



**Российское общество по изучению печени  
Методические рекомендации для врачей**

**Диагностика и лечение  
неалкогольной жировой болезни печени**

**Под редакцией академика РАН, профессора  
В. Т. Ивашкина**

**Москва 2015**

## **Авторский коллектив:**

**Ивашкин Владимир Трофимович** – академик РАН, профессор, главный гастроэнтеролог гастроэнтеролог Минздравсоцразвития РФ, директор клиники пропедевтики внутренних болезней, гастроэнтерологии и гепатологии им. В.Х. Василенко, ГБОУ ВПО Первый МГМУ им. И.М. Сеченова, заведующий кафедрой пропедевтики внутренних болезней лечебного факультета ГБОУ ВПО Первый МГМУ им. И.М. Сеченова, президент Российского общества по изучению печени,

**Маевская Марина Викторовна** – д.м.н., профессор, заведующая отделением гепатологии клиники пропедевтики внутренних болезней, гастроэнтерологии и гепатологии им. В.Х. Василенко, Университетская больница №2, ГБОУ ВПО Первый МГМУ им. И.М. Сеченова, вице-президент Российского общества по изучению печени

**Павлов Чавдар Савович** – д.м.н., профессор, заместитель директора по лечебной работе НОК Центра Инновационной терапии ГБОУ ВПО Первый МГМУ им. И.М. Сеченова, вице-президент Российского общества по изучению печени

**Широкова Елена Николаевна** – д.м.н., профессор, заведующая научно-исследовательским отделом Инновационной терапии НОК центра ГБОУ ВПО Первый МГМУ им. И.М. Сеченова

**Буеверов Алексей Олегович** – д.м.н., профессор кафедры медико-социальной экспертизы и поликлинической терапии ФППОВ Первого МГМУ им. И.М. Сеченова

**Драпкина Оксана Михайловна** - д.м.н., профессор кафедры пропедевтики внутренних болезней лечебного факультета ГБОУ ВПО Первый МГМУ им. И.М. Сеченова, заместитель директора НОК центр Инновационной терапии ГБОУ ВПО Первый МГМУ им. И.М. Сеченова

**Шульпекова Юлия Олеговна** – к.м.н., доцент кафедры пропедевтики внутренних болезней лечебного факультета ГБОУ ВПО Первый МГМУ им. И.М. Сеченова

**Цуканов Владислав Владимирович** – д.м.н., профессор, заведующий клиническим отделением патологии пищеварительной системы у взрослых Научно-исследовательского института медицинских проблем Севера (НИИМПС) Сибирского отделения РАН

**Маммаев Сулейман Нурагитович** – д.м.н., профессор, заведующий кафедрой госпитальной терапии ГБОУ ВПО "Дагестанская государственная медицинская академия" МЗ РФ

**Пальгова Людмила Константиновна** – д.м.н., профессор кафедры гастроэнтерологии и диетологии Северо-Западного государственного медицинского университета имени И.И. Мечникова.

**Тихонов Игорь Николаевич** – лаборант-исследователь научно-исследовательского отдела Инновационной терапии НОК центра Инновационной терапии ГБОУ ВПО Первый МГМУ им. И.М. Сеченова

## **Определение**

Неалкогольная жировая болезнь печени (НАЖБП) включает в себя стеатоз, неалкогольный стеатогепатит (НАСГ) и цирроз печени. Важным критерием, отличающим НАЖБП от алкогольной болезни печени, служит отсутствие употребления пациентами алкоголя в гепатотоксичных дозах, т.е. более 40 граммов чистого этанола в сутки для мужчин и более 20 граммов – для женщин. Большая часть случаев НАЖБП ассоциирована с метаболическим синдромом. Некоторые авторы предлагают считать НАЖБП одной из составляющих метаболического синдрома (1, 2).

В основе патогенеза НАЖБП лежит феномен инсулинорезистентности и гиперинсулинемия. Исключением являются случаи вторичной, или «специфической», НАЖБП, развитие которой связано с воздействием конкретных токсинов, лекарственных препаратов или осложненным течением заболеваний других органов и систем (3).

Для формулировки диагноза НАЖБП, в клинической практике используются следующие коды МКБ-10:

- **К 73.0** – хронический персистирующий гепатит, не классифицированный в других рубриках
- **К 73.9** – хронический гепатит неуточненный
- **К 76.0** – жировая дегенерация печени, не классифицированная в других рубриках
- **К 74.6** – другой и неуточненный цирроз печени

### **Распространенность**

В среднем НАЖБП встречается в 20-33% случаев у взрослого населения и варьирует в различных странах (4, 5). В Российской Федерации частота НАЖБП составляет 27%, что выводит ее на первое место среди заболеваний печени - 71.6% (6). Сведения о частоте НАЖБП в Российской Федерации получены из популяционного исследования DIREG\_L\_01903, в которое было включено всего 30 754 человек, из них женщины составили 56% (17208 человек), средний возраст участников исследования -  $47,8 \pm 16,4$  лет. Согласно полученным данным, распространенность НАЖБП среди лиц, обращающихся за амбулаторной терапевтической помощью, составляло 27,0%, при этом лишь 2,9% пациентов имели заболевание на цирротической стадии, у 80,3% был отмечен стеатоз, у 16,8% — стеатогепатит. Чаще всего НАЖБП выявлялась в следующих возрастных группах: 50–59 лет (31,1%), 40–49 лет (23,6%), 60–69 лет (18,1%). Наиболее распространенными факторами риска в популяции НАЖБП были дислипидемия (2-го типа по Фридриксену)— 75,9% пациентов, артериальная гипертензия — 69,9% и гиперхолестеринемия — 68,8% (7).

В 2014 г. были опубликованы результаты проспективного популяционного исследования с включением 5000 жителей Москвы в возрасте от 18 до 75 лет, выбранные случайным образом в рамках проекта «Проверь свою печень». Все они были обследованы по единому плану, который включал осмотр, заполнение пищевого дневника, опросников CAGE, AUDIT, выяснение профессиональной занятости, антропометрические измерения, УЗИ органов брюшной полости, клинический и биохимический анализы крови, определение HCVAb, HBsAg. По результатам исследования у жителей крупного промышленного города (г. Москва) отклонения в печеночных функциональных тестах

встречались в 30,6% случаев — у 1461 из 4768 (232 человека исключены из исследования в связи с отсутствием части данных), при этом достоверно чаще у мужчин в сравнении с женщинами — 49,7 и 25,5% соответственно ( $p<0,001$ ). Распространенность диффузных заболеваний печени в исследованной выборке ( $n=4768$ ) была следующей: первое место - неалкогольная жировая болезнь печени 7,4% ( $n=352$ ), далее - алкогольная болезнь печени 6,9% ( $n=329$ ), и затем в убывающей последовательности - гепатит С 6,7% ( $n=322$ ), гепатит В 1,9% ( $n=91$ ), лекарственное поражение печени 0,82% ( $n=39$ ), холестатические заболевания печени 0,69% ( $n=33$ ), аутоиммунный гепатит 0,78% ( $n=37$ ), другие заболевания печени 5,4% ( $n=258$ ). Факторами риска развития болезней, выделенными с помощью однофакторного анализа, являлись: мужской пол ( $p<0,001$ ), избыточная масса тела и ожирение — индекс массы тела  $>25$  кг/м<sup>2</sup> ( $p<0,001$ ), гипергликемия ( $p<0,001$ ), гипертриглицеридемия ( $p<0,001$ ). Путем более строгой оценки с помощью многофакторного анализа выделены основные факторы риска, а именно: возраст от 30 до 59 лет ( $p<0,001$ ), употребление алкогольных напитков в дозе, несущей вред здоровью (более 16 баллов в опроснике AUDIT,  $p=0,04$ ), гиперхолестеринемия ( $p=0,016$ ), что подтверждает лидирующее в структуре заболеваний печени место неалкогольной жировой болезни печени и алкогольную патологию (8).

