

© Э.Ф.Андреева, В.И.Ларионова, Н.Д.Савенкова, 2004
УДК 616.61-006.2

Э.Ф. Андреева, В.И. Ларионова, Н.Д. Савенкова

АУТОСОМОННО-ДОМИНАНТНЫЙ И АУТОСОМОННО-РЕЦЕССИВНЫЙ ПОЛИКИСТОЗ ПОЧЕК

E.F. Andreeva, V.I. Larionova, N.D. Savenkova

AUTOSOMAL DOMINANT AND AUTOSOMAL RECESSIVE POLYCYSTIC KIDNEY DISEASE

Кафедра факультетской педиатрии Санкт-Петербургской государственной педиатрической медицинской академии, лаборатория молекулярной диагностики с расширенной группой молекулярной кардиологии Научно-исследовательского центра Санкт-Петербургской государственной педиатрической медицинской академии, Россия

Ключевые слова: аутосомно-доминантный поликистоз почек, аутосомно-рецессивный поликистоз почек.

Key words: autosomal dominant polycystic kidney disease, autosomal recessive polycystic kidney disease.

Актуальность проблемы поликистоза почек у детей обусловлена большой распространенностью, особенностями течения и исхода, серьезным прогнозом. Целью нашего обзора литературы является обобщение имеющихся сведений о клинико-генетических особенностях аутосомно-доминантного и аутосомно-рецессивного поликистоза почек.

Различают поликистоз почек с аутосомно-доминантным типом наследования (АДПП) и поликистоз почек с аутосомно-рецессивным типом наследования (АРПП).

АДПП почти не отмечается у детей и известен как поликистоз взрослых [1]. АДПП встречается с частотой от 1:500 до 1:1000. АРПП в большей степени проявляется в детстве. Частота АРПП составляет 1:6000 – 1:40000 живорожденных младенцев. В отечественной и зарубежной литературе используют следующую терминологию (табл. 1).

Классификация поликистоза почек

До настоящего времени не существует единой общепринятой классификации поликистоза почек.

Согласно степени дилатации собираемых каналов почек и размера печеночного фиброза, Blyth и Ockenden предложили классификацию четырех различных подтипов АРПП [2].

Наиболее хорошо известная классификация (Osathanondh и Potter), имеет ограниченное значение для клинической практики. Смысловая пута-

ница с термином «синдром Поттера» или «фенотип Поттера» стала причиной непопулярности классификации. Однако морфологически-ориентированная классификация дает определение кистозным повреждениям, которые могут отличаться от сущности заболевания. Значение патоанатомической классификации показано Gillessen – Kaesbach с соавторами (1993). Описанные нарушения с характерным лицом (лицо Поттера), микроцефалией, врожденным пороком сердца и вовлечением печени неотличимы от тех, которые наблюдаются при аутосомно-рецессивном поликистозе почек.

Bosniak (1991) разработал классификацию почечных кист, основанную на особенностях УЗ-исследования, компьютерной томографии и внутривенной урографии. Данные этих исследований помогают дифференцировать доброкачественные кисты от кистозных новообразований.

В клинической практике наиболее часто используется классификация кистозных нарушений почек, предложенная K.Zerres в 1996 г., которая приведена в табл. 2 [2].

Таблица 1

Терминология поликистоза почек

В отечественной литературе	В зарубежной литературе
Поликистоз почек	Polycystic kidney disease
Поликистоз почек с аутосомно-доминантным типом наследования	Autosomal dominant polycystic kidney disease (cystic kidneys Potter type III)
Поликистоз почек взрослого типа	Adult polycystic kidney disease
АДПП	ADPKD
Поликистоз почек с аутосомно-рецессивным типом наследования	Autosomal recessive polycystic kidney disease (cystic kidneys Potter type I)
Поликистоз почек детского типа	Infantile polycystic kidney disease
АРПП	ARPKD

