

## Возможности молекулярной диагностики вируса гепатита с при ревматических заболеваниях

В исследовании приведена интерпретация результатов различных тестов по диагностике гепатита С при ревматических заболеваниях с использованием методов полимеразной цепной реакции и иммуногистохимии в биоптатах печени, почек, а также в форменных элементах крови. Ключевые слова: Вирус гепатита С, ревматоидный артрит, системная красная волчанка (СКВ), иммуногистохимия, полимеразная цепная реакция (ПЦР).

Одной из неразрешенных задач ревматологии остается вопрос о происхождении ревматических заболеваний. Целый ряд авторов склоняется к вирусному генезу ревматоидного артрита (РА), системной красной волчанки (СКВ), первичного синдрома Шегрена (ПСШ) и других иммунных патологий.

Методами молекулярной диагностики установлена тропность вируса гепатита С к печеночной и почечной ткани [2]. Неструктурные белки вируса гепатита С (ХГС) обнаружены также в ткани легкого (бронхиальном эпителии), лимфоцитах периферической крови, в портальных трактах и эпителии билиарных трактов [1]. Полученные данные свидетельствуют, что при постановке диагноза ХГС на фоне ревматических заболеваний нельзя ориентироваться на данные одного лишь теста [4,5]. Все это послужило предпосылкой к сопоставлению результатов различных способов лабораторной диагностики вируса гепатита С.

Материал и методы исследования.

Нами было отобрано 32 больных, у которых не было однозначной трактовки и направленности изменений в заключениях по наличию вируса гепатита С по иммуноферментной (ИФА), полимеразной (ПЦР) и гистохимической диагностике ХГС.

Проводили стрептавидин-биотиново-пероксидазную иммуногистохимическую реакцию с использованием коммерческой иммуногистохимической системы LSAB 2 System Peroxidase (DAKO, USA) [7]. В качестве первичных антител использовали моноклональные мышиные антитела к NS3 неструктурному белку вируса гепатита С (ВГС) ? (NS3-HCV) (Novocastra Lab., UK) в разведении 1/50. Для демаскировки искомого антигена в ткани производили высокотемпературную обработку срезов.

Определение серологических маркеров ХГС проводили с помощью ИФА («Abbott», «Sanofi-Paster», НПО «Диагностические системы», г. Н. Новгород) [3]. Вирусная РНК в сыворотке крови больных ХГС определялась с помощью ПЦР, («Hoffman-la-Roche» и НПО «Литех»). Выделение вирусной РНК осуществлялось методом адсорбции ее на частицы селикагеля после денатурации образца гуанидин тиоцианатом. В реакции обратной транскрипции в качестве фермента использовали Таq – полимеразу, способную выдержать нагревание до 95°C. На части образцов клеточного материала проведена 2-х стадийная ПЦР с внутренней парой праймеров (nested-PCR) для увеличения чувствительности реакции при малом клеточном составе образца [6].

Для детекции наличия в биологическом материале ВГС использовали мутационно устойчивые праймеры на высококонсервативные области генома

(5г-нетранслируемую область). В работе частично проводилось генотипирование вируса гепатита С посредством использования типоспецифических праймеров.

#### Полученные результаты

Разработанной методикой проведено исследование биопсийного материала печени, почек и сыворотки крови в тех случаях, когда лабораторная диагностика крови не позволяла достоверно судить о наличии вируса гепатита С и клинический диагноз не мог быть окончательно установлен.

Особенно настораживала гипердиагностика ХГС с использованием тест-систем иммуноферментного анализа, когда мы сталкивались либо с ранней стадией ХГС и внепеченочной пролиферацией вируса, либо с гипердиагностикой данного заболевания. ИФА на ВГС был положительным в 51,8 % случаях и отрицательным в 40,9% у исследованных пациентов. В 7,4 % случаях результаты теста были сомнительными (таблица 1).

Таблица 1

Частота получения ложноположительных и ложноотрицательных заключений по данным ИФА-диагностики ХГС при ревматических заболеваниях

| Нозология           | Ложноположительные | Нозология                    | Ложноотрицательные |
|---------------------|--------------------|------------------------------|--------------------|
| РА С                | 0,61 %             | РА                           | 0,91%              |
| Реактивный артрит С | 0,61 %             | Системный васкулит           | 1,21%              |
| СКВ С               | 0,91 %             | Сpondилоартрит               | 0,30%              |
| ПСШ С               | 0,30 %             | Хронический активный гепатит | 0,61 %             |
| ХГС                 | 0,61 %             | Хронический гепатит          | 0,30 %             |

Как видно из таблицы 2 наибольшее число ложноположительных заключений (0,91%) по ИФА-диагностике получено в группе пациентов с СКВ, что на наш взгляд связано с наличием ярко выраженной системности данного заболевания и большим числом иммунных комплексов, что косвенно подтверждается также наличием и большого числа (1,21%) ложноотрицательных заключений у пациентов с системными васкулитами другого генеза.

ПЦР не требовала осаждения иммунных комплексов, как при ИФА-диагностике, следовательно ложноположительных реакций практически не было. Однако, применить ко всем больным методы молекулярной диагностики на этапе скрининга не представляется возможным из-за длительности получения результата, а также сохраняющейся высокой стоимости исследования. Но и результаты ПЦР диагностики ВГС могли расходиться с данными иммуногистохимического анализа биоптатов, результаты представлены в таблице 2.

