

Порфирий (клиническая лекция)

Федотов В. П., Дюдюн А. Д.

ГЗ «Днепропетровская медицинская академия МЗО Украины»

ПОРФІРІЙ (КЛІНІЧНА ЛЕКЦІЯ)

Федотов В. П., Дюдюн А. Д.

THE PORPHYRIAS (A CLINICAL LECTURE)

Fedotov V. P., Dyudyun A. D.

Оглавление

1 История развития учения о порфириях.....	132
2 Порфирии и их классификация.....	133
3 Обмен порфиринов. Порфирии как болезни обмена.....	134
4 Эритропоэтические порфирии (этиология, патогенез, клиника).....	136
4.1 Врожденная эритропоэтическая порфириния (болезнь Гунтера).....	136
4.2 Эритропоэтическая протопорфирия.....	137
4.3 Эритропоэтическая копропорфирия.....	138
5 Печеночные порфирии.....	139
5.1 Поздняя кожная порфириния.....	139
5.2 Острая перемежающаяся порфириния.....	145
5.3 Варигатная или смешанная порфириния (Южно-Африканский тип).....	147
5.4 Наследственная копропорфирия.....	147
6 Неклассифицированные порфирии.....	148
7 Биохимические методы диагностики порфирий.....	148
8 Лечение и профилактика порфирий, прогноз.....	149
Литература.....	151

1 История развития учения о порфириях

Научное изучение порфирий – патологических состояний, обусловленных нарушениями порфиринового обмена, было начато более 130 лет назад, вскоре после того, как появились первые сведения о порфиринах как биохимических соединениях. По мере накопления клинических и биохимических данных расширялись представления о заболеваниях этой группы. В развитии учения о порфириях можно выделить четыре направления:

- эмпирическое (подготовительное);
- биохимическое;
- клинико-биохимическое;
- современное (исследования на органном, тканевом, клеточном и молекулярном уровнях).

Первые клинические описания заболевания начались еще с 1871 г. – задолго до описания порфиринов, которых нередко трактовали, как «световая оспа» (Bazin A. P. E., 1860); его связывали с действием солнечных лучей и относили к фотодерматозам, хотя поражения кожи носили буллезный характер. И только с 1898 и 1915 гг. отдельные авторы уже связывали «световую оспу» с нарушением порфиринового обмена. А затем возникновение заболевания связывали с нахождением порфиринов в эритроцитах, плазме крови, моче и кале.

Описывали у больных «световой оспой» и другие признаки, характерные для поздней кожной порфиринии:

- повышенная ранимость кожи;
- землисто-бронзовая пигментация открытых участков;
- гипертрихоз;
- милиумподобные узелки.

Однако не все случаи «световой оспы» можно отнести к порфириям (пузырьки с пупковидным вдавлением в центре, некроз, оспиновидные рубцы и атрофии).

С развитием биохимии и внедрением биохимических методов исследования (спектрофотометрический, хроматографический и др.) выделили гематопорфирины, который обладает фотосенсибилизирующим действием; изучили структуру и синтез порфиринов в живом организме, что позволило связать заболевание с накоплением порфиринов. А в дальнейшем было изучено участие порфиринов в сложных процессах метаболизма и биосинтеза в норме и патологии. Л. И. Идельсон (1973) сообщил об эритропоэтической копропорфирии.

В последующем был изучен изомерный состав порфиринов, выделены их различные изо-

- манифестная форма;
- латентная форма.

2 Протокопропорфирия (варигатная, или смешанная порфирия, доминантная порфирия Южно-Африканского типа):

- кожная форма;
- острая форма без кожных проявлений;
- комбинированная форма с кожными и острыми проявлениями;
- латентная форма.

3 Урокопропорфирия (поздняя кожная порфирия):

ПОРОФИРИИ
Фармакология
и кинетика
4 Наследственная копропорфирия:

III Неклассифицированные порфирии.

1 Неклассифицированная печеночная порфирия.

2 Гепатоэритропоэтическая порфирия.

3 Неклассифицированная печеночная порфирия, протекающая с клиническим синдромом световой оспы.

4 Патологические состояния, сопровождающиеся геморрагическим синдромом и нарушениями порфиринового обмена печеночного типа.

Все эти формы сопровождаются специфическими изменениями ферментов и обмена порфиринов. Трансформации одной формы в другую не описаны. Имеется и клиническая классификация, которую также можно использовать в практической работе.

3 Обмен порфиринов. Порфирии как болезни обмена

Порфирины являются промежуточными продуктами на пути биосинтеза важных биохимических субстратов. В разных соединениях с железом, магнием, кобальтом и другими металлами они широко распространены в животном и растительном мире. Синтез порфиринов происходит в каждой клетке живого организма. Эти соединения и их специфические комплексы появились на самых ранних стадиях эволюции жизни на Земле.

В живом организме порфирины могут быть в свободном и связанном состоянии. Образуя комплексы с ионами железа, порфирины входят в состав простетических групп сложных белков – хромопротеидов:

- гемоглобина;
- миоглобина;
- каталазы;
- пероксидазы;
- цитохромов.

Кроме этого, существуют комплексы порфиринов с медью, ванадием, цинком, марганцем, кобальтом, никелем, оловом, алюминием, серебром, натрием, калием. Наиболее важной функцией, выполняемой порфириновыми комплексами, является их участие в таких сложных про-

цессах метаболизма, как биологическое окисление, транспортировка кислорода и фотосинтез.

В каждой живой клетке порфирины содержатся в том или ином виде. В норме порфирины обнаруживаются даже в тех участках центральной нервной системы, в которых физиологически отсутствует цитохромный аппарат. При гипоксии количество порфиринов увеличивается, и они могут выполнять функцию цитохромного аппарата, осуществляя окислительно-

восстановительные процессы в тканевых и клеточных структурах различных органов и систем.

Необходимый для окисления молекулярный кислород транспортируется от органов дыхания к тканям гемоглобином, простетической группой которого является железопорфириновый комплекс – гем. Миоглобин – это гемопротеин, функция которого состоит в накоплении кислорода в клетках мышц. Эритроциты являются также гемопротеидами, переносящими кислород в тканях беспозвоночных животных.

Между обеспеченностью кислородом тканей и порфириновым обменом существует тесная связь. Многие биокаталитические процессы приводят к образованию в клетках перекисей

об отр
малоизу
порфирия

речи о кот
исоедините
тическим и
ропп. Исп
имаэд ско
покатываю
интоксика

предраспо
в инфекц
прополис
ки и мона

и будущ

индромом

и наруше
ческая клас
использовать

желудочн
и кишечни
желудочно-
кое окисле
ютосинтез.

и содержит
порфирии
х централь
физиологи
шарат. При
увеличива
цию цито
ислительно
евых и кле
рь и систем

текулярный
ов дыхания
ской групп
фириновый
мопротеид
ции кисло
ны являют
щими кис
отных.

одом тка
ствует тес
з процессы
рекиси во

природы – сильного мутагена и клеточного яда. Универсальным защитным ферментом, разрушающим перекись на воду и кислород, является каталаза, которая представляет собой комплекс гемезопорфирина со специфическим белком. Путь, содержащий железопорфирины, ферментов, так наз. пероксидаз, окисляет некоторые субстраты метаболизма, используя перекись, как окислитель.

Один из этапов синтеза ДНК и многие другие биохимические реакции осуществляются при участии производных витамина B_{12} , состав которого входит и является его активной частью кобальтовый комплекс порфирионоподобного пигмента.

Металлопорфиринами являются также многие пигменты животных и растений. В организме животных и человека могут быть порфирины экзогенного и эндогенного происхождения: первые попадают в организм вместе с пищей; вторые образуются из порфиринов, как побочный продукт биосинтеза гема. По-видимому, в физиологических условиях синтез порфиринов осуществляется в разных органах и системах с различной интенсивностью.

Предполагают, что порфирины синтезируются в печени или в поджелудочной железе, тканях нервной системы, в клетках костного мозга.

Порфирины представляют собой промежуточные продукты на пути синтеза гема. В состав гемоглобина, миоглобина, цитохромов, каталазы, пероксидаз – фактически всех существующих в природе гемопротеинов входит протопорфирин IX. Порфирины, в том числе и протопорфирин IX, образуются из одних и тех же начальных продуктов – глицина и янтарной кислоты; их синтез протекает через соответствующие промежуточные пути.

Механизм синтеза порфиринов во всех клетках одинаков; это не относится к скорости образования и продолжительности их существования; последнее зависит от функциональных способностей конечных продуктов синтеза порфиринов – гемопротеинов.

В нормальных условиях различные порфирины могут выделяться с мочой, желчью и калом, что связано с фильтрационной особенностю почек и способностью порфиринов всасываться в кишечнике.

Нарушение обмена порфиринов лежит в основе заболеваний, объединенных названием «порфирии».

Порфирины представляют собой органи-

ческие соединения из группы тетрапирролов. Основу их молекулы составляет кольцо порфина, включающее, в свою очередь, 4 пиррольных кольца, соединенных одно с другим метиновыми группами. Порфин в организме человека не встречается.

У здорового человека в плазме крови обнаруживаются только копропорфирины (до 0,01 г/л); другие фракции порфиринов или отсутствуют, или определяются в следовых количествах. В эритроцитах уровень протопорфирина колеблется в широких пределах – от 0,05-0,07 до 0,4-0,6 г/л, а содержание копропорфирина обычно не превышает 0,02-0,04 г/л. Уропорфирин в эритроцитах или не обнаруживается, или его средний уровень составляет не более 0,01 г/л.