Таблица 2

**Классификация кистозных нарушений почек
(K.Zerres, 1996)**

- 1.1 Аутосомно-рецессивный тип поликистоза почек (типа Поттер I)
- 1.2 Почечные и печеночные изменения по типу Поттер I как часть синдрома
- 2. Аутосомно-доминантный тип поликистоза почек (тип Поттер III)
 - 2.1 Расположение в 16р хромосоме (PKD1)
 - 2.2 Расположение в 4р хромосоме (PKD2)
 - 2.3 Расположение в до сих пор неизвестной хромосоме (PKD3) – ни в 16р, ни в 4р хромосоме
 - 3. Кистозная дисплазия (всей почки или ее сегмента)
 - 3.1 Спорадическая, многофакторная
 - 3.2 Адисплазия (аутосомно-доминантный тип наследования)
 - 3.3 С аутосомно-рецессивным типом наследования (?)
 - 3.4 С X-цепленным типом наследования
 - 3.5 Рено-гепато-панкреатическая дисплазия (аутосомно-рецессивный тип наследования)
 - 3.6 Кистозная дисплазия как часть синдрома
 - 4. Гломерулокистозная болезнь
 - 4.1 Спорадическая
 - 4.2 Аутосомно-доминантная гипопластическая форма
 - 4.3 Ранняя манифестация аутосомно-доминантного типа поликистоза почек
 - 4.4 Последствие мочеточниковой обструкции (кистозные почки типа Поттер IV) (не наследуется)
 - 4.5 Гломерулокистозная болезнь как часть синдрома
 - 5. Простые кисты
 - 6. Приобретенные кисты почек
 - 7. Ювенильный нефронофтез/ Медуллярная кистозная болезнь
 - 7.1 Ювенильный нефронофтез (аутосомно-рецессивный тип наследования)
 - 7.2 Синдромный комплекс ренально-ретинальной дисплазии (аутосомно-рецессивный тип наследования)
 - 7.3 Медуллярная кистозная болезнь (аутосомно-доминантный тип наследования)
 - 8. Медуллярная губчатая почка
 - 8.1 Спорадическая
 - 8.2 С аутосомно-доминантным типом наследования
 - 8.3 С врожденной гемигипертрофией (не наследуется)
 - 8.4 Ранняя стадия поликистозных болезней (аутосомно-рецессивный и аутосомно-доминантный тип наследования)
 - 9. Внепаренхимальные кисты почек
 - 9.1 Дивертикул чашечки
 - 9.2 Околоханочная лимфангиэктазия
 - 9.3 Перинефральная киста

Молекулярно-генетические аспекты поликистоза почек

Аутосомно-доминантный поликистоз почек – генетически-гетерогенное нарушение. В настоящее время описаны мутации, как минимум, трех генетических локусов, повреждения которых являются причиной образования кист [3 – 7]. Наиболее значимой причиной возникновения АДПП являются мутации (дефекты сплайсинга, миссенс/ nonсенс – мутации, делеции, инсерции и т.д.) в гене PKD1 (PKD – Polycystic Kidney Disease). Ген PKD1 располагается на хромосоме 16р13.3 и кодирует мембранный гликопротеин, полицистин, который может играть потенциальную роль во взаимодействиях клетка – клетка и матрикс.

Этот вариант АДПП встречается в 85% семей. Примерно 15% случаев АДПП ассоциируют

с мутациями в PKD2 гене, расположенным на хромосоме 4q13-23 и кодирующим протеин, который находится во взаимодействии с полицистином. В сравнительно малой группе семей описаны мутации, не связанные с генами PKD1 и PKD2. До настоящего времени не существует единого мнения о локализации данного гена и условно он назван PKD3. Предполагают, что дефект полицистина приводит к изменению внутриклеточных показателей и ослаблению цилиарной функции, что побуждает к аномальному развитию эпителиальные клетки канальцев [8].

В связи с тем, что белок полицистин участвует в передаче сигнала в клетках, необходимо изучение других ген-геновых взаимодействий.

При *аутосомно-рецессивном поликистозе почек* генетический локус, ассоциированный с возникновением заболевания, располагается на хромосоме 6р21 [1, 9, 10]. Клинические проявления при АДПП определяются молекулярно-генетической гетерогенностью этого генетического локуса. Различия в фенотипических проявлениях заболевания у некоторых кровных родственников могут объясняться влиянием других генетических факторов, а также факторов внешней среды [2].

