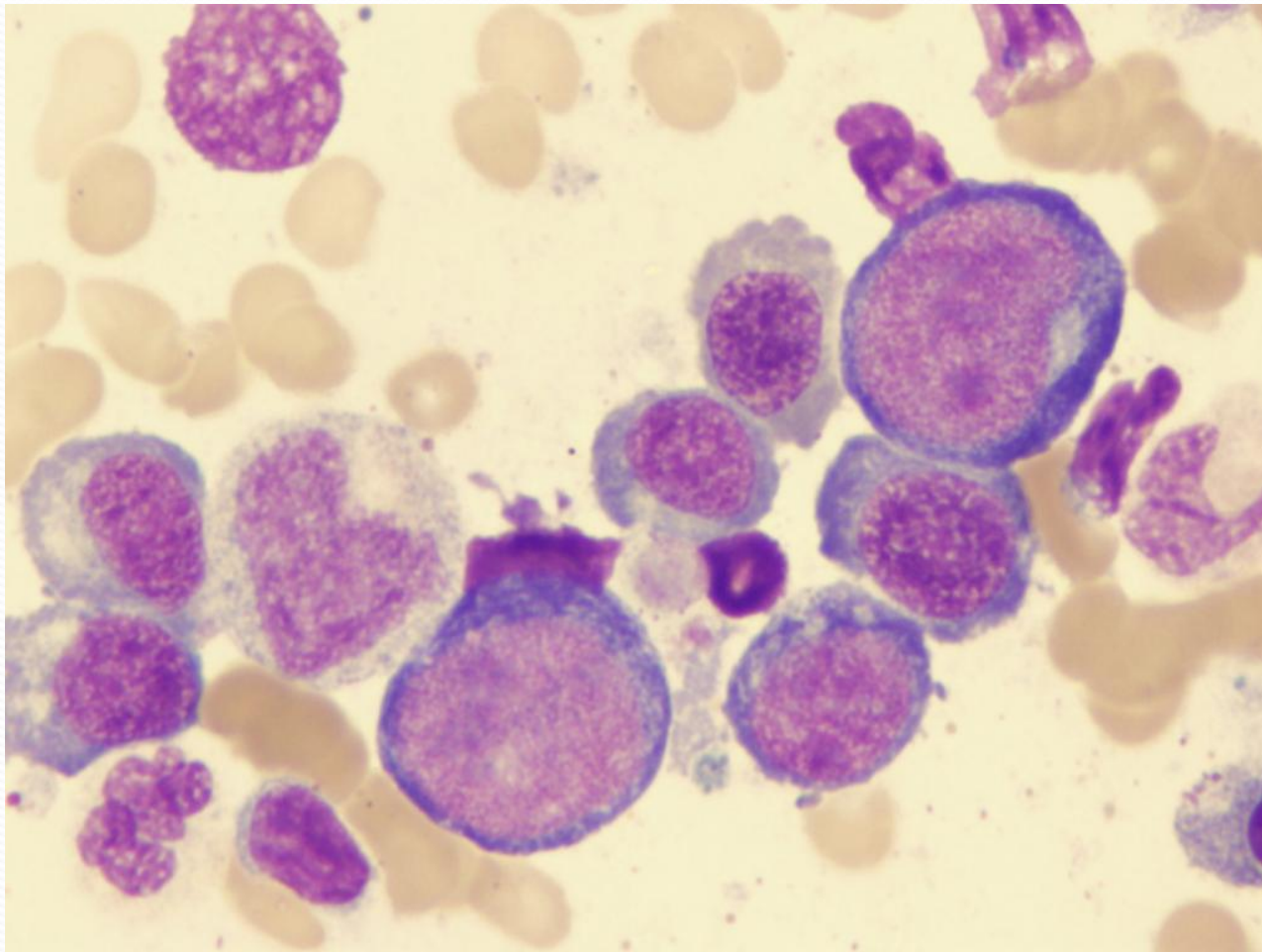


Мегалобластные анемии

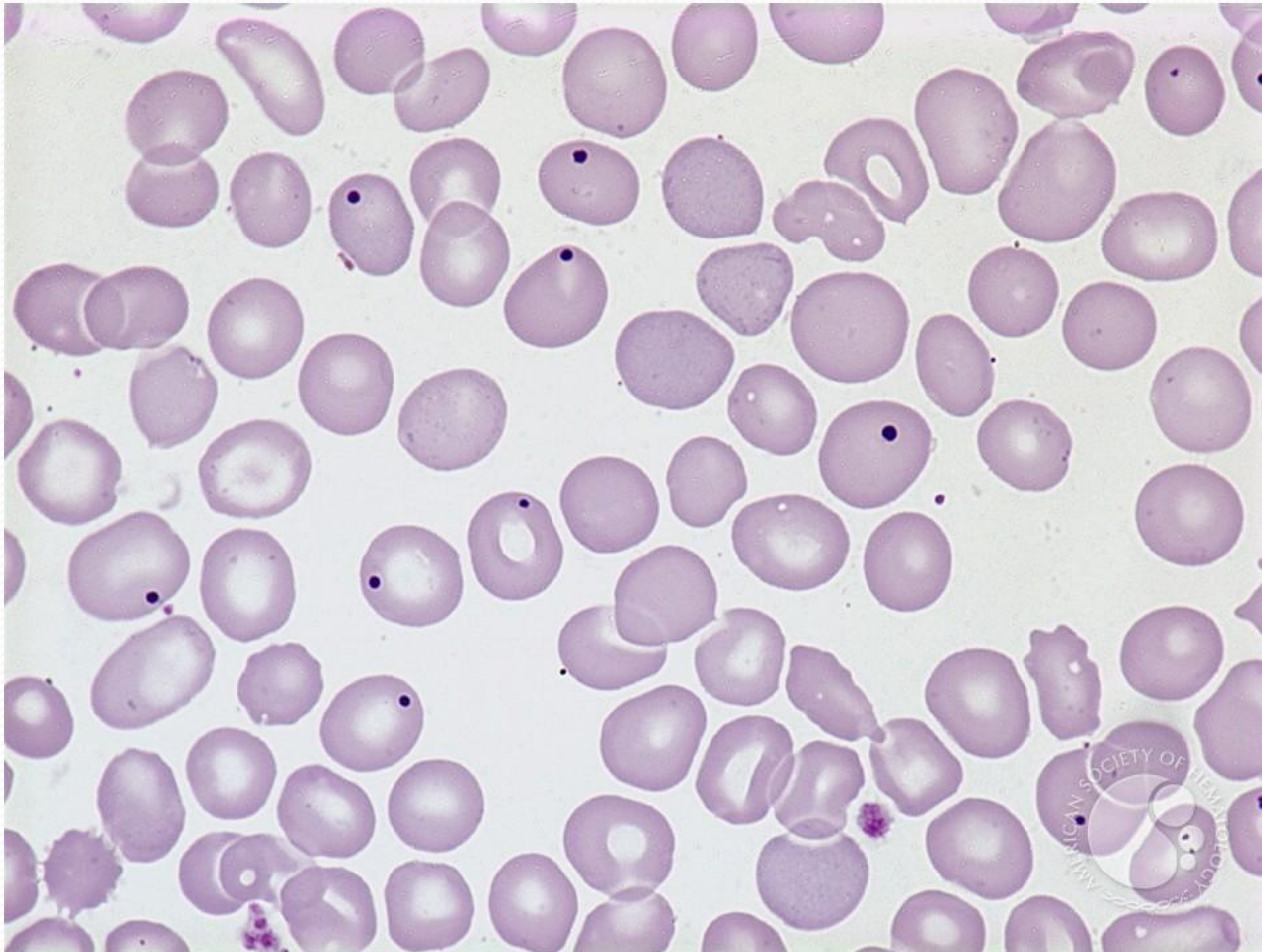
Мегалобластные анемии – группа анемий, обусловленных нарушением синтеза ДНК в эритрокариоцитах вследствие дефицита витамина В₁₂ и/или фолиевой кислоты и характеризующихся мегалобластным типом кроветворения.

Гематологические показатели: Нв ↓↓↓, ретикулоциты ↓, ЦП > 1.05, МСН > 32 пг, МСV > 100 фл, лейкоц. ↓, нейтр. ↓, тромб. ↓.