По данным морфологических исследований (сентябрь 2000г.-сентябрь 2010г. : 2750 манипуляций), проведенных в специализированной клинике г. Москвы - Клинике пропедевтики внутренних болезней, гастроэнтерологии и гепатологии им. В. Х. Василенко Первого МГМУ им. И.М. Сеченова, диагноз НАЖБП подтвержден у 5% больных, которым потребовалось проведение биопсии печени. Диагноз НАСГ дополнительно установлен у 70% поступивших в отделение гепатологии по поводу хронического гепатита неуточненной этиологии, которые составили 8% от общего количества больных (Рис.1) (9, 10)

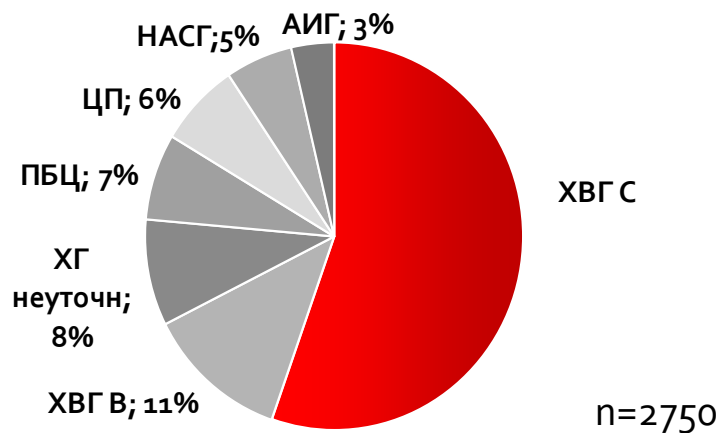


Рис. 1 Структура хронических заболеваний печени, потребовавших проведения пункционной биопсии.

### Этиология и патогенез

В основе патогенеза НАЖБП лежит накопление избыточного количества триглицеридов и других производных холестерина в гепатоцитах, что служит следствием нарушения баланса между синтезом и утилизацией этих органических молекул (11). Потенциальные патофизиологические механизмы развития НАЖБП включают следующие процессы:

- повреждение митохондрий продуктами бета-пероксисомного окисления жирных кислот
- повышение синтеза эндогенных жирных кислот или снижение высвобождения и утилизации их из печени
- нарушение высвобождения триглицеридов из клеток печени в форме ЛПНП

Единого хорошо изученного механизма развития НАЖБП не существует – он является сложным многофакторным процессом. В качестве его главного звена рассматриваются инсулинорезистентность и изменение профиля гормонов-регуляторов жирового обмена - лептина, адипонектина и др. (12, 13, 14). Доказана также роль кишечной микрофлоры, которая опосредованно, за счет попадания липополисахаридов Грам-отрицательных бактерий в порталный кровоток, активирует через TLR4-рецепторы иннатный иммунный ответ и приводит к развитию воспаления и активации продукции фиброзного матрикса (15, 16). В последние годы активно изучается проблема наследственной

предрасположенности к развитию НАСГ у пациентов с НАЖБП, а также быстрым темпам прогрессирования фиброза печени: показано значение полиморфизма генов адипонутрина (PNPLA3), рецепторов PPAR (см. ниже), а также белков, участвующих в обмене липидов, инсулина, реакциях оксидативного стресса (например, циклооксигеназы COX2) (17, 18).

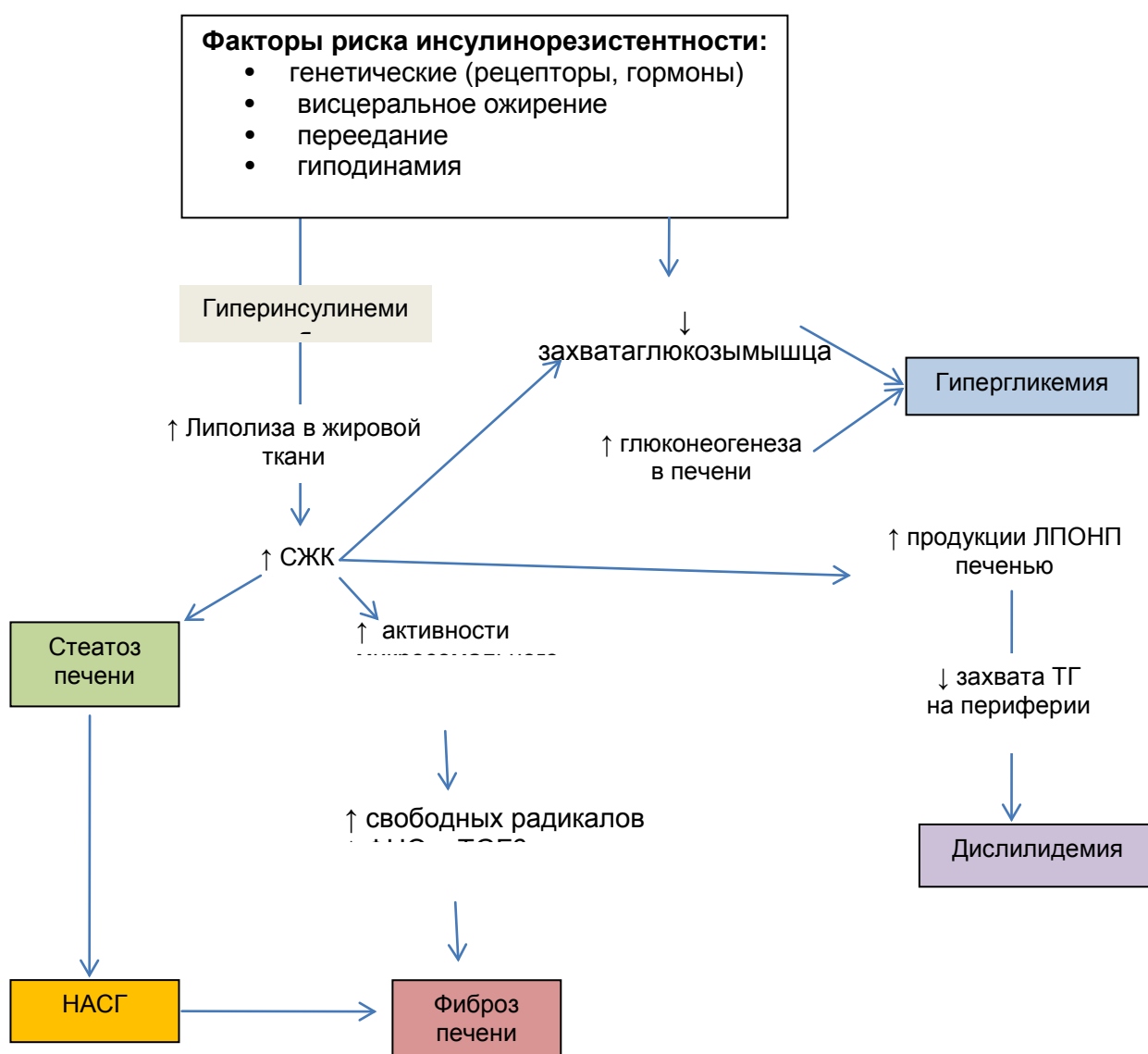
Помимо инсулинорезистентности, к развитию характерных изменений в печени могут приводить токсические воздействия: прием некоторых лекарственных препаратов (глюкокортикоидов, амиодарона, синтетических эстрогенов, тамоксифена, тетрациклина, НПВП, метотрексата, соматостатина, рифампицина, амитриптилина, нифедипина), влияние химических веществ (мышьяка, хлоронафтадена, тетрахлорида углерода, хлороформа, хрома, дихлордифенилтрихлорэтана, диоксина, свинца, фосфора, тетрахлорэтана и пентахлорэтана), воздействие фитотоксинов и микотоксинов (афлатоксинов, амантинов и горимитрина), быстрое уменьшение массы тела (в том числе при неадекватном проводимом лечении ожирения), синдром мальабсорбции (вследствие наложения илеоюнального анастомоза, билиарно–панкреатической стомы, гастропластики по поводу ожирения, расширенной резекции тонкой кишки), длительное парентеральное питание (19).