Патоморфология поликистоза почек

При *аутосомно-доминантном поликистозе почек* обе почки увеличены и наблюдаются корковые или паренхиматозные кисты, которые являются по сути расширенными трубочками [1].

Многие из ранних кист представляют аномалии базальных мембран канальцев. Инфильтрация близлежащего интерстиция макрофагами и фибробластами предположительно является ответной реакцией ткани на образование и увеличение кист. Кисты развиваются в меньшей части почечных канальцев за короткий период после рождения и прогрессивно увеличиваются, приводя к смерти младенцев от почечной недостаточности в возрасте примерно 1 года. Примечательно, что младенцы женского пола формируют почечную недостаточность в возрасте старше 2 лет, однако почечные кисты у них развиваются так же, как и у младенцев мужского пола. Главное отличие между поликистозными почками мальчиков и девочек состоит в характере воспалительного инфильтрата и фиброза. В экспериментальных моделях тубулонтерстициальные аномалии при АДПП сочетаются с кистозными образованиями [11]. Эпителиальные клетки стенок кист выделяют повышенный уровень хемокинов, таких как MCP-1 (хемо-протеин моноцитов-1) и остеопонтин. Факты свидетельствуют в пользу того, что нарушения

кистогенеза, а именно аномальные рост, развитие и окончательное формирование канальцев, побуждают клетки к выделению цитокинов. Повышение MCP-1 в моче и рост концентрации креатинина сыворотки отражают тяжесть нарушений. Однако из-за способности почек компенсировать значительное ухудшение функционирования гломерулярных единиц посредством гиперфильтрации через неповрежденные гломерулы, концентрация креатинина сыворотки возрастает позднее выделения в мочу патологических веществ. Своебразным маркером тяжести повреждения и дисфункции почек при АДПП считают повышение выделения MCP-1 мочой задолго до того, как появятся значимые изменения в уровне креатинина сыворотки или протеинурии. Подавляющее большинство крупных кист не имеют связи с канальцами и функционируют как изолированные образования, заполненные жидкостью посредством трансэпителиальной секреции [12]. Увеличиваясь, кисты теряют связь с родоначальными канальцами и функционируют как изолированные образования с жидкостью. Диффузия хемокинов в близлежащий интерстиций через межклеточные пути может приводить к локальному притоку макрофагов, тубуло-интерстициональному фиброзу [11].

При аутосомно-рецессивном поликистозе почек обе почки значительно увеличены и в большинстве случаев обнаруживают огромное количество кист в коре и паренхиме. На ранней стадии заболевания гистопатология АРПП характеризуется образованием кист в проксимальных канальцах, позднее – кисты являются результатом генерализованного веретенообразного расширения собирательных каналов [13].

Расширенные собирательные каналы радиально ориентированы и проходят перпендикулярно к капсуле почки. Интерстиций и остаток трубочек не изменены во время рождения, в дальнейшем развитие интерстициального фиброза и атрофии канальцев приводят к потере почечной функции [1].

Клиника

Аутосомно-домinantный поликистоз почек. АДПП проявляется на четвертом или пятом десятке жизни протеинурией, макро- или микрогематурией и гипертензией. При сохранной почечной функции микроальбуминурию диагностируют в 37%. Объем почек считают маркером тяжести заболевания [14].

АДПП сопутствуют печеночные кисты, которые обычно бессимптомны, дефекты клапанов сердца; аневризмы в системе кровообращения головного мозга, которые могут приводить к внутри-

черепному кровоизлиянию [15]. Приблизительно 10% АДПП, больных имеют кисты в поджелудочной железе и менее 5% имеют кисты в селезенке. Кроме того, отмечались кисты яичников, семенных пузырьков, эпидидимиса (придаток яичка), железы гипофиза, паутинной оболочки и шишковидного тела.

АДПП может сочетаться с врожденным дефектом глаз в виде центральных катаракт, дистрофией или дисплазией сетчатки, микрокорией, отсутствием цилиарного тела, врожденной семейной слепотой [16, 17].