Содержание уропорфирина в моче у здоровых людей колеблется от 0 до 40 мкг/сут. Нормальное количество в моче составляет 20-30 мкг/сут. На содержание порфиринов в кале влияют:

- пол, возраст и характер питания;
- жизнедеятельность кишечной бактериальной флоры и действие на нее медикаментозной терапии (особенно антибиотиков);

- скрытые желудочные или кишечные кровотечения и др.

Содержание копропорфирина в кале у здоровых людей, по данным многих авторов, колеблется от 0 до 50 мкг/г; а протопорфирина – от 0 до 113 мкг/г. В кале обнаруживают и небольшие количества уропорфирина (до 4 мкг/г сухой массы).

Оценивая результаты исследования, необходимо обращать внимание не только на количественную характеристику получаемых данных, но и на качественный состав порфиринов и соотношения между их фракциями. По данным большинства авторов, у здоровых людей соотношение:

- между копро- и уропорфиринами в суточной моче составляет в среднем $4,3 \pm 1,0$;
- междуproto- и копропорфиринами в кале – $2,2 \pm 0,5$.

Если эти соотношения нарушены, то это свидетельствует о скрытых сдвигах порфиринового обмена.

Основные показатели порфиринового обмена в большинстве лабораторий изучают с помощью спектрофотометрии. Количественный расчет на заключительном этапе проводят по формуле с учетом коррекционных коэффициентов. Необходимо также определять стандартные кривые содержания метаболитов обмена порфиринов, чтобы избежать действия таких

факторов, как методика исследования, тип спектрофотометра, качество и степень очистки реактивов (Б. Н. Кривошеев, 1974).

На обмен порфиринов в организме могут влиять многие факторы:

- вторичные или симптоматические порфириурии обусловлены нарушениями их обмена и повышенным выделением их с мочой и калом;
- первичные порфириурии обусловлены патологией в различных органах и системах организма (порфирии врожденные, приобретенные и др.);
- большинство вторичных порфириурий возникает, как следствие различных форм анемий.

В последние годы увеличилась заболеваемость порфириуриями, обусловленными действием свинца, фосфора, талия, фтора и других тяжелых металлов. Также нарушает порфириновый обмен гексахлорбензол, гексахлоран, седормит и другие хлорогранические соединения, которые, прежде всего, действуют токсически на печень.

Оказывают действие на обмен порфиринов и некоторые медикаменты:

- препараты барбитуровой кислоты;
- противомалярийные препараты;
- гризофульвиин;
- контрацептивы и др.

4 Эритропoэтические порфирии (этиология, патогенез, клиника)

В практике эритропoэтические порфирии встречаются значительно реже, чем печеночные. Как правило, процесс начинается в раннем детстве и обусловлен генетическими ферментопатиями. Основные нарушения порфиринового обмена происходят в эритробластах костного мозга. В эритроцитах периферической крови – повышенное содержание порфиринов.

4.1 Врожденная эритропoэтическая порфирия (болезнь Гюнтера). Это заболевание впервые выделил Н. Junter в 1911 г. К настоящему времени в мировой литературе описано около 100 случаев этого заболевания.

Клинико-генеалогические исследования показали, что это заболевание регистрируется в семьях только среди братьев и сестер одного поколения. У родителей больных не обнаруживается ни клинических, ни биохимических признаков болезни, так же как у детей больных. Чаще всего болезнь начинается в 1-5 лет. Заболевание наследуется как аутосомно-рецессивное; больные с этой формой порфирии гомозиготны, тогда как их родители и часть клинически здоровых родственников гетерозиготны по отношению к патологическому гену. У последних действие

Показаны негативные влияния на обмен порфиринов сульфата магния, цинка, глуконата кальция, преднизолона и делагила, хинина, барбамила, АТФ, витамина B_{12} .

В группу веществ, провоцирующих печеночные порфирии, отнесен алкоголь, синтетические противомалярийные препараты и препараты барбитуровой кислоты.

Данные о провоцирующем действии алкоголя на нарушенный порфириновый обмен дают возможность правильно оценить роль этого вещества в патогенезе поздней кожной порфирии. Алкоголь не обладает признаками истинного печеночного порфириогена, поэтому в условиях хронической и острой алкогольной интоксикации он не может вызвать глубоких качественных нарушений порфиринового обмена. В этом заключается причина того, что абсолютное большинство алкоголиков и лиц, длительное время употребляющих алкоголь, не страдают поздней кожной порфирией. Алкоголь является провоцирующим печеночным порфириогеном, поэтому это заболевание у лиц, употребляющих алкоголь, протекает более тяжело.

рецессивного мутантного гена полностью поддается нормальным доминантным.

У больных врожденной эритропoэтической порфирией имеется генетически обусловленный дефицит косинтетазы уропорфириогена III, который сосредоточен в патологической популяции эритробластов. Благодаря этой ферментативной блокаде биосинтез гема извращается, и в организме больного накапливаются большие количества уропорфирина I.

Выделяют шесть основных признаков, характеризующих врожденную эритропoэтическую порфирию:

- развитие повышенной чувствительности к солнечному свету в раннем детстве с появлением пузырей на открытых участках кожи;
- отсутствие абдоминальных и первых симптомов, типичных для острой перемежающейся порфирии;
- выделение мочи, окрашенной в красный цвет, которая содержит в избыточном количестве порфирины, сразу же после рождения;
- розовато-коричневое окрашивание зубов;
- чрезмерно развитый волосистый покров;
- увеличение селезенки с гемолитической

ные влияния магния, цинка, юна и делагита мина B_{12} , провоцирующие алкогольные препараты и кислоты.

можи возникают ранней весной в общей слабости и снижения диуреза, ушных раковинах, тыле кистей пальцев и голенях после инсоляции и покраснение кожи, позднее появляются с серозным или серозно-гнойным содержимым. В пузырькообразующих следы порфирина чувствительна к механическим воздействиям, которые способствуют появлению пузырьков. При присоединении вторичной инфекции появляются пузыри, которые изредка захватываются с образованием рубцов, видны на лице и тыле кистей. Кожа при этом становится стягиваемой; кисти приобретают овальный вид.

лез, клиника

и чувствительное детство с появлением первых лысных и первыхвой перемежающейся лихорадкой, избыточной кале, эритроцитатах и в плазме — высокое содержание урот-, копро- и протопорфирина, особенно в костном мозге.

мозге и селезенке. В моче за сутки выделяется:

- до 140-160 мг уропорфирина;
 - до 30-52 мг копропорфирина.

Такой высокий уровень порфиринов характерен только для этой формы порфирии и не бывает при печеночной. Содержание копропорфирина I в кале может достигать 135 мг/сут. Суммарный уровень порфиринов (уро+копро+протопорфирины):

- в эритроцитах – 7742 нмоль/л;
 - в плазме крови – 1267 моль/л.

4.2 Эритропоэтическая протопорфирия была описана в 1953-1954 гг. (Kosenov W., Treib A.); отличительные особенности этой порфирии:

- выраженные симптомы фотосенсибилизации;
 - высокое содержание протопорфирина в кале;
 - наличие флюoresцирующих эритроцитов в периферической крови;

последнее авторы предложили в качестве диагностического теста для дифференциации от полиморфных фотодерматозов неизвестной этиологии.

Это – генетически обусловленное заболевание (описано несколько семей) с высоким уровнем протопорфирина в эритроцитах. Наследуется по аутосомно-доминантному типу и протекает в манифестной и латентной формах. К настоящему времени в мировой литературе описаны более 300 больных. По сравнению с другими формами порфирий, эритропоэтическая протопорфирия не имеет четко очерченной клинической картины и протекает по типу солнечной крапивницы, пруриго-экзематозных фотодерматозов и световой оспы; поэтому вполне возможно, что больные наблюдаются дерматологами с другими диагнозами. Первые признаки болезни проявляются в детском возрасте (3–8 лет и более), чаще у мужчин; она характеризуется хроническим рецидивирующим течением, обострение в весеннне-летнее время и повторяется ежегодно, особенно после солнечного облучения. Улучшение – осенью и зимой. Рецидив начинается с острой стадии сразу же после облучения солнцем, но если больной устраниет облучение, то явления эти исчезают и наступает ремиссия. Повышенная чувствительность к солнечному свету выражена и встречается у 100 % больных. Рецидивы возникают даже при облучении солнцем через стекло.

Кожные проявления можно разделить на две группы:

- симптомы острой и подострой стадий болезни, развиваются сразу же после инсоляции;

- стойкие вторичные изменения кожи, которые обнаруживаются у больных любой стадии, даже при ремиссии.

Первая группа симптомов состоит из ощущения жжения облученных участков, иногда – зуд, чувство покалывания или пощипывания, боли. У детей – плач, двигательная реакция и нервное возбуждение. Затем – диффузный отек через 2-3 часа после облучения, максимум – через 5-10 часов, эритема, уртикароподобные элементы. У отдельных больных – только субъективные ощущения.

В дальнейшем появляются экземоподобные изменения кожи, пурпур, пузыри (типа световой оспы). Появляются буллезные элементы с геморрагическим содержимым, напоминают пеллагроид, глубокие экскориации.