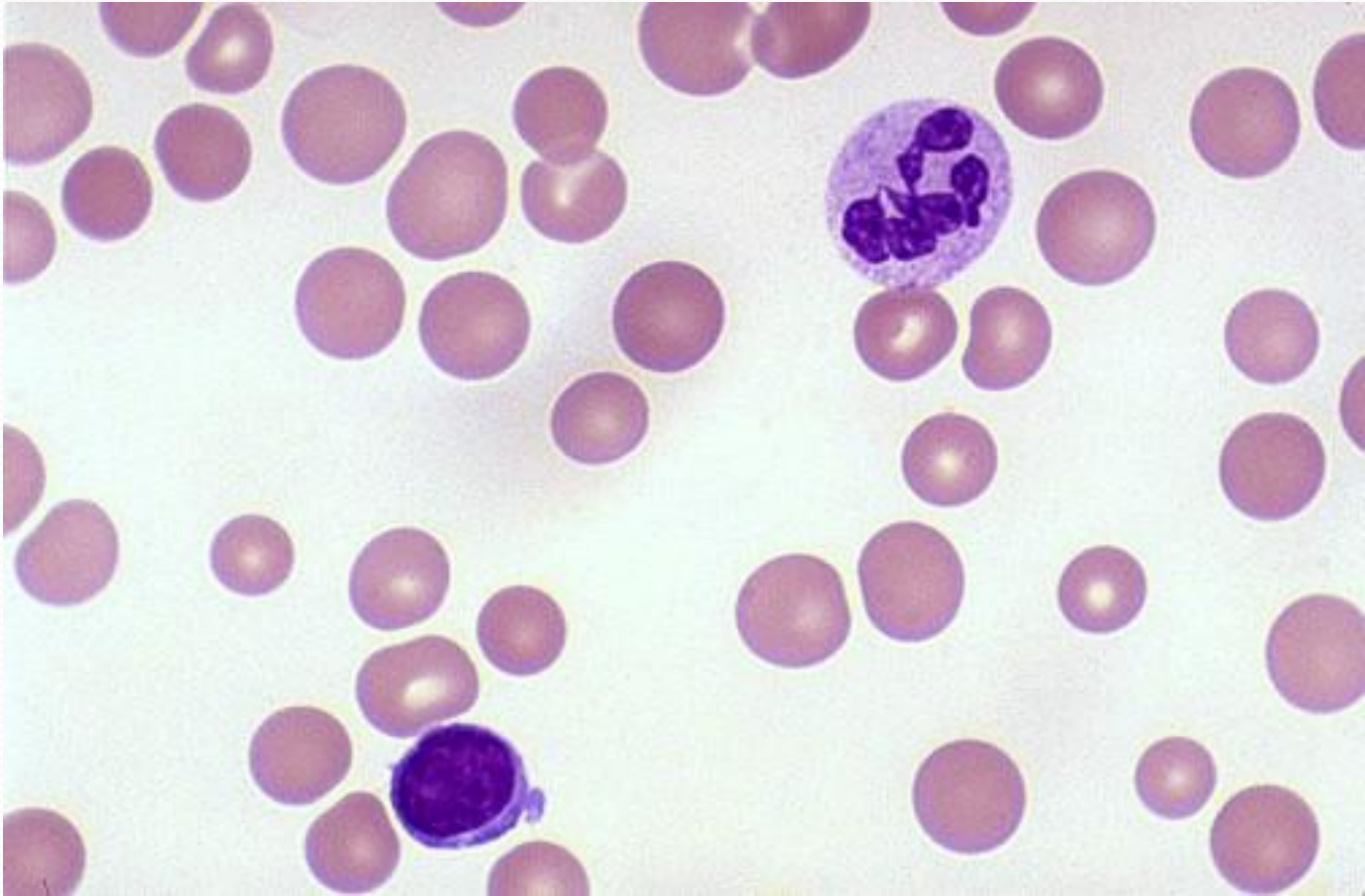
Мегалобластные анемии (КМ)