Многочисленные патологические изменения печени включают неправильное формирование пластинок каналов печени с сообщающимися кистозными элементами, а также комплексы Мененбурга [1]. Отмечалось расширение участков внутрипеченочных каналов (болезнь Кароли) и врожденный печеночный фиброз. Печеночные кисты увеличиваются с возрастом и становятся необыкновенно большими к 16 годам. Вероятно на кистогенез печени влияют эстрогены, так как хотя частота образования кист у женщин и мужчин почти одинакова, развитие больших печеночных кист наблюдается у женщин. Сопутствующие АДПП печеночные кисты часто не имеют симптомов, но могут вызывать боль и иногда осложняться кровотечением, инфекцией или печеночной венозной обструкцией из-за механического сдавливания печеночных вен, приводя к легкой гепатомегалии и экссудативному асциту.

Субарахноидальное кровоизлияние может являться результатом сочетанных церебральных артериальных аневризм [1].

Аутосомно-рецессивный поликистоз почек. Диагностируется внутриутробно или вскоре после рождения, и в основном характеризуется более тяжелым течением. АРПП у детей часто сопровождается макро/микрогематурией и тяжелой гипертензией.

При АРПП описан синдром Поттера с характерным лицом (уплощенный нос, западающий подбородок, эпикант, микрогнатия, мягкие, низко расположенные и аномальные ушные раковины), аномалиями конечностей, деформацией позвоночника и легочной гипоплазией, следствием которой является неонатальный респираторный дистресс-синдром со спонтанным пневмотораксом. Заболевание часто сочетается с врожденным печеночным фиброзом, различной степенью эктазий желчных протоков, гиперплазии желчных каналов, билиарным дисгенезом. Чаще всего имеет место легкая или тяжелая гепатомегалия, спленомегалия. Когда тяжесть печеночных манифеста-

ций превышает таковую у почек, нарушение называют врожденным печеночным фиброзом. Патогистологически врожденный фиброз печени связан с АРПП. Однако врожденный фиброз печени может ассоциироваться с кистозной болезнью почек при многих других нарушениях, таких как синдром Меккеля, синдром Jeune, различных синдромах: короткого ребра-полидактилии, синдроме Ivemark, атрезии влагалища и туберозном склерозе. Кроме того, врожденный фиброз печени наблюдается в сочетании с ювенильным нефронофтозом и в редких случаях с АДПП. По мнению некоторых авторов, врожденный фиброз печени скорее является проявлением аномалии билиарной системы, чем самостоятельным заболеванием.

При исследовании группы пациентов с врожденным фиброзом печени выявили, что 50-80% таких больных имели расширение трубочек мозгового вещества почек [2].

Летальный исход у детей с АРПП возможен в перинатальном периоде вследствие прогрессирующей почечной недостаточности, артериальной гипертензии или дыхательной недостаточности.

Наиболее острой проблемой у старших пациентов с АРПП и врожденным фиброзом печени является портальная гипертензия. Портальное кровотечение возникает на первом году жизни, у старших детей проявляется гематомезисом или меленой. Из-за расширения внутрипеченочных желчных протоков пациенты находятся под повышенным риском бактериального холангита. Различные аномалии желчных протоков (дилатация, пролиферация, кисты) и печеночный фиброз могут сочетаться с другими заболеваниями и генетическими синдромами (синдром Меккеля, 17-18 три-сомия, склероз трубочек и дистрофия глотки, осложненная асфиксия), встречается в структуре наследственных синдромов [18].

У пациентов с АРПП встречаются многочисленные интракраниальные аневризмы, хотя гораздо реже, чем при АДПП [19].

Диагностика

Аутосомно-доминантный поликистоз почек.

Анализ клинических проявлений в сочетании с родословной пациента обычно подтверждают диагноз. Пренатальная диагностика проводится с помощью УЗИ или методами ДНК-диагностики.