Вторичные дерматологические признаки проявляются у больных в период ремиссии:

- кожа вокруг рта и глаз, на крыльях и спинке носа, на тыле кистей утолщена, грубовата и уплотнена; у отдельных больных такие изменения обнаруживаются на задней поверхности кожи щек, на локтевых сгибах и на тыле стоп;
- носогубные складки подчеркнуты, вокруг рта – радиальные борозды;
- на губах – гиперкератоз, трещины;
- у половины больных – атрофические рубцы окружной или продолговатой формы (имеет зернистый вид); рубцы напоминают осенние метки;
- имеются нарушения пигментации в виде ограниченных светло-коричневых пятен на открытых участках кожи, более выражены в летний период;
- отсутствуют полулуния на ногтях кистей.

Выделяют несколько клинических форм эритропоэтической протопорфирии:

- стёртая;
- уртикароподобная;
- отёчно-эрitemатозная;
- экземоподобная;
- буллезно-геморрагическая.

Прогноз при этом процессе – сомнительный.

Типичным биохимическим признаком является повышенное содержание протопорфирина в эритроцитах (4000-15800 нмоль/л). Также отмечается повышенный уровень протопорфирина в плазме, копропорфирина – в эритроцитах. Уровни протопорфирина и копропорфирина прямо зависят от особенностей клинических

проявлений заболевания.

Биохимический синдром латентной формы эритропоэтической протопорфирии наблюдается в различных сочетаниях признаков этого заболевания:

- повышенное содержание протопорфирина и копропорфирина только в эритроцитах;
- повышенное содержание протопорфирина и копропорфирина только в кале;
- повышенное содержание протопорфирина и копропорфирина в эритроцитах и кале;
- повышение уровня порфиринов преимущественно за счет фракции протопорфирина в плазме крови, эритроцитах и кале.

Большое значение в диагностике латентной формы эритропоэтической протопорфирии имеет определение коэффициента соотношения прото- и копропорфирина в кале ($5,6 \pm 1,43$ против $2,2 \pm 0,53$ у здоровых людей).

Также при латентной форме диагностическое значение имеет повышенное содержание флюoresцирующих эритроцитов в периферической крови (с помощью люминесцентной микроскопии).

4.3 Эритропоэтическая копропорфирия

Эта форма выделена, как самостоятельная в 1964 г. L. Heilmeyer и R. Clotten. Это генетически обусловленная форма с возможным аутосомно-домinantным типом наследования. Она характеризуется резким увеличением содержания порфиринов в эритроцитах за счет копропорфирина; это создает повышенную чувствительность кожи к солнечным лучам.

Эритропоэтическая копропорфирия провождается патологией внутренних органов и нарушением гемопоэза. По кожным симптомам (жжение, зуд, эритема и отек кожи при солнечных облучениях) ее практически можно дифференцировать от эритропоэтической протопорфирии и пруриго-экзематозных фотодерматозов неизвестной этиологии. В этой форме в 5-10 раз увеличен порфирин в эритроцитах, преимущественно за счет фракции копропорфирина; также выявляются в эритроцитах с красной флюресценцией.

Диагноз устанавливается на основе повышения копропорфирина в эритроцитах в норме – в моче и кале. Допускается наблюдение в системе фермента копропорфирина – боксилазы.

Дерматовенерология. Косметология. Сексопатология

5 Печеночные порфирии

и латентной порфирии на признаков

ие протопорфиринов в эритроцитах и протопорфиринов в кале;

е протопорфиринов в калах и кале; фиринов пропорфиринов в калах.

остики латентной протопорфириновой соотношении ($5,6 \pm 1,43$ г/г).

ме диагностическое содержание в периферии юминесценции.

Пропорфирин (постоянно) often. Это генетически возможные наследование отличием от других видов. Часто поражаются мужчины в возрасте 30-50 лет. Часто болеют жители городов (75-80 %), особенно - с развитой химической промышленностью; это, в основном, шофёры, трактористы, автомеханики и т. п., поскольку оказывают вредное влияние источники света, тепла, загрязнения атмосферы на производстве и освещение химических факторы, вызывающие нарушение функции печени. Имеет значение контакт с нефтепродуктами, бензином, солнечное облучение, ветер при нарушении режима питания. Также неблагоприятно влияют на обмен порфиринов соли тяжелых металлов. При этом особое значение имеет предрасположенность к такому нарушению: врожденный дефект ферментов при аутотоксикации. Так же указывают на роль гексохлорорана, ди- и три-хлорфенола, гексохлорбензола.

Поэтому профессии, связанные с облучением солнцем, переохлаждением, тяжелой физической работой и воздействием вредных химических факторов, следует рассматривать, как группы повышенного риска (подсобные, строительные, железнодорожные, сельскохозяйственные разнорабочие). Особенно важно в развитии порфирии наличие врожденной предрасположенности.

70-75 % больных ПКП в прошлом перенесли болезнь Боткина, заболевания ЖКТ, травмы

головы, контакт с бензином, алкоголизм и т. д.

Организация правильного режима труда и всей жизни играет очень большую роль в профилактике этого заболевания. Необходимо создание практических рекомендаций, издание памяток для больных. Особое значение приобретает искоренение вредных привычек (алкоголизм, курение, наркомания), оказывающих пагубное влияние на организм человека в целом и являющихся серьезными провоцирующими факторами в развитии поздней кожной порфирии.

На развитие и течение ПКП оказывает влияние климат и сезоны года. Возникновение заболевания и его рецидивы возникают в летние или осенние месяцы, особенно при повышенной инсоляции и влажности воздуха.

Выделяют три типа ПКП по их течению:

- осенний (40,1 %), более благоприятный, когда ПКП возникает осенью или весной, но обострение – ежегодно, один раз в августе или сентябре;

- осенне-весенний (34,4 %) – двухфазный, обострения два раза в год: весной и осенью;

- внесезонный, который имеет два вида:

- 1) часто обостряющийся, многофазный, 4-5 раз в год, ремиссии короткие и не зависят от инсоляции;
- 2) торpidный, протекающий почти без ремиссий.

Этиология и патогенез ПКП до конца не выяснены. Среди причин, вызывающих порфирии, – это те, которые нарушают обмен порфиринов. В основе различных форм порфирий лежит генетический механизм, т. е. существует врожденная неполноценность ферментов (энзимопатия), участвующих в биосинтезе порфиринов в организме.

Стойкие изменения в структуре энзиматических систем, ответственных за синтез порфиринов в печени, следует считать основным морфологическим изменением в этом органе у всех больных ПКП. Функциональным отражением этих изменений является накопление порфиринов в гепатоцитах, экскреция их в желчь и последующее выведение с мочой и калом. При этом можно предполагать три варианта патогенетических механизмов:

- нарушения порфиринового обмена могут развиваться в условиях отсутствия выраженных патоморфологических изменений в печени;

- нарушения порфиринового обмена могут

JEROME

развиваться в условиях различных геноморфологических изменений печени, сформировавшихся под действием различных гепатотропных факторов;

нарушение порфиринового обмена, как и всякое другое дистрофическое изменение в гепатоцитах, может способствовать развитию цирроза, особенно при наличии сочетанного действия гепатотоксических факторов.

При обсуждении патогенеза ПКП нельзя не сказать о роли профессиональных факторов; однако, нельзя считать ПКП профессиональным заболеванием. В то же время нельзя исключать влияние профессиональных вредностей, как дополнительных факторов в патогенезе ПКП.

Издавна считалось, что алкоголь является гепатогенным фактором, т. е. обладает токсическим действием на печень, вызывая ее поражение, и не случайно в литературе существовал и до сих пор сохранился термин «алкогольный цирроз печени». При хроническом употреблении алкоголя нарушается усвояемость питательных веществ и развивается ожирение печени (жировая дистрофия), присоединяется гепатит. Считается, что алкоголь способствует развитию цирроза, т. к. он приводит к неуравновешенному питанию. Многочисленные исследования показали, что алкоголь сам по себе не приводит к патологическим изменениям печени, но отягощает уже имеющееся поражение печени. Большинство больных циррозом не являются алкоголиками, а преобладающее число алкоголиков не заболевает циррозом, даже при многолетнем значительном употреблении алкоголя. Влияние алкоголя переоценивается, и сам по себе он не может вызывать нарушения порфирионового обмена. Следовательно, алкоголь нельзя рассматривать в качестве ведущего патогенетического фактора ПКП.

ПКП связывается с солями тяжелых металлов (мышьяк, свинец, кобальт, уран, фосфор-фтор), которые вызывают нарушения в обмене пурпуринов. Поэтому чаще болеют ПКП водители, автомеханики, красильщики, лаборанты, работники химической промышленности (особенно контакт с ди- и три-хлорфенолом).

Известна роль многих медикаментов:

- барбитураты;
 - антималярийные препараты;
 - гризоэофульвин;
 - производные мышьяка;
 - фенотиазин;
 - сульфаниламиды;

- анестезирующие средства;
- эстрогены;
- контрацептивы, — которые могут играть провоцирующую роль в возникновении и развитии ПКП у лиц, имеющих предрасположенность к нарушению обмена порфиринов.

ПКП нередко сочетается с манифестным или латентным сахарным диабетом, что, возможно, патогенетически связано, поскольку при сахарном диабете наблюдаются нарушения обмена производных уксусной кислоты, т. е. тех метаболитов, которые участвуют в биосинтезе порфиринов.