Кровь: мегалобласты, тельца Жолли – остатки ядра



Кровь: полисегментированные нейтрофилы



Сведения о метаболизме В12

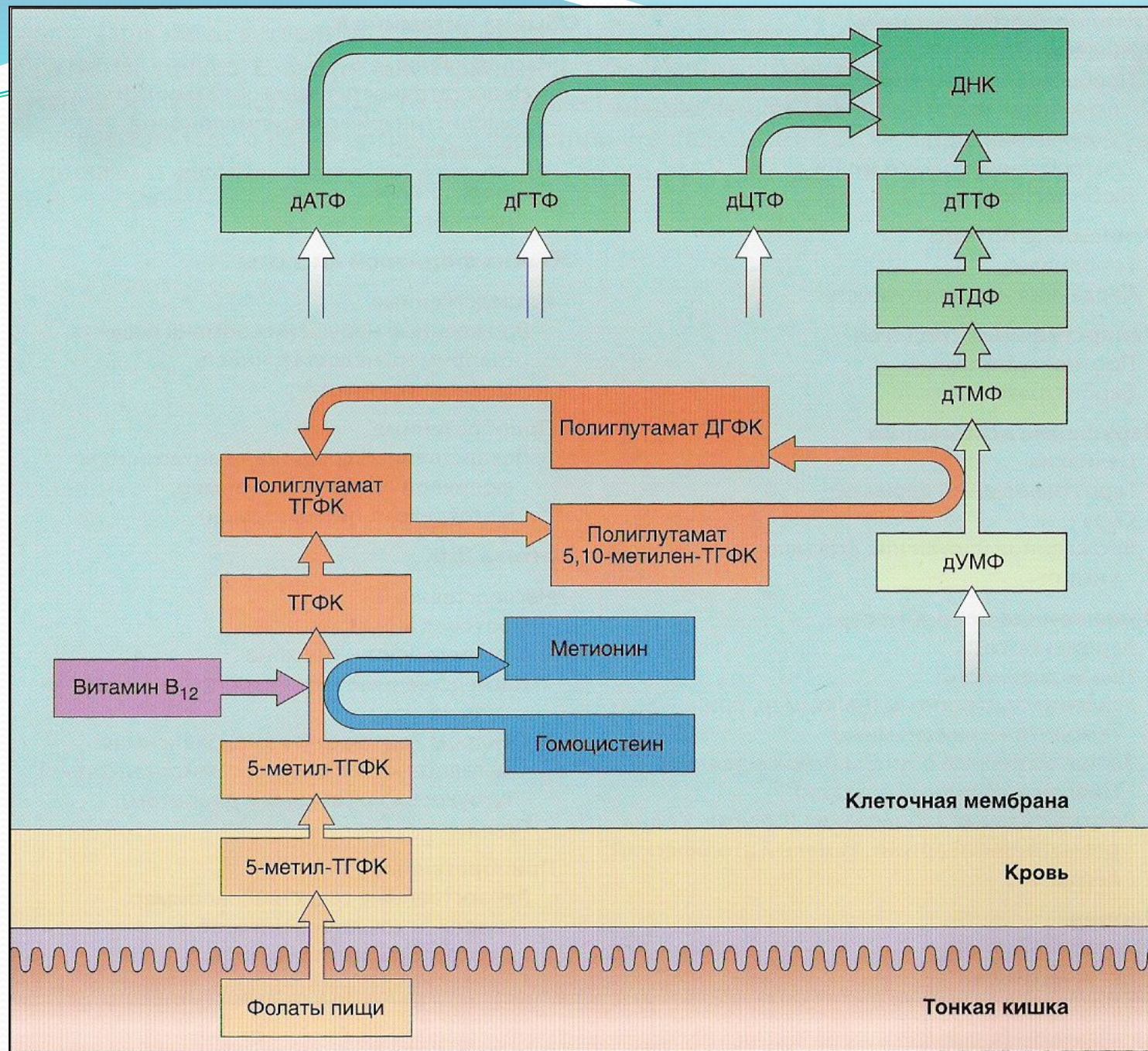
- Поступает с пищей (животного происхождения: молоко, мясо, яйца).
- В желудке соединяется с внутренним фактором
- В подвздошной кишке всасывается (одномоментно не более 2 мкг, за сутки – около 6-9 мкг)
- В крови соединяется с транскобаламинами (I, II, III)
- Суточная потребность 2-7 мкг
- При обычной диете в течение дня человек получает от 3 до 30 мкг витамина В₁₂
- Запас витамина В12 около 2-5 мг, наибольшая часть – в печени
- Запасов витамина В12 в печени хватает на 3-5 лет после прекращения его всасывания.