Минимальный УЗИ-критерий, позволяющий диагностировать АДПП у пациентов с риском 50% носительства гена АДПП, пересмотрен: в возрасте младше 30 лет – две кисты, от 30 до 59 лет – две кисты в каждой почке, старше 60 лет – четыре кисты в каждой почке. При минимальных про-

явлениях болезни размеры почек нормальные, их поверхность гладкая и маленькие кисты определяются в обеих почках. С возрастанием размера и количества кист они увеличивают почки без искажения почечного контура. При сплошных включениях проекция кист на почечные границы приводит к выпуклости контуров. При более выраженном заболевании паренхима почти совсем замещается множественными кистами. У пациентов с АДПП2 меньше кист, чем у пациентов с АДПП1. Размер кист на снимках варьирует, достигая 10 см и более в диаметре.

Неосложненные кисты содержат чистую жидкость соломенного цвета. Однако на снимках возможно наличие геморрагии или белковых частиц в одной или более кистах. Между почками не исключается асимметрия количества и размера кист.

Кисты в большинстве случаев видны при внутривенной пиелографии или компьютерной томографии. Радиографические исследования помогают подтвердить диагноз.

A.B. Chapman считает возможным определение объема почек и кист с помощью обычной доступной техники МРТ. Метод более чувствителен, чем УЗИ и КТ. Кисты отделены от объемов почек, что обеспечивает понимание процесса развития болезни [14]. Потенциальные ошибки при КТ касаются маленьких кист, которые имеют внутрипочечное положение. В этих случаях для оценки рекомендуется более мелкий шаг разреза при КТ (5мм). Из-за широкой доступности неинвазивных методов исследования, таких как УЗИ, ангиография больше не используется для диагностики [2].

Аутосомно-рецессивный поликистоз почек. Клинические манифестации включают внутриутробное увеличение почек и маловодие, дисгенез желчевыводящей системы, портальный фиброз. В юношестве (в возрасте старше 20 лет) манифестации встречаются редко, а клинические симптомы больше схожи со взрослой формой поликистоза почек (АДПП).

Поликистоз почек предполагается по клиническим проявлениям и подтверждается УЗИ, которая показывает типично-увеличенные или одинаково гиперэхогенные почки. Так как УЗИ почек может давать ошибку при определении кист, как вариант диагностики может рассматриваться внутривенная пиелография. «Удачные» пиелограммы обнаруживают расширение собирающих каналов. Так как эти каналы расположены от коры до паренхимы, они выглядят как радиальные «жилки», похожие на спицы колеса. В спорных случаях может быть проведена открытая биопсия печени и правой почки к концу первого года жизни для того,

Таблица 3

Критерии классификации поликистоза почек и дисплазии почек (K. Zerres, 1996)