Многочисленные данные свидетельствуют о существовании при ПКП наследственной предрасположенности, для реализации которой требуются дополнительные токсические факторы внешней среды и которая наследуется как несцепленный с полом доминантный признак. Наследственная предрасположенность может определять «специфический» характер действия неспецифических гепатотоксических факторов, следствием чего является развитие «специфического» порфирионового гепатита с клиническим и биохимическим синдромом поздней кожной порfirии.

Современные данные свидетельствуют, что для ПКП характерна различная локализация ферментных дефектов в системе биосинтеза гема. Наиболее тяжелое течение заболевания наблюдается при блокировании уропорфириноген-1-декарбоксазы, более легкое — при нарушении в ферментативной системе гептакарбокси-порфириноген-III-декарбо-киназы и уропорфириноген-III-коинтетазы.

Также установлено наличие у больных ПК в печени дефекта фермента уропорфирина III-декарбоксазы, а также аналогичный дефект установлен в эритроцитах.

Клиническая характеристика проявлен ПКП характеризуется тремя ведущими дерматологическими симптомами:

- пигментация;
 - пузыри;
 - гипертрихоз.

Пигментация обычно возникает на открытых участках кожи (лицо, шея, верхняя часть груди, тыль кистей), носит диффузный характер; цвет от землисто-серого до красновато-синюшного и бронзового оттенка. Это зависит от индивидуальных особенностей больного, сопутствующих заболеваний и от влияния внешних факторов (климатических, профессиональных и др.).

Вначале сно на гру реакцию нарушен возникает цениваются, если и исчезает более ин тер, мало

Пигм
меньше -
У жен
щия быва

Пигм
ботающи
тиях хим

Иногда
штом. В
неравной
тации, не
развивае
затылига

100

SIR. DO
WENDELL
H. B.
TOMSON

卷之三

она имеет красноватый оттенок, особенно груди, что расценивают, как сосудистую кожу в ответ на токсические продукты обмена порфирина. Такая реакция не только на местах облучения, и ее рассматривают как фотодерматоз, который устраниет облучение. Она усиливается летом и затихает зимой. Затем пигментация становится интенсивной, приобретает стойкий характер и изменяется в течение года.

Пигментация более выражена у брюнетов, — у блондинов.

Женщин часто красновато-бурая пигментация в периорбитальной области.

Пигментация более выражена у больных, работающих на открытом воздухе и на предприятии химической промышленности.

Когда пигментация бывает, как моносимметричной, возникают участки дипигментации, напоминающие витилиго. Иногда даже встречается атипичная форма ПКП — склеротизированная.

Пузырная реакция — классический признак порфирии, но вначале возникает легкая раневая кожа (лицо, тыл кистей). Даже легкая трещина вызывает появление эрозий. Отмечается необычный эпидермолиз, обусловленный обменно-дистрофическими изменениями в самой коже, что связано с отложением порфиринов в коже. Как правило, зимой пузыри пропадают. Весной и летом пузырная реакция усиливается. У отдельных больных, в зависимости от района проживания, обострение наступает осенью.

Пузыри — размерами от просяного зерна до порошины и крупнее. Пузыри появляются на видимо неизмененной коже, округлой или овальной формы; вокруг пузыря нет воспаленных покрышек плотные; содержимое вначале ясное, а затем мутнеет, становится гнойным. Нередко содержимое пузырей серозно-геморрагическое. Вначале пузыри появляются в виде травмы, а в дальнейшем спонтанно, самопроизвольно вскрываются. На местах пузырей образуются эрозии с неправильными очертаниями, затем — атрофия, особенно на лице (анонидная).

Локализация — тыльные кисти, лицо, ушиные мочки, шея; реже — на предплечьях, губах, щеках, на висках, на волосистой части головы. У женщин пузыри располагаются атипично — на голенях, бедрах, коленях, т. е. на закрытых участках кожи.

Пузырная реакция длится от 7-10 дней до 2-3 мес. и зависит от климато-географических факторов, возраста и др.

При присоединении вторичной инфекции развивается лимфаденит и лимфангит.

При нерациональном лечении появляются глубокие язвы.

Гипертрихоз встречается у 70 % больных ПКП; описан и у мужчин, и у женщин. Иногда он бывает первым признаком порфирий.

Помимо этих трех основных симптомов следует отметить, что кожа преждевременно стареет, усиливаются складки, возникают морщины. Больные выглядят старше своих лет; иногда появляются *cutis rhomboidea*.

Развиваются милиумподобные элементы белёсоватого цвета, плотные, чаще – в области бывших пузырей и эрозий.

Ногти теряют блеск, деформируются, становятся матовыми; развивается подногтевой гиперкератоз. Вначале изменяется один ноготь, а затем — остальные. Часто ногти имеют вид часового стекла, иногда они отслаиваются.

Ногти чаще всего изменяются в летний период.
К атипичным дерматологическим проявле-

- склеродермоподобная порфирίя;
 - склеровитилигинозная порфирія;
 - склеролихеноидная порфирія;
 - меланодермипорфірия;
 - инфильтративно-бліяшечная, или так наз.

что составляет в общей группе НКП 8-9 %. Эти формы сложные в диагностическом плане.

Наиболее часто встречается склеродермоподобная ПКП, которая характеризуется

- поражением открытых участков кожи; если пальцев рук — склеродактилия и даже мutilация;

- выраженной дисхромией, т. е. чередование гипер- и дегипертонии с уплотнением кожи, а затем атрофией;

- диффузным поражением с типичным для склеродермии восковидным блеском кожи, беловато-желтой окраской; иногда поражение имеет вид мозаичных белых斑块 или полос;

- обострениями в весенне-летний период с высыпаниями на конечностях.

- легкой повреждаемостью кожи на откры-

- наличием высокого содержания уропорфиринов.

У больных с тяжелой формой диффузной

склеродермии могут выявляться нарушения порфиринового обмена, но по типу вторичной порфирии в основном за счет фракций коф-
пропорфирина.

При склеродермоподобной форме ПКП от-
сутствуют истончение губ и сужение рта. Пора-
жения напоминают диффузную склеродерию, и встречается эта атипичная форма у одной
трети больных ПКП. Склеродермоподобные из-
менения кожи развиваются чаще у больных при
формировании глубоко залегающих пузырей.
Заживление с образованием рубцов приводит
к развитию склеродермоподобных изменений.
Такие изменения чаще локализуются на нижней
части шеи; кожа при этом желтоватая, утолщен-
на, консистенция плотная. Этую форму ПКП ча-
сто связывают с органическими изменениями в
печени; многие связывают ее с патологией цен-
тральной нервной системы. Ряд авторов счита-
ет, что это сочетание ПКП и склеродермии.

Витилигинозная или склеровитилигинозная
форма встречается у 3 % больных и характери-
зуется появлением обширных депигментирован-
ных пятен, возникающих на месте бывших пузы-
рей на открытых участках кожи, чаще – на лице.
Нередко очаги депигментации сочетаются с вы-
раженным уплотнением, что дало основание вы-
делить склеровитилигинозную форму. Эти пора-
жения кожи возникают при тяжелом течении за-
болевания, чаще возникают на лбу, в височных и
склеродермоподобных областях. Эти формы сопровождаются
резким похудением больных, появлением атро-
фии. Иногда эти формы сочетаются.

Поражение по типу красной волчанки харак-
теризуется появлением эритемы в виде «бабоч-
ки» с чешуйками, но без атрофии (3,1 %). Эри-
тема по краю инфильтрированная, в центре –
поверхностная атрофия.

В то же время ПКП может сочетаться с крас-
ной волчанкой.

Атипичная форма порфирии в виде эрозив-
ного порфиринового хейлита встречается у
10,7 % больных и локализуется в области крас-
ной каймы нижней губы с отеком кожи, щелу-
щением и эрозиями.

Описана ПКП в виде папулезных образова-
ний на лице в области носогубных складок или
по ходу лицевого нерва, которые могут соче-
таться с пигментацией и гипертрихозом.

ПКП может сочетаться с:

- псориазом;
- красной волчанкой;
- склеродермий;

- злокачественными новообразованиями пе-
чени, желудка;
- саркоидозом легких;
- гемахроматозом;
- миеломной болезнью.

Патогистологические исследования дают
возможность проследить определенную фазо-
вость в развитии морфологических изменений
при ПКП и связать их с тяжестью заболевания.
Следует считать первичным поражение сосудов
дермы с последующим развитием периваску-
лярного инфильтрата, состоящего вначале из
лимфоцитов, которые затем замещаются фибро-
blastами.

При сопоставлении особенностей течения
воспалительной реакции с тяжестью заболева-
ния и показателями неспецифического иммуни-
тета, обращает на себя внимание растянутый ха-
рактер воспалительной реакции, большая про-
должительность фаз в отличие от обычного тече-
ния воспалительного процесса. Особенности
морфологических изменений в коже у больных
ПКП возникают, как следствие фотохимических
реакций, и обусловлены, возможно, аутоиммун-
ными процессами, развивающимися в результа-
те глубоких обменных нарушений в коже.