Периферическая инсулинорезистентность, т.е. снижение чувствительности периферических тканей (прежде всего, мышц и белой жировой ткани) к инсулину, сопровождается развитием гипергликемии и/или гиперинсулинемии (20). Гиперинсулинемия и часто наблюдающаяся при ожирении активация симпатoadреналовой системы приводят к усилению липолиза в жировой ткани с высвобождением повышенного количества СЖК, в то время как в печени снижается скорость их окисления (21, 22). Повышенный приток СЖК к печени и недостаточное их окисление ведет к избыточному накоплению триглицеридов в гепатоцитах и секреции повышенного количества ЛПОНП. В условиях повышенного притока СЖК к печени возрастает роль  $\beta$ -пероксисомного и  $\Omega$ -микросомального окисления, протекающего с участием субъединиц цитохрома P450 (CYP2E1, CYP4A), что сопровождается накоплением активных форм кислорода. Роль митохондриального окисления снижается, что способствует дефициту АТФ в клетке. На фоне имеющегося стеатоза это создает предпосылки к активации перекисного окисления липидов, с накоплением высокотоксичного малонового диальдегида и развитием окислительного стресса. Существенный дефицит АТФ, активация перекисного окисления, выработка Fas-лиганда, избыточная продукция фактора некроза опухоли альфа (ФНО $\alpha$ ) в печени и жировой ткани, высокая активность трансформирующего фактора роста бета и интерлейкина-8 сопровождаются гибелью гепатоцитов по механизму апоптоза или некроза, развитием

нейтрофильной воспалительной инфильтрации и фиброза печени. Представленные процессы лежат в основе развития НАСГ и прогрессирования фиброза печени. Риск повреждения печени возрастает у пациентов с синдромом перегрузки железом, при высокой активности лептина и снижении уровня адипонектина (23-29).

Современные представления о патогенезе НАЖБП и ключевой роли инсулинорезистентности в ее развитии схематично представлены на рис. 2.

**Рисунок 2.** Инсулинорезистентность – ключевой фактор в развитии различных форм НАЖБП (СЖК – свободные жирные кислоты; НАСГ – неалкогольный стеатогепатит; ФНОα – фактор некроза опухолей α; ТГ – триглицериды; ЛПОНП – липопротеиды очень низкой плотности).



### Группы риска и скрининга

Известно, что не у всех пациентов с НАЖБП развивается стеатогепатит (30). При выявлении НАЖБП необходимо тщательно оценивать антропометрические параметры и метаболические факторы, а также наличие заболеваний. Скрининговое обследование для выявления НАЖБП показано среди пациентов с наличием доказанных ассоциированных состояний:

- ожирение
- сахарный диабет 2 типа
- дислипидемия
- метаболический синдром

Кроме того, повышать риск НАЖБП могут ассоциирования заболевания:

- синдром поликистозных яичников
- гипотиреоз
- синдром обструктивного апноэ сна (СОАС)
- гипогонадизм
- гипопитуитаризм
- панкреато-дуоденальная резекция
- дефицит витамина D, а также прием тамоксифена (31).

Дополнительное обследование, в частности, проведение пункционной биопсии печени (см. ниже) показано в следующих случаях:

1. наличие неинвазивных критериев выраженного фиброза печени по данным эластометрии (плотность ткани печени  $>9,3$  кПа с использованием XL-датчика (или  $>9.6$  кПа для обычного датчика)) или расчетных индексов (FIB-4, APRI, Hepascore и др.)
2. отсутствие положительной динамики уровня АЛТ, АСТ и ГГТ при адекватном снижении веса и физических нагрузках у пациентов с ожирением
3. болезненность печени при пальпации
4. немотивированная слабость у пациентов с признаками стеатоза печени (32-34)

### **Классификация**

Выделяют три основные клинико-морфологические формы НАЖБП:

1. Стеатоз печени.
2. Неалкогольный стеатогепатит (НАСГ).
3. Цирроз печени .

### **Клиническая картина**



НАЖБ может протекать бессимптомно и диагностироваться случайно при обследовании пациента по другому поводу. В некоторых случаях в клинической картине на первый план выходят симптомы, которые служат проявлением метаболического синдрома: висцеральное ожирение, признаки нарушения обмена глюкозы, дислипидемия и артериальная гипертензия. Часть пациентов предъявляет жалобы неспецифического характера: на повышенную утомляемость, ноющую боль или дискомфорт в области правого подреберья без четкой связи с приемом пищи.

В тех случаях, когда НАЖБП приводит к развитию цирроза печени, появляются симптомы, которые являются проявлением печеночной недостаточности и/или портальной гипертензии: увеличение размеров живота, отеки, геморрагический синдром, энцефалопатия и др. (35, 36)

### **Диагностика**

При объективном осмотре, как правило, выявляются признаки ожирения. При стеатозе и НАСГ обнаруживается умеренное увеличение печени, край ее закруглен, консистенция тестоватая. При выраженном фиброзе печень становится плотной, на стадии цирроза могут быть обнаружены «печеночные знаки», спленомегалия, асцит (37). В биохимическом анализе крови может быть выявлено повышение уровня сывороточных трансаминаз (АЛТ и АСТ), ГГТ (повышение этого фермента может быть изолированным), ЩФ и билирубина. В ряде крупных клинических исследований было показано, что связь между повышением уровня АЛТ и выраженностью воспалительной реакции и фиброза печени прослеживается не всегда. Так, 37,5% пациентов с нормальным уровнем АЛТ имели гистологические признаки НАСГ, в то время как у 53% пациентов с повышением АЛТ признаков НАСГ или выраженного фиброза при морфологическом исследовании печени не выявлялись ( $p < 0.01$ ) (33).

При НАЖБП активность трансаминаз в сыворотке крови, отражающая клеточную дистрофию, обычно не превышает 4-5-кратный уровень. В большинстве случаев преобладает активность АЛТ. В случае преобладания активности АСТ, соотношение АСТ/АЛТ, как правило, не превышает 1,3, но возрастает при выраженном фиброзе. Учет этого соотношения может быть полезным при проведении дифференциального диагноза с алкогольной болезнью печени (когда соотношение АСТ/АЛТ часто  $>2$ ), болезнью Вильсона (соотношение АСТ/АЛТ может превышать 4,5).

Степень повышения активности АСТ и АЛТ не является точным показателем тяжести процесса и не коррелирует с выраженностью стеатоза и фиброза печени. Принято

считать, что вероятность НАСГ выше, если активность сывороточных трансаминаз превышает верхнюю границу нормальных значений более чем в 2 раза, однако, нормальные показатели активности трансаминаз не позволяют надежно исключить НАСГ и фиброз печени (38, 39).

Уровень ГГТ повышен у большинства пациентов, как правило, не более чем в два раза, в ряде случаев это может быть единственным отклонением в биохимическом анализе. Повышение уровня ЩФ наблюдается у трети больных и также обычно не превышает норму более чем в два раза. Примерно в 20% случаев выявляется умеренное повышение содержания общего билирубина за счет прямой фракции (в 1,5-2 раза).