	АРПП	АДПП	
Синонимы	Инфантильный поликистоз.	Варослы́й поликистоз почек.	Кистозная дисплазия
Хромосомная локализация	Хромосома 16 (PKD1) 85%. Хромосома 4q (PKD2) 15%.	Поттер III.	Поттер IIa (увеличенные), Мультикистозные почки (увеличенные).
Поврежденные почки	Обычно нет	Чаще пожожи на Поттер III.	Поттер IIb (гипопластичные), -
Частота встречаемости	Около 1/6000 – 1/40000.	Около 1/1000.	Часто. Включая все типы; около 1/1000.
Гатопатология	Форма почки	Форма почки	Обычно теряет форму почки
Макроскопический вид	Увеличенны. Норма только в начале.	Увеличенны. Норма только в начале.	Вариабельность от гипертрофии до типопластических почек.
Размеры	Симметрично.	Симметрично.	Чаще асимметрично. Симметричное вовлечение чаще при синдроме Поттера.
Микроскопия кист	Расширение собирательных каналов (90%) или более перинатальной группы; 60% неонатальной группы; 25% инфантильной группы; 10% ювенильной группы).	Кисты во всех частях нефрона, включая собирательные каналы.	Обычно полностью теряют почечную архитектуру.
Диаметр кист	Изначально достигает 2 мм, длительно сохраняясь	Изначально маленькие, позднее различные, достигая нескольких сантиметров.	Различный, достигают нескольких сантиметров.
Соединительная ткань	Обычно не увеличивается	Обычно норма, на более поздних стадиях склероза увеличивается.	Увеличена.
Примитивные каналы	Отсутствуют	Отсутствуют	Присутствуют
Хрящевая ткань	Отсутствует	Нет другим нарушений.	Патогномонично, но не всегда.
Гатопатогенез почечного тракта	Врожденный печеночный фиброз.	«Кистозная почечность» примерно 1/3 взрослых случаев. Редко у детей.	Долгопротяженные нарушения, часто обструкция мочеточника.
Изменения почечных	Кистозная поджелудочная железа (редко).	Аневризмы. Сердечно-сосудистые аномалии. Аневризмы трудной части аорты.	Отсутствуют
Сопутствующие симптомы		Начало в 30–50 лет, иногда у детей, очень редко у новорожденных с приступами дистреесс-синдрома (причиной недостаточности и нарушения вентиляции). Боли в области почек, протогестерон, гипертензия, артериальная гипертензия, температура, гипотермия, мозговое кровоизлияние. Более мягкое течение при PKD2. Начало в 30–50 лет, иногда не отличимы от АРТипа.	Очень часто различные сопутствующие нарушения.
Главные клинические манифестиации		Задержка выделения контраста до нескольких часов. Радиоосвещенные линейные полосы в корковом и мозговом веществе почки предстаивают тонкими кистами. С возрастом, укорочены как при АДПП.	Вариабельно: латентно (одностороннее вовлечение) или при синдроме Поттера. Часто симптомы от дополнительных нарушений.
Урография		Повышение экогенности почек и портальная гипертензия (высокая изменчивость).	Более выражено в корковом и мозговом веществе почки, с ранней манифестиацией иногда не отличимы от АРТипа.
УЗИ		Повышение экогенности почек в корковом и мозговом веществе почки. На более поздних стадиях единичные кисты.	Кисты различных размеров в корковом и мозговом веществе почки, с упругими контурами, конгломератист различных размеров достигает нескольких сантиметров в диаметре.
Риск для сибсов	25%	Ниже 1% (Если только непораженный родитель не родственник пораженному человеку, или нет случаев ее/его семьи).	Не известен, обычно ниже 10%. (Вредных случаях аутосомного наследования) –
Манифестиация у пораженных членов семьи	Чаще похожее течение у сибсов.	Чаще одинаковая в однородной семье, возможен повтор спонтанных манифестиаций.	Обычно ниже 10%. (вредных случаях аутосомного наследования) –
Почки родителей	Нет изменений.	Проявление у одного пораженного родителя (если родители слишком молоды, для проявления кистозных изменений на УЗИ). Редко случаи спонтанных мутаций.	Вариабельна. В однородной семье возможны агенезия почек, дисплазия, корковые кисты и др. прирост.
Пренатальная диагностика	По УЗИ: повышение экогенности, нарастающее мальвадие. Чаще видимы только во 2-й половине беременности. Биохимические методы не убедительны.	Возможно УЗИ. В осведомленных семьях проблема анализа генетической гетерогенности. В отдельных семьях – прямой анализ мутаций.	Односторонняя агенезия или дисплазия до 10% у 1% больных.
Последовательность Поттера	Редко		Возможно рано при беременности по УЗИ.
			Приступает при двусторонних поражениях

Примечание. АРПП – аугосомно-рецессивный поликистоз почек; АДПП – аугосомно-доминантный поликистоз почек; PKD 1, 2, 3 – ген поликистоза почек (1, 2, 3); AR – аугосомно-рецессивный тип наследования; АД – аугосомно-доминантный тип наследования.

чтобы подтвердить диагноз и разрешить генетические вопросы [1].

Дифференциальный диагноз

Дифференциальная диагностика АДПП проводится с почечными кистами, сочетанными с туберозным склерозом и болезнью Хиппеля-Линдау, которые являются аутосомно-доминантными нарушениями.

При подозрении на АРПП необходимо исключить другие причины двустороннего увеличения почек, такие как гидroneфроз, опухоль Вильмса, тромбоз почечных вен.