Функциональное состояние кожи у больных
ПКП нарушается из-за изменений в сосудистой
системе кожи открытых участков. В период
обострения заболеваемость кожи повышается
(проба Мак Клюра и Олдрича), а при нарас-
тании дистрофических изменений в коже про-
ниаемость понижается, что зависит от дли-
тельности заболевания, распространенности
и тяжести кожного процесса. У большинства
больных ПКП до лечения с помощью пробы с
флюоресцином отмечено уменьшение време-
ни флюресценции, что свидетельствует о повы-
шении проницаемости. Об этом свидетельству-
ют данные, полученные с помощью метода ра-
диоактивной индикации с помощью Na^{131} .

Проба Кавецкого была снижена у больши-
ства больных ПКП, что свидетельствует об
угнетении функционального состояния акти-
ной мезенхимы, что коррелировало с тяжестью
текущего заболевания.

У больных порфирией отмечена повышен-
ная чувствительность к УФО из-за наличия фотосен-
сибилизатора порфирина. При УФ-облучении
происходит расщепление денатурированного
белка и образуется аминокислота гисти-
дин, которая декарбоксилируется и превращается в
амин-гистамин. Количество гистамина уве-

существенными ново-
тудка; ми гипер-
идозом легких;
роматозом;
мной болезнью.
тологические ис-
ть проследить опре-
дитии морфологичес-
взять их с тяжестью
вь первичным пора-
тедующим развитием
пътата, состоящего
торые затем замещают
влении особенностей
реакции с тяжестью
и неспецифической
себя вниманию рас-
ьной реакции, бы-
в в отличие от об-
ного процесса. Особые
изменений в коже уб-
следствие фотоди-
ны, возможно, ауто-
вивающимися в ре-
нарушений в коже
стояние кожи у б-
изменений в сосу-
х участков. В
сть кожи повы-
щричка), а при
изменений в коже
что зависит от
распространения
са. У больши-
помощью проб
енышение време-
тельствует о по-
ом свидетельст-
шюю метода ре-
щую Na^{+} .
ена у больши-
тельствует об
стояния активи-
ло с тяжестью
повышенная
чия фотосен-
с-облучении
ированного
гистидин,
ащается в
на увели-
в несколько
ает прони-
Кроме того, он у-
-адреналовой
-ко количест-
в коже, в резуль-
который обус-
Однако появле-
ированной коже у-
ляет, что пигmenta-
ции возникает асимме-
ниение ее показате-
ПКП порог теп-
болевым. Больно-
щения, которое з-
болью. Это извра-
более выражено
им синдромом.
проявлений порфи-
жение нервной систе-
следующие синдромы:
дистония, характер-
указывающими на
грудочно-кишечный
патологический с трофиче-
который проявляется выр-
нарушениями на фо-
(общая слабость,
боли, патологические
пертихоз, дистрофия
подделения, терморегуля-
ротический со значител-
ности, лица и плечевого
вегетативными нарушения-
ного генеза.
но-мозговая травма, кото-
ится в анамнезе больных ПК-
ной системы и интоксика-
причинами нарушения нейро-
лизмов гомеостаза.
матрия ПКП, как эндоген-
енный с нарушением обмена
яза исключить токсическое
нарушение обмена на
и, в первую очередь, на гипот-
шися, как известно, одним из
ных центров, что может обу-
логические симптомы при ПК-
Изменения сердечно-сосудисто-
ются, по немногочисленным
- брадикардией;
- тахикарлией;

- стенокардией;
- повышением АД.

Эти изменения возникают в результате токсического действия порфиринов на центральную и вегетативную нервную системы, а также проводящую систему сердца. Обычно больные ПКП жалуются на общую слабость, потливость, неприятные ощущения и боли в области сердца, сердцебиение и одышку. При объективном исследовании выявляются увеличение границ, приглушение тонов сердца, акцент II тона на аорте. В дальнейшем изменяется ритм сердечной деятельности и нарушение проводимости. В основе дистрофических изменений миокарда лежат как нарушения обмена порфиринов, так и влияние токсических факторов (алкоголь, бензин и др.). Многие авторы отмечали при ПКП стойкие морфологические изменения капилляров.

Довольно выраженные нарушения функции печени и желудочно-кишечного тракта у больных ПКП обнаруживали многие исследователи. Поражение печени при ПКП проявляется следующими клиническими симптомами:

- болезненность при пальпации в правом подреберье или эпигастральной области;
- увеличение печени;
- появление пигментированных, с грязно-серым оттенком, пятен на открытых участках кожи;
- расширение мелких капилляров в области груди, придающее пигментации красновато-багровый оттенок, особенно при длительном течении заболевания.

Более редкие изменения – звездчатые или рубиновые ангиомы, наличие «барабанных пальочек», эритема ладоней.

В анамнезе у многих больных – болезнь Боткина, малярия, дизентерия, бруцеллез, заболевания печени и желудочно-кишечного тракта. У больных ПКП часто выявляется:

- хронический гепатит;
- гепатохолецистит;
- холангит;
- цирроз печени;
- хронический гастрит;
- дуоденит, периудоденит;
- хронический колит;
- язвенная болезнь желудка и 12-перстной кишки.

Выявляли у этих больных нарушения белко-вообразовательной и гликогенообразовательной функции печени.

Хронический гепатит у больных ПКП имеет

малосимптомное течение. Можно предполагать два возможных пути развития поражения печени при ПКП:

- развитие хронического диффузного гепатита;
- медленное, постепенное развитие дистрофических изменений в печени типа жировой или амилоидной дистрофии.

У больных ПКП в печени обнаруживают повышение уропорфирина III и копропорфирина III, которые, воздействуя на ткань печени, вызывают гепатит.

Поражение печени часто влечет за собой изменения со стороны желчевыводящей системы; в желчи увеличен уровень уропорфирина и копропорфирина, что приводит к появлению неинфекционного холецистита.

Порфирины влияют на состояние желудочно-кишечного тракта. Действие продуктов нарушенного обмена порфиринов вызывает дискинетические расстройства, которые, в свою очередь, лежат в основе желудочно-кишечных нарушений при ПКП, которые часто носят сезонный характер.

Офтальмологические нарушения у больных ПКП проявляются:

- расширением сосудов конъюнктивы и склеры;
- конъюнктивитом;
- малиновой дегенерации конъюнктивы.

Описаны перистая и кольцевидная пигментация глазного дна, сужение артерий глазного дна, атрофия сосочков зрительного нерва, спазм и поражение сосудов сетчатки. Отмечали у таких больных расстройство цветоощущения.

Наиболее характерно изменение роговой оболочки глаза – возникновение тонкостенных пузырьков серовато-желтого цвета с прозрачным содержимым размерами до 3 мм, которые располагаются у края нимба. Вокруг пузырьков – множественные мелкие петлистые новообразованные сосуды. На местах пузырьков в дальнейшем образуется помутнение.

Другим признаком поражения глаз при ПКП является своеобразная пигментация конъюнктивы и склеры (40 % больных) в области нимба. Пигментация образуется в виде кольца или полукольца и состоит из вертикально идущих тонких полос («полисад»); иногда они имеют вид «бульжной мостовой». Иногда пигментация переходит на конъюнктиву и склеру.

У больных порфирией наблюдается малиновая дегенерация конъюнктивы в виде пингвены, на которой потом образуются ксеротические бляшки в виде белых пятен с сосудами; у

этих больных возможен:

- диссеминированный хориоидит, связанный с нарушением обмена порфиринов;
- расширение вен глазного дна;
- гиперемия или пигментация дисков зрительных нервов.

Поражение ЛОР-органов характеризуется fazостью. При легком течении заболевания возникает взломоторный ринит, при более тяжелом – дистрофические изменения слизистых оболочек носа и зева, которые прогрессируют при неблагоприятном течении основного заболевания.

Клиническая классификация выделяет три стадии заболевания (Н. П. Кузнецова, 1974, 1976).

Стадия 1 (легкая). На первый план выступают кожные проявления, обратимые изменения внутренних органов и нервной системы. Преобладают воспалительные изменения, появляются пузырьные элементы, сосудистые реакции («игра» взломоторов лица и груди, акроцианоз). У некоторых больных меняется настроение, нарушается сон, появляется раздражительность. У них легко вызывается красный стойкий дерматографизм, нарушаются вегетативные рефлексы, появляются нейровегетативные сдвиги. Отмечается увеличение количества капилляров и наличие перикапиллярного отека. Эти изменения обратимы и в период ремиссии слабо выражены. Отмечается небольшое повышение температуры в дистальных отделах рук, нарушение функциональной способности печени.

Стадия 2 характеризуется распространенным поражением кожи; пузыри осложняются вторичной инфекцией; развивается астено-вегетативный синдром, трофические нарушения; нередко выраженный полиневротический синдром (гиперестезия на тыле кистей, снижение или отсутствие корнеальных или конъюнктивальных рефлексов); развивается полиневротический синдром. Отмечается похудание лица, кистей со снижением мышечной силы; проявляется гипертрихоз, дистрофия ногтей, усиление естественных складок, образование морщин и т. п., развитие парестезий.

Отмечается наличие дистрофических изменений в миокарде, перегрузка правого желудочка и нарушение атриовентрикулярной проводимости. Отмечается снижение тонуса сосудистой стенки, повышается АД, расширяются капилляры с увеличением их количества, изменением формы и появлением артериовенозных анастомозов. Эти изменения более стойкие и не исчезают при ремиссии. Развиваются органи-

изменения печени (увеличение печени, гипертрофия синусов печени), изменение окраски ладоней; пальцы становятся бледными, как барабанные палочки, наличие ангиом. У больных угнетается антитоксическая функция печени, гликогенообразование, повышение сахара в моче. Отмечается прецирроз печени, гастрит, дуоденит, язвенная болезнь желудка и двенадцатиперстной кишки. Появляются боли в животе, метеоризм, повышение порфирий в дуodenальном содержимом, дискинезия кишечника, метаболические нарушения в организме. Выраженные воспалительные поражения и дегенеративные воспаления глаз:

- расширение сосудов;
- ксеротические бляшки;
- пузырьки и очаги помутнения на роговой оболочке;
- пигментация типа «бульжной мостовой» или «спалисада».