Сведения о метаболизме фолатов

- Содержатся в мясе, печени, растительных продуктах, дрожжах, молоке. При кулинарной обработке разрушаются.
- При обычном питании в суки человек получает от 200 до 400 мкг фолатов при средней суточной потребности в 50-100 мкг.
- Общее количество фолатов в организме около 10 мг.
- Запасы фолатов в организме исчерпываются за 4-5 мес

Патогенез

- Витамин В₁₂ и фолаты в качестве коэнзимов принимают участие в синтезе нуклеотидов, поэтому их недостаточное поступление приводит к нарушению синтеза ДНК в эритроидных клетках и эпителиоцитах ЖКТ, кожи.
- Витамин В₁₂ также необходим для нормального метаболизма миелина нервных волокон.



Мегалобластическое кроветворение

- нарушение пролиферации и дифференцировки кроветворных элементов
- внутрикостномозговая гибель большинства ядродержащих клеток красного ряда (неэффективный эритропоэз),
- нарушение вызревания гранулоцитов и мегакариоцитов.



Макроцитарная анемия
Гранулоцитопения
Тромбоцитопения

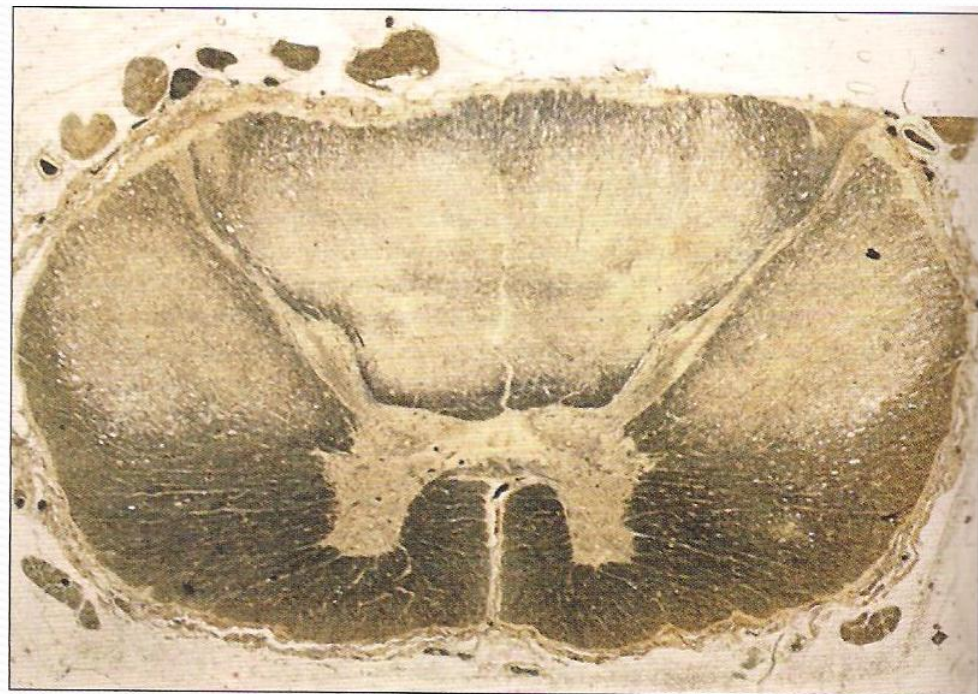
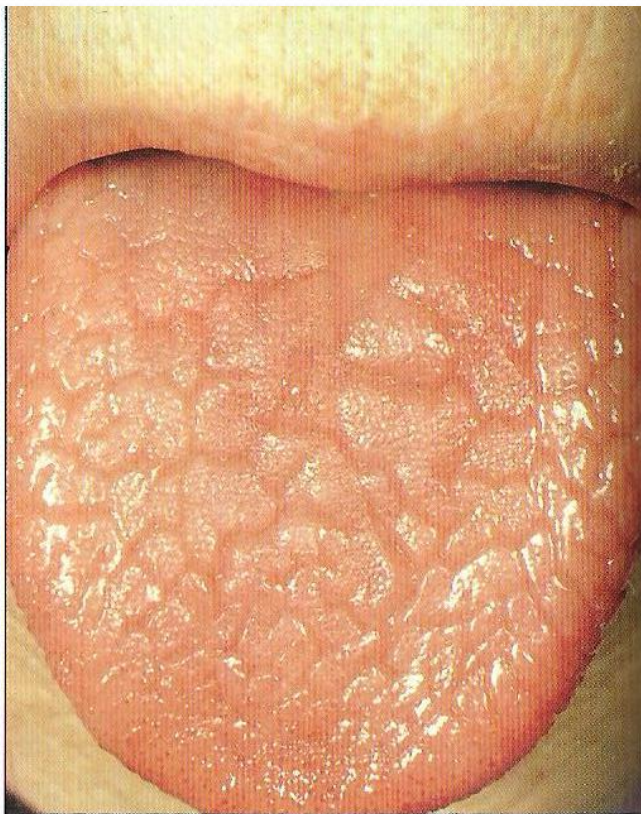
ЭТИОЛОГИЯ