В практической нефрологии часто приходится дифференцировать поликистоз почек от кистозной дисплазии почек. Теория «Bud» (бутон) предполагает, что если зародыш мочеточника разрастается в аномальном месте, имеет место неправильное проникновение и индукция бластемы метанефрина, что приводит к аномальной почечной дифференциации [1]. Почечная дисплазия может развиваться на фоне тяжелой обструктивной уропатии на ранней стадии гестации как при тяжелых случаях уретральных задних клапанов, так и в случае мультикистозной дисплазии почки, при которой часть мочеточника отсутствует.

Мультикистозная почка – это врожденное состояние, при котором почка фактически замещена полностью кистами, не функционирует и является результатом атрезии мочеточника. Размер почки может сильно варьировать (часто являясь причиной увеличения живота новорожденного). Частота встречаемости 1:2000. Мультикистозная почка обычно – одностороннее поражение, обнаруживается во время антенатального УЗИ. Двусторонние мультикистозные почки несовместимы с жизнью.

При почечной гипоплазии почка маленькая, имеет меньшее количество чашечек и нефронов. Необходимо отличаться от аплазии, при которой почкаrudиментарна. Редкая форма двусторонней гипоплазии называется олигомеганефррония, при которой количество гипертрофированных нефронов снижено.

Почка Аск – Упмарка также именуется сегментарной гипоплазией. Относится к маленьким почкам, обычно весит не более 35 грамм, с одной или более глубокими выемками (желобками) на боковой выпуклости, ниже которых паренхима состоит из трубочек, похожих на таковые в щитовидной железе. Большинство пациентов в возрасте 10 лет и более во время постановки диагноза имеют тяжелую гипертензию, которую обычно лечат нефрэктомией.

Критерии дифференциальной диагностики по-

ликистоза почек, разработанные K.Zerres (1996), представлены в табл. 3 [2].

Прогноз, лечение

Течение болезни может осложниться кровоизлиянием, инфицированием или разрывом кист. Приблизительно 6% кист осложняются кровоизлиянием как следствием травмы, выпячивания или кровоточивости стенки кисты. Результатом разрыва геморрагической кисты может быть околопочечная гематома.

Большое внимание уделяется роли дефекта полицистина в формировании неопластических процессов. Предполагают модифицирующее влияние на прогрессирование АДПП инсерционно-делеационного полиморфизма АПФ [20–22].

Пациенты с *аутосомно-доминантным поликистозом почек* часто имеют 2 или 3 нормальных беременности, прежде чем будет обнаружен скрытый поликистоз. Если почечная функция ухудшается в начале беременности пациентки, то возможно быстрое прогрессирование почечной недостаточности [23]. Вне беременности ухудшение состояния обычно постепенное. Лечение поддерживающее. Последняя стадия почечной недостаточности у пациента при АДПП редко встречается в детском возрасте, обычно развивается к 60–70 годам.

При *аутосомно-рецессивном поликистозе почек* летальный исход возможен у младенцев в неонатальном периоде вследствие легочной или почечной недостаточности. В случаях увеличения продолжительности жизни до нескольких лет почки сжимаются в размерах, гипертензия становится менее тяжелой. Поддерживающее лечение у детей с артериальной гипертензией включает гипотензивную терапию. У пациентов, имеющих фиброз печени, прогноз порталной гипертензии неблагоприятен [1].

При исходе в почечную недостаточность, показаны диализ и пересадка почки.

БИБЛИОГРАФИЧЕСКИЙ СПИСОК

1. Behrman RE, Kliegman RM, Jenson HB. *Nelson Textbook of Pediatrics*. 16th ed. Philadelphia, Pennsylvania: W.B. Saunders Company; Copyright, 2000: 1223, 1588 – 1589, 1620
2. Watson ML, Torres VE. *Polycystic Kidney Disease*. Oxford University Press Inc, New York: 1996
3. Calvet JP, Grantham JJ. The genetics and physiology of polycystic kidney disease. *Semin Nephrol* 2001; 21: 107 – 123
4. Bukanov N, Husson H, Russo R et al. Genomic and proteomic approach for analysis of cystogenesis in vitro and in vivo. *Nephrol Dial Transplant* 2003; 18 [Suppl 4]: 366.
5. Rumberger B, Donauer J, Schieren G et al. Expression profiling of polycystic kidney disease and other renal diseases. *Nephrol Dial Transplant* 2003; 18 [Suppl 4]: 367
6. Zeltner R, Zhong G, Tian X et al. Gene expression profiling in murine models of ADPKD. *Nephrol Dial Transplant* 2003; 18 [Suppl 4]: 368