На глазном дне – расширение вен, гиперемия зрачка зрительного нерва, отложение пигмента. Изменяется течение ЛОР-патологии (отит, нейрит, атрофия слизистых оболочек), развивается гипертрофия сосочков языка, трещины, желтушность мягкого нёба, пародонтоз, эксфолиативный специфический хейлит.

Стадия 3 – изменения кожи такие, как и в стадии 2. Появляется похудание мышц лица, кистей и плечевого пояса со снижением мышечной силы, вегетативно-трофические расстройства, нарушение сна, аппетита; развивается депрессия, что приводит к потере трудоспособности.

У больных выраженное нарушение атриовентрикулярной проводимости; периферические сосуды расширены; расширение капилляров с изменением их формы (размытые точки, запятые) с выраженной стойкостью.

Отмечается увеличение печени, боли в подреберье; развивается гепатохолецистит, цирроз печени. Страдают все функции печени.

Наблюдаются дегенеративные изменения конъюнктивы и роговой оболочки. Усугубляется атрофия слизистых оболочек носа, зева, горлани; тонзиллит, невриты слуховых нервов.

Отмечается пародонтоз и желтушность нёба.

В зависимости от преобладания поражения кожи, внутренних органов и нервной системы выделяются четыре клинических варианта:

- недифференцированный или условно-кожный – характеризуется симптомами, свойственными стадии 1, а иногда и стадии 2 заболевания;
- кожно-нервный вариант – характеризуется

симптомами стадий 1 и 2 ПКП;

- кожно-висцеральный вариант – характеризуется симптомами стадии 2 и особенно стадии 3;
- смешанный вариант – начинается с поражения кожи, а потом присоединяются поражения нервной системы и печени, что характерно для стадии 3, реже – стадии 2 заболевания.

В развитии клинических вариантов большое значение имеют провоцирующие факторы (болезнь Боткина, алкоголизм, различные нарушения диеты, травмы головы).

Типы течения ПКП выделены в соответствии с сезонностью обострений:

- первый – осенний однофазный;
 - второй – осенне-весенний двухфазный;
 - третий – внеsezонный, который, в свою очередь, подразделяется на два вида:
- 1) часто обостряющийся многофазный;
 - 2) торpidный.

Таким образом, литературные данные позволяют рассматривать ПКП, как полисистемное заболевание со сложным патогенезом и многообразной клинической картиной. Полисистемность этого заболевания проявляется в поражении нервной, сердечно-сосудистой системы, органов зрения, слуха, кожи, слизистых оболочек. Патологический процесс носит фазовый характер. Возникающие вначале заболевания функциональные или воспалительные обратимые изменения в дальнейшем нередко сменяются дистрофическими необратимыми. Выделенные клинические варианты поздней кожной порфирии формируются в зависимости от предшествующих заболеваний и провоцирующих факторов.

5.2 Острая перемежающаяся порфирания встречается в Украине крайне редко. Это моногенное, аутосомальное, доминантное, врожденное заболевание; при этом способ передачи его потомству не всегда является регулярным. Значительно чаще встречается у женщин. Следует отметить, что некоторые препараты обладают выраженным порфириогенным действием и они противопоказаны больным с перемежающейся порфирией:

- алкоголь;
- барбитураты;
- хлордиазепоксид;
- глиотетимид;
- гризофульвин;
- мепробамат;
- эстрогены;
- оральные противозачаточные средства;
- серебро, свинец, цинк;

- спорынья;
 - толбутамид; *антибиотики* – антибиотики;
 - сульфаниламиды.

Эти соединения могут перевести латентные формы энзимонатина в состояние недостаточности энзима и затем в клинически манифестирующие формы.

Беременность у большинства больных вызывает причиной обострений болезни и даже вызывает смертельный исход. Большую роль в провоцировании болезни играет различная инфекция.

Выделяют несколько групп симптомов, наиболее характерных для острой перемежающейся порфирии:

- боли в животе, тошнота, рвота, запоры, диарея; абдоминальные боли носят коликообразный, реже – постоянный характер и продолжаются несколько часов или дней; боли иногда очень интенсивные и локализуются в разных отделах живота, или диффузно; иногда ошибочно ставится диагноз острого аппендицита, непроходимости, перфоративной язвы и др.;
- неврологические симптомы:

 - 1) вялые параличи;
 - 2) порозы;
 - 3) полиневрит;
 - 4) бульбарные и сенсорные нарушения;
 - 5) дисфагия;
 - 6) дипlopия;
 - 7) афония;
 - 8) парез лицевого нерва;
 - 9) недержание мочи и кала;
 - 10) нарушения чувствительности;

- психические нарушения – хроническая бессонница, эмоциональная лабильность, депрессивные и истероидные компоненты; реже – спутанность сознания и дезориентация, зрительные и слуховые галлюцинации;
- сердечно-сосудистые нарушения – синусовая тахикардия и гипертензия, изменения ЭКГ;
- эпилептиформные припадки и развитие коматозного состояния – во время острых приступов (наблюдается у 60 %); олигурия, уремия, рвота;
- регистрируются диффузная темная окраска кожи, веснушки, хлоазмы;
- биохимические изменения:
 - 1) высокая экскреция АЛК и норфобилиногена с мочой;
 - 2) незначительное повышение уро- и копропорфирина в моче, зависящие от клинических проявлений, обострения заболевания;
 - 3) пурпурин в эритроцитах и в кале – нормальный.

Предложена подробная классификация латентных форм болезни (Л. И. Идельсон, Г. П. Коротеева, 1971).

- 1 Скрытое носительство мутантного аллеля – вероятное гетерозигтное состояние при отсутствии клинических признаков болезни.
- 2 Здоровое носительство мутантного гена – наличие минимальных биохимических признаков при отсутствии клинических симптомов.
- 3 Латентная форма – наличие стёртых клинических симптомов в сочетании с выраженным нарушением порфиринового обмена.

Латентная форма острой перемежающейся порфирии клинически характеризуется периодически возникающими болями в животе, мышечной слабостью, бессонницей, гипертензией, синусовой тахикардией и психологическими изменениями личности. Такое состояние наблюдается у больных манифестной формой болезни в периоды ремиссий.

Выделяют несколько вариантов течения манифестной острой перемежающейся порфирии.

1 Лёгкая форма: периодически возникающие непродолжительные острые приступы болезни, которые ограничиваются только абдоминальными симптомами и, как правило, заканчиваются благоприятно.

2 Тяжёлая форма: тяжёлые приступы 10-15 дней, до 10 недель. Острая форма сопровождается абдоминальными симптомами, неврологическими нарушениями и психическими расстройствами. Рецидивы повторяются через несколько месяцев или через 1-2 года. Исход сомнительный; может закончиться летально.

3 Ступенчатая форма: каждый предыдущий приступ сопровождается более тяжёлыми и глубокими общими нарушениями. Рецидивы наступают через 1-2 месяца. Исход неблагоприятный. Третий или четвёртый приступ заканчивается летально.

4 Острейшая форма: чаще у женщин во время беременности, сопровождается тяжелейшими общими нарушениями и заканчивается летально.

Прогноз при этом заболевании всегда серьёзный (летальность в среднем 24-60 %). Тяжело протекает в молодом возрасте с вовлечением черепных нервов. Смерть наступает от паралича дыхательного центра.

Изменения крови нестабильные, разнонаправленные и неспецифические.

Разнообразие клинических проявлений острой перемежающейся порфирии, ее относи-

тельнос
ванн
 фирм
 усл
 в пр
 вил
 лени
 штот
 крас
 тури
 при
 Сле
 фир
 опре
 болез
 жану

5

рия
расп
Евр
ляет
позд
кою
наль
тора
родс
ческ
житс
штом
Д
за З
гата
цов
част
и со
В
ской
также
гипе
Б
дет и
изло
же,
таже
зыве
зов и
слад
К
Дин
матч
-

14 2

классификации И. Идельбаума и А. С. Басова. Основное значение в классификации имеет наследственность болезни.

Второй критерий – это наличие генетических признаков, характерных для порфирий. К таким признакам относятся: стёртые симптомы, выраженные обмена, временно прекращающиеся периодически, сопровождающиеся перебоями в работе печени, гипертензией, изменениями психического состояния, а также изменениями в моче.

Признаки, характерные для острой фазы болезни, включают в себя: приступы 10–15 минут, сопровождающиеся головной болью, тошнотой, рвотой, диареей, нарушением сна, судорогами, неврологическими симптомами, нарушением зрения, болезнью глаз, а также агрессивным поведением.

Третий критерий – это наследственность болезни. Тяжелое течение болезни, связанное с нарушением обмена, может быть наследственным.

Согласно классификации И. Идельбаума и А. С. Басова, болезнь может быть наследственной или ненаследственной.