У пациентов с циррозом печени наряду с описанными выше изменениями при нарушении синтетической функции печени выявляется снижение уровня альбумина и удлинение протромбинового времени, повышение уровня общего билирубина и МНО.

**Липидный профиль.** Диагностически значимые отклонения, характерные для НАЖБП в рамках МС, - повышение содержания триглицеридов ( $\geq 1,7$  ммоль/л) и снижение уровня ХС-ЛПВП ( $<0,9$  ммоль/л у мужчин и  $<1,0$  ммоль/л у женщин) (22).

#### **Ультразвуковое исследование (УЗИ) печени.**

Ультразвуковыми признаками НАЖБП можно считать:

- диффузная гиперэхогенность паренхимы печени и неоднородность ее структуры
- нечеткость и/или подчеркнутость сосудистого рисунка
- дистальное затухание эхо-сигнала

УЗИ имеет преимущества при диагностике НАЖБП на стадии цирроза печени, особенно у пациентов без клинических симптомов поражения печени (40).

В диагностике НАЖБП возможно применение компьютерной и магнитно-резонансной томографии (КТ и МРТ). При проведении КТ печени основными признаками НАЖБП служат:

- снижение рентгеноплотности печени на 3–5 НУ, которая в норме составляет 50–75 НУ,
- более низкая рентгеноплотность печени в сравнении с селезенкой;
- более высокая плотность внутripеченочных сосудов, воротной и нижней полой вен в сравнении с печеночной тканью.

МРТ печени с фазовым контрастированием позволяет количественно оценить степень жировой инфильтрации. Очаги снижения интенсивности на T1-взвешенных изображениях могут свидетельствовать о локальном накоплении жира (41, 42).

Следует подчеркнуть, что указанные методы визуализации не могут использоваться в дифференцировании стеатоза печени от НАСГ.

**Биопсия печени** - современный «золотой стандарт» диагностики стеатоза, воспаления и стадии фиброза при НАЖБП. Данный метод позволяет с высокой степенью достоверности подтвердить наличие НАЖБП, провести дифференциальный диагноз между стеатозом и НАСГ, оценить стадию фиброза и на основании гистологических данных прогнозировать дальнейшее течение заболевания, а также исключить другие причины поражения печени.

В 2005г. на основе консенсуса экспертов (CRN) морфологов, для оценки НАЖБ, предложена *Шкала оценки активности НАЖБП (NAFLD activity score — NAS)*, которая является модификацией используемых ранее шкал E. Brunt и Matteoni 1999г. и позволяет оценить степень морфологических изменений в баллах (от 0 до 8). Шкала NAS позволяет оценить следующие признаки:

1. *Степень активности NAS (0-8 баллов)*

- *Стеатоз (0-3)*

< 5%, 5-33%, 33-66%, > 66%

- *Внутридольковое воспаление*

0, <2, 2-4, >4

- *Баллонная дистрофия (0-2)*

*нет, минимальная, умеренная, выраженная*

2. *Стадия фиброза (0-4)*

- *1 a, b: зона 3 ацинуса*

- *1 c: портальный фиброз*

- *2: зона 3 ацинуса+ портальный/перипортальный фиброз*

- *3: фиброзные септы*

- *4: цирроз*

Данная шкала может использоваться и для оценки эффективности лечения НАЖБП, поскольку позволяет определить достоверность динамики морфологических изменений на фоне терапии за относительно короткий период времени (33, 38).

Диагноз НАЖБП считается сомнительным в случае мелкокапельного стеатоза, преобладания портального воспаления и/или фиброза над лобулярным, признаков поражения желчных протоков, веноокклюзионной болезни. Таким образом, специфических морфологических признаков НАЖБП/НАСГ нет, однако, характерными находками, позволяющими заподозрить алкогольную этиологию стеатоза, являются следующие:

- *неоднородность стеатоза ткани*
- *тельца Меллори (гиалин)*
- *признаки холестаза*

- *перивенулярный склероз*
- *алкогольная гидропическая дистрофия (43-45)*

### **Неинвазивные методы диагностики НАЖБП:**

**Тест ФиброМакс** включает 5 не коррелирующих между собой биохимических показателей: а-2-макроглобулин, гаптоглобин, аполипо-протеин А1,  $\gamma$ -глутамилтранспептидазу (ГГТП) и общий билирубин, которые позволяют оценивать выраженность фиброза с помощью дискриминантной функции. С его помощью можно дифференцировать фиброз (F1—F3) от цирроза печени (F4).

**Тест ФиброМетр:** включает 5 показателей биохимического и клинического анализов крови — альфа-2-макроглобулин, ГГТ, мочевины, протромбиновый индекс (%), тромбоциты, позволяющие оценивать выраженность фиброза с помощью дискриминантной функции. ФиброМетр позволяет дифференцировать умеренный фиброз (F1—F2) от выраженного фиброза (F3) и от цирроза печени (F4) (41).

**Эластометрия** проводится на аппарате «FibroScan» и позволяет судить об изменении эластических свойств печени на основании отраженных вибрационных импульсов и их последующего компьютерного анализа. Применение эластометрии возможно на всех стадиях фиброза (F0—F4). К преимуществам метода относятся:

- неинвазивность;
- воспроизводимость;
- больший, чем при биопсии (в 100—200 раз), оцениваемый объем ткани печени;
- быстрота и удобство применения (обследование занимает в среднем 5 мин);
- немедленный ответ;
- оценка эффективности терапии;
- возможность обследования детей.

Интерпретация результатов эластометрии затруднена в случаях:

- избыточной массы тела (ИМТ > 35 кг/м<sup>2</sup>);
- выраженного стеатоза печени;
- значительной активности АЛТ и АСТ выше верхней границы нормы в 3 и более раз.

Критерии успешного результата исследования:

- интерквартильный коэффициент (IQR) не более 30% показателя эластичности;
- не менее 10 достоверных измерений в одной точке исследования;
- не менее 60% успешных измерений (32-34).

**Диагностика инсулинорезистентности** в ряде случаев проводится для подтверждения того, что имеющиеся отклонения обмена веществ наблюдаются в рамках МС, может применяться для контроля эффективности лечения МС. На практике можно пользоваться следующими показателями:

1. Уровень инсулина в плазме натощак. Значение показателя больше 18 мкЕд/мл расценивается как базальная гиперинсулинемия; одновременное выявление повышенного уровня С-пептида подтверждает полученный результат.

2. Гомеостатическая модель оценки инсулинорезистентности: расчет показателя НОМА-IR (HomeostasisModelAssessment-InsulinoResistance).

НОМА-IR =инсулин плазмы натощак (мкЕд/мл) x глюкоза плазмы натощак (ммоль/л)/22,5. Значение НОМА-IR > 2,27 указывает на инсулинорезистентность. Необходимо помнить о том, что диагностическая точность теста резко снижается у пациентов с сахарным диабетом.

3. Индекс Caro – отношение глюкозы (ммоль/л) к уровню инсулина натощак (мкЕд/мл). При инсулинорезистентности индекс <0,33 (46).

### **Дифференциальный диагноз**

В процессе диагностики НАЖБП следует обязательно исключить другие причины поражения печени:

- алкогольная болезнь печени, развивающаяся при употреблении алкоголя в количестве более 40 г чистого этанола в день для женщин и более 60 г чистого этанола в день для мужчин. Учитывая сходство морфологической картины НАЖБП и АБП, особое внимание следует уделить уточнению алкогольного анамнеза, выявлению стигм систематического избыточного приёма алкоголя; в ряде случаев для прояснения ситуации возможно применение специализированных вопросников (CAGE, AUDIT), иногда полезна беседа с родственниками больного (44, 47, 48), таблица 2.