В12-дефицит	Дефицит фолатов
Нарушение секреции гастромукопротеина	
Нарушение всасывания в тонком кишечнике (в первую очередь – дефицит фолатов)	
Повышенная потребность	
	Недостаточное поступление с пищей
Нарушение транспорта	

Клиника

1. Общеанемический синдром
2. Поражение ЖКТ
3. Неврологическая симптоматика (отсутствует при дефиците фолиевой кислоты!)

Анемия В-12 дефицитная (Аддисона-Бирмера)



Фуникулярный миелоз. Поперечный срез спинного мозга больного, умершего от фуникулярного миелоза — следствия авитаминоза В₁₂. Видна демиелинизация боковых и задних канатиков. Окраска по Вейгерту—Палю.

Фолиеводефицитная анемия

Дефект развития
нервной трубки



Диагностика

- Нормохромная/гиперхромная макроцитарная анемия
- Лейкопения, относительный лимфоцитоз
- Гиперсегментированные нейтрофилы
- СОЭ повышается при тяжелой анемии (до 18-20 мм/ч)
- Умеренный гемолиз – укорочение жизни эритроцитов (неконъюгированный билирубин)
- Мегалобластное кроветворение в пунктате костного мозга
- Содержание витамина В₁₂, фолиевой к-ты в сыворотке:

Норма витамина В₁₂: 180 - 900 пг/мл

Норма фолиевой кислоты в сыворотке крови - 3 - 17 нг/мл.

Пернициозная анемия

- Аутоиммунные механизмы (АТ к париетальным клеткам, ВФ или комплексу ВФ-ВитВ₁₂)
- Патогномоничный признак – наличие хронического гастрита с гистаминоустойчивой ахлоргидрией
- Тест Шиллинга

Тест Шилинга

- Используется для оценки абсорбции в кишечнике меченого ^{57}Co витамина B_{12} . Больному дается 0,5-2,0 мкг радиоактивного витамина B_{12} per os, а затем через 2 часа в/м вводится 1000 мкг нерадиоактивного витамина B_{12} для насыщения транскобаламина. С момента приема меченого витамина B_{12} собирается суточная моча.
- У здоровых людей с мочой в течение суток выделяется $\geq 7\%$ полученной радиоактивности, а у больных с нарушенной абсорбцией витамина B_{12} - менее 5% (при пернициозной анемии этот показатель обычно менее 2%).
- При недостаточной продукции ВФ его добавление к меченому ^{57}Co витамину B_{12} , по крайней мере, в 5 раз повышает радиоактивность суточной мочи. Напротив, экскреция радиоактивного витамина B_{12} существенно не изменяется при нарушении абсорбции витамина B_{12} , не связанной с дефицитом ВФ.

Лечение

- Лечение нутритивной мегалобластной анемии состоит в назначении диеты, богатой фолатами, и приеме фолиевой кислоты (по 1-2 мг/сутки), а также витаминов С, В₁, В₆, В₂, РР и др., поскольку дефицит фолатов часто сочетается с недостаточностью других витаминов
- в/м введение витамина В₁₂ в дозе 1000 мкг ежедневно в течение 2-х недель, а затем – еженедельно до наступления клинико-гематологической ремиссии, характеризующейся исчезновением всех симптомов заболевания
- через 24-72 ч происходит трансформация мегалобластического кроветворения в нормобластическое
- к 5-6 дню в крови увеличивается число эритроцитов за счет поступления в циркуляцию незрелых форм (ретикулоцитарный криз).
- Для поддержания клинико-гематологических ремиссий больные пернициозной и агастрической мегалобластной анемией нуждаются в пожизненном лечении витамином В₁₂ (по 500 мкг 1-2 раза в месяц в/м) или в комплексе с ВФ (30 мкг витамина В₁₂ и 50 мг ВФ per os 1 раз в неделю).



Спасибо за внимание!