Однако, несмотря на то что наследственность болезни является важным фактором, это не всегда определяет течение болезни. Важно отметить, что наследственность не всегда является причиной острой фазы болезни. Важно учитывать, что острый приступ порфирии не всегда может быть тяжелым, поэтому определение порфирина в моче играет большую роль в диагностике острой перемежающейся порфирии.

5.3 Варигатная или смешанная порфирия (Южно-Африканский тип). Эта форма распространена в южных районах Африки; в Европе встречается редко. Клинические проявления так же, как острая перемежающаяся или постоянная кожная порфирия. Проявляется только кожными высыпаниями, или только абдоминальными приступами, латентной формой, которая диагностируется у клинических здоровых родственников больных на основании биохимических критериев. Острые приступы наблюдаются чаще у женщин, дерматологические симптомы – у мужчин.

Дерматологические симптомы появляются в 3–4 года до первых острых проявлений варигатной порфирии в виде пузьрей, эрозий, рубцов и пигментации. Высыпания на лице и тыле шеи. Провоцируется механической травмой и солнечным облучением.

Во время острой фазы болезни в клинической картине доминируют абдоминальные боли, тяжелая рвота и запор, синусовая тахикардия, гипертензия и симптомы полиневропатии.

Болезнь чаще развивается в возрасте до 30 лет и провоцируется барбитуратами, анальгетиками, стрессом, интеркурентными заболеваниями, беременностью. Чем моложе больной, тем тяжелее протекает заболевание. Заболевание выявляется в семьях у нескольких родственников и никогда не сочетается с другими клиническими вариантами порфирий.

Клинически поставить диагноз невозможно. Диагноз устанавливается на основании биохимических данных:

- высокое содержание порфиринов в кале;

фракция протопорфирина доминирует над фракцией копропорфирина; в период острых приступов общее содержание порфиринов в кале повышается, но соотношение между фракциями сохраняется;

- повышенные экскреции АЛК и порфобилиногена с мочой во время острой фазы;

- закономерно преобладание уровня копропорфирина в суточной моче над содержанием уропорфирина; во время острой фазы болезни общая экскреция порфиринов с мочой увеличивается, но соотношение между фракциями сохраняется;

- нормальное содержание порфиринов в эритроцитах; для окончательного диагноза наиболее важно определение порфиринов в кале.

5.4 Наследственная копропорфирия.

Специфичные для наследственной копропорфирии нарушения обмена порфиринов выявляются у лиц различного возраста (от 7 до 75 лет) и регистрируются как у мужчин, так и женщин. У половины больных протекает бессимптомно и диагностируется на основании биохимических исследований. Латентные формы выявляются в семьях среди родственников больных.

Протекает в виде приступов, которые провоцируются барбитуратами и транквилизаторами. Приводящими факторами могут также выступать эстрогены, а также интеркуррентные инфекции и беременность. Наблюдаются абдоминальные боли, запоры, рвота; доминируют депрессивные и истероидные реакции; встречаются парестезии и гипертензия. У части больных – фотосенсибилизация.

Напоминают клинически острую перемежающуюся порфирию. Точный диагноз устанавливается по биохимическим признакам:

- высокий уровень копропорфирина в кале при нормальном уровне протопорфирина – это постоянные признаки;

- повышенная экскреция АЛК, порфобилиногена и копропорфирина с мочой, но только в период обострения;

- нормальный уровень порфирина в эритроцитах; увеличенный копропорфирин относится к изомеру III типа.

У части больных выявляют нарушение антиоксидантной функции печени, повышение гликемии в моче. Нарушения порфиринового обмена выявляются только в печени и очень редко – высокий уровень копропорфирина в дуоденальном содержимом.

6 Неклассифицированные порфирии

Первый выделил эту форму порфирии M. Barletti в 1960 г. В отечественной литературе первое обобщение о подобных больных сделал Б. Н. Кривошеев (1978).

Существуют две формы кожных порфирий. Клинический синдром одной из них складывается из:

- ранней манифестации болезни;
 - высыпания буллезных элементов;
 - появления рубцовых и склеродермоподобных изменений кожи;
 - нарушения пигментации;
 - гипертрихоза;
 - дистрофических изменений ногтей, мышц, костей, суставов кистей;
 - общих нарушений в виде слабого физического развития, высокой миопии и эпилептиформных припадков.
- Биохимические показатели при этой форме:
- высокое содержание протопорфирина в эритроцитах, плазме крови и кале;
 - повышение содержания уропорфирина в моче, кале, эритроцитах и плазме крови;
 - увеличение фракции копропорфирина в моче, плазме крови и эритроцитах, но при высоком содержании его в кале.
- Другая форма кожной порфирии по клиническим признакам протекает как *Hydroa vacciniforme* и сопровождается преимущественным повышением уровня уропорфирина в плазме крови, эритроцитах и кале при нормальном уровне порфирина.

Эти признаки порфирий целесообразно отнести к печеночным порфириям.

При рассмотрении причинной связи геморрагического синдрома и нарушения порфирино-

7 Биохимические методы диагностики порфирий

Диагноз любой формы порфирии должен быть подтвержден лабораторными исследованиями, как качественными, так и количественными, обнаружением порфиринов в биологических жидкостях и экскретах.

Результаты использования качественных и полукачественных методов, свидетельствуя об общем суммарном повышении уровня порфиринов, не позволяют дифференцированно оценить специфичность нарушений порфиринового обмена и не дают точной информации о соотношениях между фракциями порфиринов, что имеет решающее диагностическое значение. Эти тесты надо оценивать очень осторожно.

вого обмена следует иметь в виду следующее:

- образование веществ, повреждающих сосудистую систему и приводящих к нарушению факторов свертываемости крови, происходит на фоне уже нарушенного обмена порфиринов в печени;
- нарушения функций печени и, как следствие этого, патологически повышенное образование порфиринов в ней развиваются вторично в результате системных нарушений стенок кровеносных сосудов и факторов свертывания крови.

В пользу генетической природы могут свидетельствовать ранняя манифестация и свойственный генодерматоз синдромный характер заболевания.

Неклассифицированные порфирии характеризуются следующими признаками:

- начинаются в детские годы;
- поскольку не всегда бывает полный комплекс симптомов, эти больные не обследуются, и болезнь классифицируется, как фотодерматоз неизвестной этиологии;
- повышенная экскреция порфиринов с мочой может отсутствовать; поэтому использование качественных и полукачественных методов определения порфиринов или неполное обследование имеет относительную ценность;
- каждый больной с симптомами фотосенсибилизации должен подвергаться углубленному обследованию, включая количественное определение порфиринов по фракциям в моче, кале, плазме крови и эритроцитах.
- больных с явлениями фотосенсибилизации следует углубленно обследовать и относить к неклассифицированным порфириям, чтобы не создавать путаницу в классификации.

Более надежным диагностическим критерием является количественное определение порфиринов по фракциям в моче, кале, эритроцитах и плазме крови. Однако эти методы сложные и трудоемкие, и не проводятся во всех лабораториях. Методик определения порфиринов много, и каждая из них имеет как положительные, так и отрицательные стороны.

Эритропoтические порфирии диагностируются, кроме обычного уровня порфиринов в моче и кале, определением содержания этих веществ в эритроцитах и плазме крови. Используют метод определения порфиринов в плазме крови и эритроцитах (C. Rimington, 1963).

дующее:ящих сосу-
ению фак-
т на фоне
печени;
следствие
разование
чно в ре-
ок крове-
ия крови.
огут сви-
и свой-
й харак-
акте-

ный ком-
едуются,
дерматоз

ов с мо-
льзовав-
ных ме-
неполное
ность;
тосенси-
ленному
е опре-
че, кале,

илизации
носить к
тобы не

критери-
ие пор-
роцитах
жные и
борато-
в много,
ные, так

гности-
риинов
ия этих
Исполь-
плазме
(63); но

этот метод сложный и трудоемкий, поэтому можно использовать и качественные методы. Иногда используется проба C. Rimington (1962), которая является достаточно простой; важно использовать также:

- простую пробу с гемолизированной кровью (Кривошеев Б. Н., 1964);
- феномен фотогемолиза;
- люминесцентное и люминесцентно-микро-

8 Лечение и профилактика порфирий, прогноз

В лечении порфирий необходимо учитывать наследственную неполноточность ферментов, участвующих в биосинтезе порфиринов. В связи с этим терапия может быть успешной и радикальной, если она оказывает влияние на генетические механизмы нарушений или исключает возможность действия провоцирующих факторов, способствующих переходу скрытого состояния болезни в стадию клинических изменений.

Однако нет методов лечения, успешно и эффективно, стойко корrigирующих нарушенный метаболизм порфиринов. Поэтому при порфириях чаще всего применяют патогенетические методы терапии, которые облегчают течение заболевания и частично предотвращают развитие тяжелых необратимых изменений внутренних органов. Такая терапия сводится либо к устранению неблагоприятных факторов, провоцирующих обострение, либо к выведению избыточного количества порфиринов и метаболитов, накапливающихся в результате нарушений других обменных процессов, которые наблюдаются при порфириях.

Многие методы лечения, из-за слабой изученности этиологии и патогенеза, оказываются малоэффективными.