- инфицирование вирусами гепатита В и С (исследование HBsAg, anti-HCV)
- аутоиммунный гепатит и первичный билиарный цирроз у женщин (оценка уровня гамма-глобулинов при электрофорезе белков сыворотки крови, иммуноглобулинов класса G, антинуклеарного фактора (ANA), антител к микросомам печени и почек 1 типа (antiLKM-1), антитела к гладкой мускулатуре (ASMA) и, соответственно, уровень сывороточных иммуноглобулинов класса М и антимитохондриальные антитела АМА-М2)

- наследственный гемохроматоз (исследование уровня сывороточного железа, процента насыщения трансферрина железом/общей железосвязывающей способности сыворотки и ферритина, генетическое исследование – мутации в гене HFE, окраска на железо по Перлсу при морфологическом исследовании печени)
- лекарственное поражение печени (необходимо тщательно проанализировать возможную связь признаков заболевания печени с предшествующим приемом лекарств и помнить о возможности отсроченных реакций – 2 месяца и более от момента приема лекарства). Удобный инструмент оценки риска лекарственного поражения печени – шкала CIOMS/RUCAM (Councils for International Organizations of Medical Sciences/Roussel Uclaf Causality Assessment Method), учитывающая целый ряд клинических и временных факторов.
- болезнь Вильсона у пациентов моложе 45 лет (исследование сывороточного церулоплазмينا, суточной экскреции меди с мочой, осмотр офтальмологом с целью выявления кольца Кайзера-Флейшера, генетическое исследование – мутации в гене ATP7B)
- недостаточность альфа-1-антитрипсина (уровень  $\alpha$ -глобулинов при электрофорезе белков сыворотки крови, сывороточного альфа-1-антитрипсина, проведение изоэлектрической фокусировки (IEF) белков сыворотки, генетическое исследование – мутации в гене A1AT).

**Таблица 2.** Дифференциально-диагностические признаки алкогольной болезни печени и НАЖБП.

<b>Признак</b>	<b>Алкогольная болезнь печени</b>	<b>НАЖБП</b>
Употребление чистого этанола	В дозе $\geq 60$ г в сутки для мужчин и $\geq 40$ г в сутки для женщин.	В дозе $<60$ г в сутки для мужчин и $<40$ г в сутки для женщин, или отсутствует
Характер течения болезни	Эпизодические отклонения в анализах крови, желтуха, ухудшение самочувствия связаны с предшествующим алкогольным эксцессом	Не прогрессирующее или медленно прогрессирующее течение
Стигмы хронического избыточного приема алкоголя	Контрактура Дюпюитрена, гиперемический воротничок, телеангиоэктазии, ринофима,	Отсутствуют

	увеличение околоушных желез	
Степень увеличения печени	Как правило, значительная	Умеренная
Степень повышения активности трансаминаз	Часто более чем в 3 раза	Как правило, в 3 раза или менее
Коэффициент де Ритиса (соотношение активности АСТ/АЛТ)	Может быть >2 в отсутствие цирроза печени	Как правило, не более 1,3
Повышение активности ГГТ в крови	Более чем в 5-10 раз*	Как правило, в 2 раза или менее
Повышение активности ЩФ в крови	Не характерно	Не характерно; не более, чем в 2-3 раза
Содержание IgA в сыворотке крови	Как правило, повышено	Повышение не характерно
Содержание углеводно-дефицитного трансферрина в крови **	Повышено	Норма
Увеличение среднего объема эритроцитов (MCV)	Выявляется	Отсутствует

\* до 70% пациентов, злоупотребляющих алкогольными напитками, имеют нормальный уровень ГГТ (43); \*\* редко используется в клинической практике

### Лечение

Лечение пациентов в большинстве случаев проводится амбулаторно. Госпитализация больных целесообразна при необходимости проведения дополнительного обследования (например, биопсия печени) и в случае декомпенсации функции печени, как правило, на стадии цирроза.

### Изменение образа жизни и нормализация массы тела

Правильное питание, достаточная физическая активность и нормализация массы тела - основа лечения инсулинорезистентности и НАЖБП.

**Диета.** Употребление продуктов с высоким содержанием фруктозы (газированные напитки, консервы, так называемая «Американская диета», или fastfood) является одним из важных факторов риска развития НАЖБП/НАСГ. В небольших исследованиях, оценивавших эффективность диеты в лечении НАЖБ, было продемонстрировано

снижение степени стеатоза, в небольшой мере – воспаления, но практически никогда – степени фиброза печени, что, возможно, связано с относительно короткими сроками наблюдения (22).

При наличии избыточной массы тела необходимо добиваться ее плавного снижения первоначально - на 10% и не более чем на 0,5 – 1,0 кг в неделю. Быстрое похудание может привести к прогрессированию стеатогепатита и другим нежелательным явлениям, в то же время, снижение веса на 10% является облигатным условием для клинического значимого уменьшения и регресса некрвоспалительных изменений в печени. Результаты мета-анализа свидетельствуют о корреляции уменьшения веса с уменьшением стеатоза и/или уровня сывороточных трансаминаз. Снижение веса на 4% - 14% ассоциировано со статистически значимым уменьшением содержания триглицеридов в гепатоцитах (35% - 81%), в 5 исследованиях показан гистологический эффект в виде уменьшения воспаления, в 2-х из них этот эффект статистически достоверен; в 1 исследовании показано статистически значимое уменьшение фиброза (49, 50).

Пациентам с НАЖБП подходит средиземноморский стиль питания, подразумевающий обилие фруктов, овощей, рыбы, мононенасыщенных жирных кислот, ограничение потребления жирного «красного» мяса. Рекомендуется включение в рацион питания продуктов, содержащих повышенное количество мононенасыщенных и  $\omega$ -3-полиненасыщенных жирных кислот, растительной клетчатки и продуктов, имеющих низкий гликемический индекс. Ограничивается потребление сладких напитков и простых углеводов (37).

**Физическая активность.** Показаны умеренные аэробные нагрузки, например, ходьба в среднем темпе не менее 20 минут не реже 5 раз в неделю, плавание, езда на велосипеде. От бега следует воздержаться, пока не достигнуты нормальные показатели ИМТ. Физические упражнения, в частности плавание (5 часов в неделю), помогают избежать негативного влияния диеты с высоким содержанием фруктозы при невозможности придерживаться режима здорового питания. Выполнение регулярных адекватных физических упражнений приводит к улучшению гистологической картины в печени при НАСГ даже без клинически значимого снижения веса, а также способствует уменьшению сывороточного уровня холестерина (24, 51).

**Хирургическое лечение.** При неэффективности консервативных методов лечения ожирения следует обсудить показания к бариатрическим хирургическим вмешательствам (например, резекция желудка с формированием анастомоза по Ру). Улучшение биохимической и гистологической картины происходит у 89-100% пациентов в течение 2



лет после оперативного лечения, однако, данный подход остается альтернативным и остается актуальным в основном у пациентов с морбидным ожирением (24).

## **Медикаментозная терапия НАЖБП**

Медикаментозные средства для лечения ожирения могут применяться лишь как дополнение к мероприятиям по соблюдению здорового образа жизни, при недостаточной эффективности последних (37). Медикаментозная терапия НАЖБП преследует две цели: повышение чувствительности тканей к инсулину и уменьшение степени повреждения печени. Для лечения НАЖБП предлагаются следующие лекарственные препараты.

### **1. Омега-3, 6, 9-полиненасыщенные жирные кислоты**

Данные лекарственные средства являются препаратами первой линии для лечения гипертриглицеридемии у пациентов с НАСГ (52), однако, считать их препаратами выбора для терапии НАЖБП/НАСГ до получения данных рандомизированных клинических исследований преждевременно (53).