Таблица 2

Соотношение спорных результатов тестирования на ВГС

| Кровь | Ткань | Ткань | Кровь | № | Диагноз            |            | 5%   | Комментарий                  |
|-------|-------|-------|-------|---|--------------------|------------|------|------------------------------|
|       |       |       |       |   | ИФА                | Гистохимия | ПЦР  | ПЦР                          |
| -     | +     | -     | -     | 1 | РАХГ               | РАС        | 3,1  | Бессимптомное носительство С |
| -     | +     | -     | -     | 2 | РА                 | РАС        | 6,2  | Ложноотрицат.                |
| -     | нет   | -     | -     | 4 | ХГ                 | ХГС        | 12,4 | Ложноотрицат.                |
| -     | нет   | +     | +     | 2 | ХГС                | ХГС        | 6,2  | Ложноотрицат. по ИФА         |
| -     | нет   | +     | ?     | 1 | РА                 | РАС        | 3,1  | Ложноотрицат.                |
| +     | нет   | -     | -     | 4 | ХГС                | ХГ         | 12,4 | Ложноположит.                |
| ?     | нет   | нет   | ?     | 2 | РАС                | РА         | 6,2  | Ложноположит.                |
| -     | -     | -     | ?     | 1 | РАС                | РА         | 3,1  | Внепеченочная репликация?    |
| +     | +     | -     | +     | 2 | СКВ С              | СКВ С      | 6,2  | Ранний период С              |
| +     | нет   | -     | +     | 5 | ХГС                | ХГС        | 15,6 | Ранний период С              |
| +     | +     | -     | ?     | 2 | РА                 | РАС        | 6,2  | Ранний период С              |
| +     | нет   | нет   | +     | 2 | РАС                | РАС        | 6,2  | Ранний период С              |
| -     | нет   | +     | нет   | 1 | Гипербилирубинемия | ХГС        | 3,1  | Пересмотр диагноза           |
| +     | нет   | -     | нет   | 1 | ХГС и В            | ХГ         | 3,1  | Пересмотр диагноза           |
| -     | нет   | -     | нет   | 2 | ХГ                 | ХГС        | 6,2  | Пересмотр диагноза           |

Один пациент с РА на фоне ХГ с высокой лабораторной активностью имел положительный результат при гистохимическом исследовании печеночного биоптата при отрицательных данных ПЦР-теста в ткани печени. Проведенное через год контрольное исследование ИФА и ПЦР крови не подтвердило наличие вирусной РНК и неструктурных белков, что нами было верифицировано как ложноположительная гистохимическая реакция или вариант бессимптомного носительства вируса гепатита С без его репликации.

Учитывая большое число различных аутоантител, методы молекулярной диагностики вирусных гепатитов более оправданы чем иммуноферментный анализ у лиц с системными заболеваниями соединительной ткани. У пациентов, стойкопозитивных по ИФА вируса гепатита С и отрицательных по ПЦР сыворотки крови, может быть положительный клинический эффект от интерферонотерапии. В этих случаях нельзя исключить колеблющуюся вирецию или внепеченочную локализацию вируса [2].

#### Заключение.

Имеются различия в результатах молекулярной диагностики вируса гепатита С в тканях и сыворотке крови, что свидетельствует о различной тропности вируса гепатита С к тканям и указывает на сложный процесс формирования виреции.

В тоже время приходится признать о наличии сомнительных заключений не только при ИФА диагностике, но и при ПЦР и иммуногистохимическом исследовании. Лишь комплексная оценка результатов лабораторных методов позволяет приблизить результаты диагностики HCV-инфекции к абсолютно доказанным.

#### Литература

- Губкин С.В. Тропность вируса гепатита С к биологическим средам при системных заболеваниях соединительной ткани // Белорусский медицинский журнал. – № 2. – 2005. – С. 32 – 33.
- Соринсон С.Н. Вирусные гепатиты в клинической практике. – СПб.: ТЕЗА, 1998. – 331 с.
- Юпатов Г.И. Обнаружение маркеров вирусных гепатитов у больных ревматоидным артритом с помощью иммуноферментного анализа //

Иммунодиагностика и иммунотерапия: Труды 1 Междунар. конф. – Витебск, 1995. – С. 174 – 175.

4. Boyer N., Marcellin P. Patogenesis, diagnosis and management of hepatitis C // J. Hepatol. – 2000. – Vol. 32, Suppl. №2. – P. 98 – 112.
5. Manns M., Rambusch E. Autoimmunity and extrahepatic manifestations in hepatitis C virus infection // J. Hepatol. – 1999. – Vol. 31, Suppl. 1. – P. 39 – 42.
6. Savage K., Dhillon A., Schmilovitz-Weiss H. et al. Detection of HCV-RNA in paraffin-embedded liver biopsies from patients with autoimmune hepatitis // J. Hepatol. – 1995. – Vol. 22. – № 1. – P. 27 – 34.
7. Tan J., Hytiroglou P., Wieczorek R. et al. Immunohistochemical evidence for hepatic progenitor cells in liver diseases // Liver. – 2002. – Vol. 22. – № 5. – P. 365 – 73.