Современное лечение включает:

- выведение из организма токсических комплексов с ионами тяжелых металлов, которые могут накапливаться в результате интоксикаций или нарушения биосинтеза порфиринов; это деблокирует системы ферментов, что приводит к частичному корректированию нарушенного метаболизма порфиринов; к этим методам относится применение различных комплексонов;
- выделение из организма большого избытка порфирина; используется адсорбирующее действие карболена и холестирамина, обменное щелачивание бикарбонатом натрия и назначение синтетических противомалярийных препаратов; последние интенсивно выделяются с мочой;

скопическое исследование крови.

Проводится исследование копро- и протопорфирина, содержания АЛК и порфобилиногена (ПБГ).

При поздней кожной порfirии изучают уровень копропорфирина III и уропорфирина III в моче, раздельное количественное определение порфиринов в моче, при острой перемежающейся порfirии – определение АЛК и ПБГ в моче.

8 Лечение и профилактика порфирий, прогноз

- восстановление функциональной способности эритропоэтической системы и печени – сюда относится:

- 1) спленэктомия;
- 2) разнообразная антицирротическая терапия;
- 3) применение комплексов витаминов;
- частичное корректирование нарушенного метаболизма порфиринов:

- 1) хронически перемежающиеся кровопускания;
- 2) систематические противомалярийные препараты;
- 3) витамины;
- 4) аденоzin-5-монофосфат;
- 5) АТФ и др.

- защита кожи от воздействия солнечных лучей для устранения фотодинамического эффекта (внутрь – бета-каротин, никотиновая кислота, цитохром; наружно – фотозащитные средства; режим).

Эритропоэтические порфирии. Все предлагаемые методы мало эффективны и недостаточно надежны:

- в острой стадии:
 - 1) противовоспалительная терапия;
 - 2) постельный режим;
 - 3) пребывание в темном помещении;
 - 4) исключение солнечных облучений;
 - 5) антигистаминные препараты;
 - 6) седативные средства;
- для предупреждения обострений:
 - 1) фотозащитные наружные средства;
 - 2) синтетические противомалярийные средства;
 - 3) трудоустройство.

Назначают аденоzin-5-монофосфат, инозин.

Хронически перемежающиеся кровопускания, удаление селезенки и назначение препаратов железа.

Хороший эффект дает назначение β-каротина. Диета с большим количеством витамина A,

каротина (морковный сок).

Внутримышечно витамины B_1 , B_2 , B_{12} и внутрь никотиновая кислота.

Однако в результате лечения порфириновый обмен не нормализуется.

Весной и осенью рекомендуют профилактические курсы лечения.

Лечение острых порфирий:

- отмена порфобилиногенных препаратов и диета, богатая углеводами;
- аргинат гемина (нормосанг);
- глюкоза внутривенно;
- плазмоферез;
- синарел, золадекс (рилизинг-гормон лютеинизирующего гормона);
- пероральные контрацептивы (овиден, реги-веден);
- рибоксин, фосфаден;
- назначение сандостатина, гастролина, серото-нина;
- лечебная физкультура, массаж.

Лечение поздней кожной порфирии:

- применение комплексов:
- 1) БАЛ;
- 2) ЭДТА;
- 3) унитол;
- 4) пентацин;
- 5) тетацин-кальция;
- 6) дезферриоксамин;
- 7) дизферал;
- печеночная диета;
- кровопускания – флеботомия;
- гемодиализ;
- витаминотерапия:

- 1) B_1 , B_2 , B_{12} , B_6 ;
- 2) ретинол;
- 3) фолиевая кислота;
- 4) пиридоксаль-5-монофосфат;

особое место занимает карболен, натрия бикарбонат.

- синтетические противомалярийные препараторы;

- иногда назначают кортикоиды.

Рекомендуют:

- кокарбоксилазу;
- аденил;
- неостигмин;
- наркотики;
- амилазин;
- индерал;
- обзидан;
- прозерин;
- аденоzinмонофосфат;

- гематин;
- натрий парааминосалицилат.

Вводится внутривенно раствор глюкозы.

Также назначают:

- средства для улучшения деятельности ЖКТ;
 - гепатопротекторы и ферменты:
- 1) метиоксин;
 - 2) мгалон;
 - 3) эссенциале;
 - 4) фестал;
 - 5) панзинорм;
 - 6) аболин;
 - 7) трифермент.

Лечение острой перемежающейся порфирии:

- устранение болевого синдрома:

- 1) опиаты;
- 2) салицилаты;
- 3) нимесулид;
- 4) олфен и др.;

- высококалорийный богатый углеводами пищевой рацион;

- детоксикация:

- 1) введение поливалентных растворов;
- 2) гемодиализ;
- 3) обменные гемотрансфузии;

- корректировка сердечного ритма:

- 1) индерал;
- 2) резерпин;

- борьба с запорами (слабительные);

- витаминотерапия;

- глюкокортикоиды, АТФ;

- устранение провоцирующих факторов;

- Кетансерин (серефлекс, сурексал, суфроксал).

Профилактика порфирий:

- при эритропоэтической порфиринии:

- 1) применение фотозащитных средств;
- 2) проведение профилактических курсов лечения в весенне-летнее время;

- при поздней кожной порfirии – общественная профилактика:

- 1) профосмотры, особенно среди «повышенного риска» и исследование у мочи на содержание порфирина;

2) профессиональный отбор, трудоустройство;

- 3) диспансеризация больных, проведение профилактического лечения, ВТЭК, наблюдение врачей других специальностей и современная рациональная терапия.

Также имеет значение и личная профилактика:

- фотозащитные кремы, шляпы, защитные очки, избегать солнечные облучения;

вотом
юзозы.

ости ЖКТ:

порфирии:

леводами

зв;

ов;

оксал).

ств;
курсов

обще-

лиц
у них

удоу-

ение
блло-
сво-

тика:

гные

тери

2011

- противопоказан санаторно-курортное лечение в летнее время;

- противопоказан алкоголь, курение.

Очень важно соблюдение режима питания; прием препаратов, улучшающих функцию печени; стол № 5.

Прогноз заболевания:

- в стадии 1 поздней кожной порфирии прогноз – благоприятный, но необходим режим и

ЛИТЕРАТУРА

1. *Bazin E. Lesions treorigues et cliniques sur les affections cutanées de nature arthritique et d'artreuse.* – Paris, 1860.
2. Идельсон Л. И., Коротеева Г. П., Климовецкая П. Л. Применение аденоозит-5-монофосфата при острой перемежающейся порфирии и свинцовой интоксикации // Клин. мед. – 1973. - № 1 – С. 90-94.
3. Лаптев В. А., Ведрова И. Н. Ограниченные рецидивирующие буллезные высыпания с резко выраженной порфириией // Вестн. дерматол. – 1956. - № 3. – С. 15-19.
4. Dean J. The porphyrias. – L.: Hilden and Watts, 1963.
5. Perrot H. La porphyria cutanee dite tardive // Etude anatomo-clinique, étiopathogénique et thérapeutique. - Lyon: Simer Editions, 1968.
6. Waldenstrom L. Porphyrios as inborn errors of metabolism // Amer. J. Med. – 1957. – Vol. 22. – P. 758-773.
7. Watson C. Hematin and porphyries // New Engl. J. Med. - 1975. – Vol. 293. – P. 605-609.
8. Идельсон Л. И., Радзивиловская Э. Г. О нормальном содержании в моче предшественников порфиринов // Лаб. дело. – 1966. - № 1. – С. 18-20.
9. Кривошеев Б. Н. К вопросу о неклассифицированных кожных порфириях // Вестн. дерматол. – 1978. - № 6. – С. 53-58.
10. Кривошеев Б. Н. Токсическое действие синтетических противомалярийных препаратов у больных поздней кожной порфирией // Вестн. дерматол. венерол. – 1964. - № 3. – С. 60-65.
11. Кузнецова Н. П., Максимова Л. П. Функциональное состояние сердечно-сосудистой системы у больных поздней кожной порфирией. – Вестн. дерматол. – 1972. - № 10. – С. 55-59.
12. Кузнецова Н. П., Петрова Е. А. Состояние вегетативной нервной системы у больных поздней кожной порфирией. – Вестн. дерматол. – 1972. - № 4. – С. 31-34.
13. Идельсон Л. И., Коротеева Г. П. Два случая семейной кожной печеночной порфирии. – Тер. архив. – 1971 - № 4. – С. 95-99.
14. Розептун М. А. Общая терапия кожных болезней. – М.: Медицина, 1970. – С. 78-96.
15. Машкиллейсон Л. Н. Лечение и профилактика кожных болезней. – М.: Медицина, 1964. – С. 481-484.
16. Руководство по дерматовенерологии / Под ред. Л. Н. Машкиллейсона: в 3-х т. – Т. 3 . - Кожные болезни. – М.: Медицина, 1964. – С. 447-451.
17. Дерматовенерология / За ред. В. П. Федотова, А. Д. Дюдюна, В. И. Степаненка. – Дніпропетровськ, Київ, 2008. – С. 552-555.
18. Цераидис Г. С., Федотов В. П., Дюдюн А. Д., Туманский В. А. Гистопатология и клиническая характеристика дерматозов. - Днепропетровск, Харьков, Запорожье, 2004. – С. 223-224.
19. Rimington C. Types of porphyria: some thoughts about biochemical mechanisms involved // Ann. N. I. Acad. Sci., 1963. - Vol. 104, No 2. – P. 666-675.
20. Rimington C. Suggestions concerning the biochemical defects in the different porphyrin diseases // Panminerva med. – 1962. – Vol. 4, No 7-8. – P. 307-311.