### **2. Статины**

Статины рекомендуется назначать с целью коррекции дислипидемии у пациентов с НАЖБП/НАСГ, однако, данные клинических исследований о влиянии статинов на НАЖБП *per se* в настоящее время еще не получены. Наиболее хорошо изучена эффективность и безопасность симвастатина и аторвастатина в дозе 20-40 мг на ночь, а также правастатина, ловастатина, розувастатина. Пациентам с компенсированной функцией печени терапия статинами не противопоказана. Согласно последним данным, статины редко вызывают поражение печени, в связи с чем, контроль активности трансаминаз с целью мониторинга гепатотоксичности не показан. На стадии декомпенсированного цирроза печени статины не назначаются (36, 54, 55).

### **3. Витамин Е.**

Витамин Е в дозе 800 мг/сут улучшает гистологическую картину у пациентов с НАСГ без сопутствующего сахарного диабета и, таким образом, может быть включен в комплексную терапию только данной группы пациентов. С другой стороны, получены достоверные данные о проканцерогенном потенциале витамина Е в высоких дозах (800 мг/сут и более), в частности, в отношении рака предстательной железы. Оптимальной дозой считаются 400 мг в сутки однократно (56, 57).

#### **4. Препараты, повышающие чувствительность тканей к инсулину (инсулиносенситайзеры)**

**Метформин** относится к группе гипогликемизирующих средств - бигуанидов. Он не оказывает воздействия на секрецию инсулина, однако, обладает целым рядом экстрапанкреатических эффектов, посредством которых снижает повышенные концентрации глюкозы в крови. Метформин улучшает тканевую чувствительность к инсулину и, таким образом, увеличивает захват глюкозы клетками печени и мышц, а также приводит к перераспределению висцерального жира, что соответствует его благоприятному воздействию на чувствительность к инсулину и клинические исходы (14, 58). Спектр положительных эффектов метформина включает также снижение массы тела (за счет центрального аноректического действия), стимуляцию  $\beta$ -окисления жирных кислот, снижение концентрации триглицеридов, общего холестерина и ХС-ЛПНП в сыворотке крови.

Отдаленные результаты терапии метформином при НАСГ оказались неудовлетворительными в отношении воспалительных и фибротических изменений в печени, и в настоящее время метформин исключен из рекомендаций по лечению НАЖБП (59).

**Тиазолидиндионы (глитазоны)** - лиганды к PPARs, обладающие способностью удерживать жир в пределах жировой ткан. Эти препараты могут усиливать липогенез в жировой ткани, что приводит к уменьшению свободных жирных кислот в сыворотке. Следует помнить, что глитазоны обладают способностью увеличивать количество подкожного жира и соответственно массу тела. Все перечисленные свойства вносят свой вклад в повышение чувствительности к инсулину в печени, уменьшению печеночного жира и подавлению продукции глюкозы печенью с последующим снижением ее концентрации в сыворотке. Также глитазоны уменьшают концентрацию циркулирующих в крови маркеров кардиоваскулярного риска и воспаления в сосудистой стенке (ингибитора активатора плазминогена 1 типа, С-реактивного протеина, матриксной металлопротеиназы 9) (53, 60).

Результаты мультицентрового рандомизированного плацебо контролируемого двойного слепого исследования PIVENS, в котором изучалась эффективность применения пиоглитазона и витамина E в сравнении с плацебо позволяют включить в клинические рекомендации терапию пиоглитазоном у пациентов с гистологически подтвержденным НАСГ без сопутствующего диабета. При приеме пиоглитазона было отмечено достоверное снижение уровня активности сывороточных трансаминаз АСТ и АЛТ ( $p < 0.001$ ), уменьшение выраженности стеатоза печени ( $p < 0.001$  для пиоглитазона) и

воспаления ( $p=0.012$ ), однако прием пиоглитазона не влиял на степень фиброза ( $p=0.12$ ). Уровень АЛТ и АСТ снижался в течение первых 24 недель от начала лечения, во время приема препарата оставался стабильным (нормальным), а через 6 месяцев после прекращения терапии возвращался к исходным значениям (61).

Таким образом, пиоглитазон в дозе 30 мг/сут по-прежнему обсуждается в качестве возможного препарата для лечения морфологически доказанного НАСГ, однако, долгосрочные данные об их эффективности пиоглитазона не демонстрируют преимуществ терапии данным препаратом по сравнению с изменением диеты и регулярными физическими упражнениями. Прием росиглитазона (дериват тиозолидиндиона), как показал мета-анализ, проведенный в 2010 г, повышает риск инфаркта миокарда у пациентов с метаболическим синдромом - данный препарат исключен из рекомендаций по лечению НАЖБП (46).

В настоящее время изучаются свойства нового потенциально высокоэффективного препарата GFT505 - двойного агониста рецепторов PPAR  $\alpha$  и  $\delta$ .

### **Другие лекарственные препараты**

**Урсодезоксихолевая кислота (УДХК).** В последние годы также была показана эффективность желчных кислот в лечении НАЖБП, в частности, неалкогольного стеатогепатита. В 2009 г. Ratziu и соавт. были представлены результаты рандомизированного двойного слепого исследования эффективности УДХК в лечении неалкогольного стеатогепатита. В исследование было включено 126 пациентов с гистологически доказанным неалкогольным стеатогепатитом. Одна группа пациентов получала урсодезоксихолевую кислоту в дозе 30 мг/кг массы тела в день, вторая группа – плацебо. Курс лечения составил 12 месяцев. В результате исследования оказалось, что у пациентов в группе лечения достоверно снизились значения АЛТ, АСТ и ГГТ в сравнении с плацебо ( $p<0,005$ ). При этом в 2008 г. было опубликовано очень похожее исследование Landor и соавт. с включением 166 пациентов с гистологически доказанным неалкогольным стеатогепатитом, которые также были разделены на две группы. Первая группа получала урсодезоксихолевую кислоту в дозе 15 мг/кг массы тела в день, вторая группа – плацебо, курс лечения продолжался 24 недели. В результате исследования достоверной разницы в динамике лабораторных показателей не отмечено.

Таким образом, доказано, что урсодезоксихолевая кислота в дозе 30 мг/кг массы тела приводит к достоверному снижению активности сывороточных

трансаминаз, однако, убедительных данных о положительном влиянии УДХК на некровоспалительные изменения и фиброз печени, а также на долгосрочный прогноз пациентов с НАЖБП не получено (46, 62).

В случае дислипидемии **УХДК можно комбинировать со статинами**. Показано, что такая комбинация хорошо переносится и позволяет достичь более выраженного снижения уровня ХС-ЛПНП при меньшей дозе симвастатина или аторвастатина. При первоначально повышенном уровне сывороточных трансаминаз присоединение к терапии статинами УХДК в дозе 15 мг/кг/день нередко позволяет достичь нормализации уровня АСТ, АЛТ. Опубликованы данные о том, что при совместном назначении статинов и УДХК возможно снижение дозы статина при сохранении выраженного гиполипидемического эффекта у пациентов с дислипидемией на фоне стеатогепатита. Комбинация УХДК со статинами также оказывает благоприятный эффект на течение желчнокаменной болезни при НАЖБП в случае холестериновой природы камней (63, 64).

**Эссенциальные фосфолипиды** обладают антиоксидантным, противовоспалительным действием и способны восстанавливать целостность клеточных мембран. По некоторым данным, их применение при НАЖБП уменьшает выраженность стеатоза печени (по данным УЗИ) и снижает уровень сывороточных трансаминаз. В зависимости от соотношения количеств линолевой и линоленовой кислот у препаратов эссенциальных фосфолипидов могут отмечаться дополнительные свойства (например, гиполипидемические). Подтверждение долгосрочного благоприятного эффекта пероральной лекарственной формы Эссенциале® в лечении стеатоза печени было получено в пяти рандомизированных исследованиях с использованием объективной оценки исхода, где были получены положительные результаты (65-69).

