

**Цель работы.** Представлен клинический случай CD5<sup>+</sup> диффузной В-ККЛ с генерализованным поражением, протекающей "под маской" лимфомы из клеток мантийной зоны.

**Материалы и методы.** Пациент 64 лет в июле 2013 г. обратился с жалобами на потливость, снижение массы тела, лихорадку до фебрильных значений, увеличение шейных лимфатических узлов и жидкий стул до 5–6 раз за сутки в течение 6 мес. При поступлении выявлены увеличение миндалин с почти полным смыканием, массивная периферическая, внутригрудная и внутрибрюшная лимфоаденопатия, гепатосplenомегалия. По данным ФГДС обнаружено инфильтративно-язвенное поражение пищевода и желудка, две надцатиперстной кишки, а при колоноскопии – генерализованное поражение толстой кишки по типу лимфоматоидного полипоза. Выявлено поражение костного мозга (В-клеточная клональность), моноклональная секреция М ламба (27,1 г/л) и белка Бенс-Джонса ламбда (0,1 г/л) в сыворотке, умеренное повышение ЛДГ – до 546 ЕД/л. Клинически заболевание напоминало течение лимфомы из клеток мантийной зоны, однако по данным иммуногистохимического исследования лимфатического узла опухолевые клетки CD20<sup>+</sup>, CD5<sup>+</sup>, CD10<sup>-</sup>, MUM1<sup>+</sup>, CyclinD1<sup>+</sup>, SOX11<sup>-</sup>, Ki-67 составил 50%. При цитогенетическом исследовании t(11; 14) не выявлено, кариотип: 48, XY, +3,+mar?i (18)(q10)? Учитывая клиническое

течение заболевания, принято решение применить схему терапии R-EPOCH/R-HMA с заготовкой стволовых клеток крови и последующей высокодозной консолидацией (курс R-BEAM с ауто-ТСКК).

**Результаты.** После 2 курсов R-EPOCH/R-HMA получена полная ремиссия заболевания, в том числе молекулярная, по данным исследования В-клеточной клональности биоптата желудка, тонкой кишки, толстой кишки, костного мозга. В дальнейшем проведено еще 2 курса ПХТ R-EPOCH/R-HMA, собрано 4,5 · 10% кг CD34<sup>+</sup>-клеток и выполнена ауто-ТСКК с кондиционированием по схеме R-BEAM. Переносимость терапии удовлетворительная. Срок наблюдения составил 5 мес, терапия завершена 1 мес назад (декабрь 2013 г).

**Заключение.** Дифференциальный диагноз CD5<sup>+</sup> диффузной В-ККЛ и лимфомы из клеток мантийной зоны требует обязательного проведения иммуногистохимического и цитогенетического исследования. Впервые примененная схема R-EPOCH/R-HMA с высокодозной консолидацией и ауто-ТСКК показала высокую эффективность в скорости и глубине достижения полной ремиссии при минимальной токсичности у больного старше 60 лет с генерализованной, прогностически неблагоприятной диффузной В-ККЛ. Планируется проведение пилотного исследования этой схемы у больных диффузной В-ККЛ.

## Оценка гемограмм при истинной полицитемии и симптоматических эритроцитозах

Гайдукова С.Н., Ткаченко Е.В., Бублий Ю.С.

Национальная медицинская академия последипломного образования им. П.Л. Шупика, Украина, Киев

**Цель работы.** Изучить особенности периферического звена кроветворения при истинной полицитемии (ИП) и симптоматических эритроцитозах (СЭ).

**Материалы и методы.** Проанализированы 32 гемограммы больных (18 мужчин и 14 женщин) ИП (1-я группа наблюдения). Гемограммы изучены у больных ИП в эритремической стадии на момент установления диагноза до проведения цитостатической терапии. 2-ю группу наблюдения составили 52 пациента (30 мужчин и 22 женщины), состояния периферической крови у которых было расценено как абсолютный СЭ. Контрольную группу составили 35 первичных доноров.

**Результаты.** У некоторых больных ИП заболевание проекает только с эритроцитозом, а другие характерные изме-

нения периферической крови, такие как лейкоцитоз и/или тромбоцитоз, могут отсутствовать. У больных 1-й группы выявлены статистически значимые различия (увеличение) по ряду показателей гемограммы – количеству тромбоцитов, лейкоцитов, эозинофилов, моноцитов по сравнению с аналогичными показателями у больных 2-й группы ( $p < 0,05$ ). Выявлены и статистически значимые различия показателя СОЭ ( $p < 0,05$ ).

**Заключение.** Картина периферической крови при ИП определяется стадией развития заболевания. Изменения показателей периферической крови при ИП и СЭ могут иметь дифференциально-диагностическое значение только в комплексе с показателями других методов исследования и клиническими данными.

## Влияние генетических аномалий на общую выживаемость у больных множественной миеломой

Гарифуллин А.Д., Мартынкевич И.С., Волошин С.В., Шмидт А.В., Кувшинов А.Ю., Шуваев В.А., Фоминых М.С., Стельмашенко Л.В., Бессмелльцев С.С., Абдулгадыров К.М.

ФГБУ Российской НИИ гематологии и трансфузиологии ФМБА, Санкт-Петербург

**Введение.** Использование современных протоколов лечения больных множественной миеломой (ММ) с применением ингибиторов протесом, иммуномодуляторов, высокодозной химиотерапии диктует необходимость поиска новых прогностических генетических маркеров.

**Цель работы.** Оценить частоту встречаемости генетических аберраций и их влияние на общую выживаемость (ОВ) у больных ММ.

**Материалы и методы.** В исследование включены 103 больных ММ. Цитогенетический анализ клеток костного мозга выполняли по стандартной GTG-методике. При исследовании методом FISH использовали ДНК-зонды: *LSI*

*13(RB1)13q14, IGH/CCND1, IGH/FGFR3, LSI Tp53(17p13.1)* (Abbott).

**Результаты.** Генетические аберрации выявлены у 28 (27,2%) больных: при цитогенетическом анализе – у 5 (4,8%), при FISH – у 16 (15,5%); у 7 (6,7%) больных нарушения были комплексными. Медиана ОВ у больных с генетическими аберрациями составила 23,6 мес по сравнению с 43,2 мес у больных без генетических аберраций.

**Заключение.** Наличие хромосомных нарушений негативно влияет на длительность ОВ больных ММ. FISH-анализ позволяет повысить выявляемость высокоспецифичных генетических маркеров, играющих важную роль в диагностике и определении прогноза при ММ.