7. Germino GG, Chapman AB. Autosomal dominant polycystic kidney disease. In: Scriver C.R., Beaudet A.L., Sly W.S. (eds.) *The Metabolic & Molecular Bases of Inherited Disease*. 8th ed. USA: Mc Graw-Hill; 2001: 5467 – 5489
8. Igarashi P, Solmo S. Genetics and pathogenesis of polycystic kidney disease. *J Am Soc Nephrol* 2002; 13: 2384 – 2398.
9. Guay-Woodford LM, Meucher G, Hopkins SD et al. The severe perinatal form of autosomal recessive polycystic kidney disease (ARPKD) maps to chromosome 6p21.1-p12: implications for genetic cosegregation. *Am J Hum Genet* 1995; 56: 1101 – 1107
10. Alvarez V, Malaga S, Navarro M et al. Analysis of chromosome 6p in Spanish families with recessive polycystic kidney disease. *Pediatric Nephrol* 2000; 14: 205 – 207
11. Zheng D, Wolfe M, Benjamin D et al. Urinary excretion of monocyte chemoattractant protein-1 in autosomal dominant polycystic kidney disease. *J Am Soc Nephrol* 2003; 14: 2588 – 2595
12. Sullivan LP, Wallace DP, Grantham JJ. Chloride and fluid secretion in polycystic kidney disease. *J Am Soc Nephrol* 1998; 9: 903 – 916
13. Murcia NS, Woychik RP, Avner ED. The molecular biology of polycystic kidney disease. *Pediatric Nephrol* 1998; 12: 721 – 726
14. Chapman AB, Guay Woodford LM, Grantham JJ et al. Renal structure in early autosomal dominant polycystic kidney disease (ADPKD): The Consortium for Radiologic Imaging Studies of Polycystic Kidney Disease (CRISP) cohort. *Kidney Int* 2003; 64 (3): 1035 – 1045
15. McDonald RA, Watkins SL, Avner ED. Polycystic kidney disease. In: Barratt T.M., Avner E.D., Harmon W.E. *Pediatric nephrology*. 4th edition. Copiring, 1999; Chapter 27: 459 – 474.
16. Папаян АВ, Савенкова НД. *Клиническая нефрология детского возраста*. СОТИС, СПб: 1997: 186 – 197
17. Izzedine H, Bodaghi B, Launay-Vacher V, Deray G. Eye and kidney: from clinical findings to genetic explanations. *J Am Soc Nephrol* 2003; 14: 516 – 529
18. Папаян АВ, Стяжкина ИС. *Неонатальная нефрология: руководство*. Питер, СПб: 2002: 258 – 276, 398 – 410
19. Lillova MI, Petkov DL. Intracranial aneurysms in a child with autosomal recessive polycystic kidney disease. *Pediatric Nephrol* 2001; 16: 1030 – 1032
20. Gogusev J, Murakami I, Doussau M et al. Molecular cytogenetic aberrations in autosomal dominant polycystic kidney disease tissue. *J Am Soc Nephrol* 2003; 14: 359 – 366
21. Grantham JJ. Mechanisms of progression in autosomal dominant polycystic kidney disease. *Kidney Int* 1997; 52: 93 – 97
22. Hocher B, Kalk P, Slowinski T et al. ETA Receptor blockade induces tubular cell proliferation and cyst growth in rats with polycystic kidney disease. *J Am Soc Nephrol* 2003; 14: 367 – 376
23. Kincaid-Smith P. Pregnancy – related renal disease. In: Seldin D.W., Giebich G (ed). *The Kidney: Physiology and pathophysiology*. Raven Press, New York; 1985: 2055.

Поступила в редакцию 11.03.2004 г.