В рандомизированном плацебо-контролируемом двойном слепом 6-месячном исследовании (65), проведенном у пациентов с жировой инфильтрацией печени в сочетании с сахарным диабетом 2 типа, показано улучшение гистологической картины печени в 46,7% случаев в группе пациентов, получающих эссенциале® в дозе 1800мг в сутки (по 2 капсулы 3 раза в день).

Рандомизированное проспективное слепое клиническое исследование (66), проведенное в России у пациентов с сахарным диабетом и неалкогольным стеатогепатитом (НАСГ), включающее 215 пациентов с сахарным диабетом 2 типа с неосложненным течением, контролируемым диетой и приемом метформина. Отмечено достоверное снижение активности АЛТ, АСТ, ГГТ и значительное улучшение эхо - структуры печени после 6 месяцев терапии. В группе длительного исследования (период наблюдения 7 лет) показано

замедление процессов фиброгенеза на основании оценки гистологической картины печени и показателей неинвазивного теста фибромакс.

Изучение эффективности эссенциальных фосфолипидов в 3-х репрезентативных группах пациентов с НАЖБП: первичная НАЖБП, НАЖБП и сахарный диабет 2 типа на фоне базовой терапии метформином и пиоглитазоном, НАЖБП и смешанная гиперлипидемия, получающих аторвастатин и эзетимиб, показало снижение активности трансаминаз, улучшение эхоструктуры печени по данным УЗИ и эластографии вне зависимости от степени НАЖБП и наличия фонового заболевания ( $p \leq 0.001$ ). Все пациенты получали Эссенциале® 1800 мг/день в течение 24 недель, затем 900 мг в течение следующих 24 недель, стандартизированную диету и дозированные физические нагрузки. Рецидив через 6 месяцев после отмены лечения был зафиксирован у 35,9 % пациентов первичной НАЖБП и у 27.1% пациентов с НАЖБП и сахарным диабетом 2 типа или смешанной гиперлипидемией. (67)

При сочетании НАЖБП и сахарного диабета 2 типа одновременное назначение эссенциальных фосфолипидов и метформина способствует нормализации аминотрансфераз и уменьшению гипертриглицеридемии и уровня ЛПНП (68, 69).

Применение эссенциальных фосфолипидов у беременных с наличием НАЖБП снижает активность АЛТ и АСТ, уменьшает выраженность метаболической плацентарной недостаточности и степень гестоза (70, 71).

Первое в России наблюдательное широкомасштабное многоцентровое исследование оценки практики назначения Эссенциале Форте Н LIDER, выполненное в соответствии с современными международными стандартами, показало высокую удовлетворенность клинической эффективностью терапии и хороший профиль безопасности Эссенциале Форте® Н при использовании в рекомендованных дозах (1800мг в сутки) и режиме (по 2 капсулы 3 раза в день) до 12 недель длительности приема в условиях реальной практики (72).

**Препараты растительного происхождения.** Есть некоторые данные о возможной эффективности в лечении НАЖБП препаратов на основе расторопши. Основным действующим началом экстракта расторопши является силимарин, наиболее активным компонентом которого, в свою очередь служит силибинин. Механизм действия силимарина изучен недостаточно. Имеются определенные данные о противовоспалительных и антифибротических свойствах силибинина, что актуально в лечении неалкогольного стеатогепатита у пациентов с ожирением. В одном небольшом плацебо-контролируемом исследовании пациенты с НАСГ получали Легалон, и в этой

группе было отмечено снижение сывороточных трансаминаз, однако, убедительных данных о долгосрочном положительном влиянии силибина на течение НАСГ не получено (73-75).

**Метадоксин.** Метадоксин представляет собой синтетический препарат, который в настоящее время лицензирован для применения у пациентов с алкогольной болезнью печени в Италии, Португалии, Корее и других странах; его эффективность подтверждена рядом опубликованных клинических исследований. В экспериментах доказано, что данное соединение повышает активность ферментов, участвующих в метаболизме этанола, восстанавливает соотношение насыщенных и ненасыщенных свободных жирных кислот в плазме, уменьшает повреждающее действие свободных радикалов, способствует поддержанию нормального уровня АТФ и глутатиона в клетке, способствует восстановлению редокс-потенциала клеток. Кроме того, метадоксин способствует уменьшению накопления триглицеридов и жирных кислот в клетках печени, таким образом, оказывая влияние на процессы некроза и апоптоза гепатоцитов, а также снижает индукцию синтеза ФНО-альфа. Принимая во внимание накопленные данные о патогенезе НАСГ, роли оксидативного стресса в развитии заболевания и свойствах метадоксина, предполагается, что данный препарат может быть эффективен в лечении НАЖБП, требуются дальнейшие клинические исследования. Убедительных данных о клинически значимом положительном влиянии метадоксила на биохимическую и гистологическую картину при НАСГ не получено (76).

**S-аденозилметионин.** S-аденозилметионин (Адомет, SAM), образуется из метионина в процессе АТФ-зависимой реакции, катализируемой метионин-аденозилтрансферазой и участвует в процессах трансметилирования в организме. В эксперименте при моделировании НАЖБП наблюдалась повышенная активность CYP2E1, который вовлечен в механизм развития неалкогольного стеатогепатита. Аналогичные находки были обнаружены и у пациентов с НАЖБП (70). Введение SAM снижало концентрацию как самого белка CYP2E1, так и его матричной РНК, что приводило к уменьшению оксидативного стресса. Антиоксидантное действие S-аденозилметионина служит обоснованием для его применения при НАЖБП, однако, на большое количество исследований, посвященных применению S-аденозилметионина при НАЖБП на различных стадиях заболевания, убедительных данных о клинически значимом долгосрочном положительном влиянии S-аденозилметионина на биохимическую и гистологическую картину при НАСГ в настоящее время не получено. В ближайшее время ожидаются данные клинического исследования M13-397 (77-80).

S-аденозилметионин обычно применяется в дозе 400 мг 2 раза/сут, однако, данные об адекватной дозе и продолжительности терапии при НАСГ на сегодняшний день отсутствуют. Побочных эффектов на фоне приема данного препарата, как правило, не отмечается. Возможно развитие бессонницы, нарушений настроения и раздражительности при приеме больших доз (более 1500 мг/сут) SAM, в связи с чем рекомендуется проводить индивидуальный подбор максимальной дозы и принимать последнюю дозу препарата не позднее 18 ч. (82)

### **Глицирризиновая кислота.**

Противовоспалительное действие глицирризиновой кислоты обусловлено ингибированием гистаминовых, серотониновых, брадикининовых и других воспалительных реакций, а также уменьшением сосудистой проницаемости, антипролиферативным и антикининовым эффектами. Предположительный механизм противовоспалительного действия - ингибирование протеинкиназы C, блокирующей рецепторы лейкоцитов CD4+, что приводит к уменьшению воспалительного процесса. Противовоспалительное действие также связывают с ее псевдокортикоидным эффектом: глицирризиновая кислота ингибирует 11 $\beta$ -оксистероиддегидрогеназу (катализирующую переход кортизола в кортизон), что приводит к увеличению кортизола в крови и уменьшению иммуносупрессорного действия кортизона.

Антиоксидантную активность глицирризина связывают с блокированием усиленного перекисного окисления липидов через фосфорилирование 5-липоксигеназы. Кроме того глицирризиновая кислота способна связываться с прооксидантом простагландином E<sub>2</sub> и инактивировать ферменты, инициирующие перекисное окисление липидов.

Таким образом, гистологические и биохимические исследования показали, что ведение глицирризиновой кислоты восстанавливает функциональную активность клеток печени, нормализует ферментный спектр крови у больных острыми и хроническими гепатитами различной этиологии. Глицирризиновая кислота дополняет гепатопротекторное действие фосфолипидов (77), обладая высокой биологической активностью. Убедительных данных о клинически значимом долгосрочном положительном влиянии глицирризиновой кислоты на биохимическую и гистологическую картину при НАСГ в настоящее время не получено (51).

### **Заключение**

НАЖБП представляет весьма гетерогенную группу нозологических форм, значительно различающихся по совокупности этиопатогенетических факторов, скорости

прогрессирования и прогнозу. В то время как у большинства пациентов стеатоз так и остается стеатозом в течение всей жизни, у некоторых из них болезнь характеризуется неуклонно прогрессирующим течением с развитием цирроза, а в ряде случаев – гепатоцеллюлярной карциномы. Гетерогенность НАЖБП обуславливает отсутствие единого общепринятого стандарта лечения таких больных. Безусловно, всем пациентам с избыточной массой тела необходимо рекомендовать ее снижение путем соблюдения низкокалорийной диеты и регулярных физических нагрузок, причем эффект последних представляется более значимым. Назначение средств, повышающих чувствительность тканей к инсулину, обосновано с патогенетической точки зрения, однако не всегда оказывает выраженное и стойкое действие. Другой важный механизм развития воспаления на фоне стеатоза, то есть перехода НАЖБП в стадию НАСГ – оксидативный стресс, ведущий к повреждению мембран и избыточной продукции провоспалительных и профиброгенных цитокинов. Следовательно, назначение препаратов с мембраностабилизирующим и антиоксидантным действием также выглядит логичным у пациентов с НАСГ. Для подтверждения теоретического обоснования применения указанных лекарственных средств и выбора их оптимальной комбинации требуются развернутые мультицентровые исследования с обязательной динамической оценкой гистологической картины печени на фоне терапии.

### Список литературы

1. Буеверов А. О. Богомоллов П.О., Маевская М. В. Патогенетическое лечение неалкогольного стеатогепатита обоснование, эффективность, безопасность // Тер. арх. – 2007. – № 8. – С. 88–92.
2. Буеверов А.О., Богомоллов П.О. Неалкогольная жировая болезнь печени: обоснование патогенетической терапии // Клинический перспективный гастроэнтерологический журнал – 2009. - №1. – С.3-9.
3. Корнеева О.Н. Драпкина О.М. Буеверов А.О. Ивашкин В.Т. Неалкогольная жировая болезнь печени как проявление метаболического синдрома. // Клинический перспективный гастроэнтерологический журнал - 2005. - № 4. - С. 21-24.
4. Browning J. et al. Prevalence of hepatic steatosis in an urban population in the United States: impact of ethnicity // Hepatology. – 2004 – Vol. 40. – P.1387–95
5. Clark J.M. et al. The prevalence and etiology of elevated aminotransferase levels in the United States. // Am J Gastroenterol. – 2003 – Vol. 98. – P.960–67
6. Ивашкин В. Т., Драпкина О. М., Шульпекова Ю. О. Диагностика и лечение неалкогольной жировой болезни печени (методические рекомендации) // - М.: ООО «Издательский дом «М-Вести», 2009. – 20 С.
7. Драпкина О.М., Ивашкин В.Т. Эпидемиологические особенности неалкогольной жировой болезни печени в России (результаты открытого многоцентрового проспективного исследования наблюдения DIREGL 01903) // Рос журн гастроэнтерологического гепатологического колопроктологического. – 2014. – Т. 24. - №4. – С.32-38.



8. Комова А.Г., Маевская М.В., Ивашкин В.Т. Принципы эффективной диагностики диффузных заболеваний печени на амбулаторном этапе. // Рос журн гастроэнтерол гепатол колопроктол - 2014. – Т.24.- №5. – С. 36-41.
9. Павлов Ч.С., Котович М.М. Место биопсии и морфологического исследования ткани печени у детей и взрослых в практике клинициста // Клиническая медицина. - 2007. – Т. 85, №9. - С.72-77.
10. Павлов Ч.С., Глушенков Д.В., Ивашкин В.Т. Диагностика неалкогольной жировой болезни печени с использованием методов неинвазивного скрининга населения // Врач.- 2010. – № 12. - С.13-19.
11. Ивашкин В.Т. Болезни печени и желчевыводящих путей; Руководство для врачей - 2-е изд.- М.: М-Вести, 2005 - С.205.
12. Ивашкин В. Т., Маевская М. В. Липотоксичность и другие метаболические нарушения при ожирении// Рос журн гастроэнтерол гепатол колопроктол – 2010. -1.- С.4-13
13. Brunt E.M. Nonalcoholic steatohepatitis // Semin Liver Dis. – 2004. – Vol.24. – P.3–20
14. Marchesini G, Brizi M, Bianchi G, Tomassetti S, Bugianesi E, Lenzi M, McCullough AJ, Natale S, Forlani G, Melchionda N. Nonalcoholic fatty liver disease: a feature of the metabolic syndrome // Diabetes. – 2001. – Vol. 50. – P.1844–50
15. Karpen SJ, Arrese M. Nuclear receptors, inflammation and liver disease: insights for cholestatic and fatty liver diseases // Clin Pharmacol Ther. – 2010. – Vol. 87, N4. – 473-78.
16. Nestler J.E. Metformin for the Treatment of the Polycystic Ovary Syndrome // N. Engl. J. Med. - 2008. – Vol. 358, N 3. – P.47.
17. Day CP, Anstee QM, Targher G. Progression of NAFLD to diabetes mellitus, cardiovascular disease or cirrhosis // Nat Rev Gastroenterol Hepatol. – 2013. - Vol. 10. – P.330-44
18. Spalding KL, Arner E, Westermark PO. Dynamics of fat cell turnover in humans // Nature. - 2008. – Vol. 453(7196), N 5 .- P.783-7.
19. Галимова С.Ф. Лекарственные поражения печени (часть 1) // Рос журн гастроэнтерол гепатол колопроктол - 2012; 22(3): 38-48
20. Tilg H, Mae Diehl A. Cytokines in Alcoholic and Nonalcoholic Steatohepatitis // N Eng J Med. – 2000. - Vol. 343, N 20. - P.1467-76.
21. Маммаев С.Н., Багомедова Н.В., Богомолов П.О., А. И Мажидов и др. Цитокиновая система при неалкогольном стеатогепатите // Рос журн гастроэнтерол гепатол колопроктол - 2007. - Т. 17, № 4. - С.30-35.
22. Z. M. Younossi. Review Article: Current Management of Non-Alcoholic Fatty Liver // Aliment Pharmacol Ther. – 2008. – Vol. 28, N 1. – P.2-12
23. Wiernsperger N. Treatment Strategies For Fatty Liver Diseases // Rev Recent Clin Trials. – 2014. – Vol. 9, N 3. – P.185-94
24. Yki-Jarvinen H. Thiazolidinediones // N Engl J Med. - 2004. – Vol. 351. - P.1106-09.
25. Abenavoli L, Peta V. Role Of Adipokines And Cytokines In Non-Alcoholic Fatty Liver Disease // Rev Recent Clin Trials. - 2014; 9(3): 134-40
26. Arias-Loste MT, Ranchal I, Romero-Gomez M, Crespo J. Irisin, a link among fatty liver disease, physical inactivity and insulin resistance // Int J Mol Sci. –2014. – Vol. 15, N12. – P.23163-78.
27. Barshop NJ, Sirlin CB, Schwimmer JB, Lavine JE. Review article: epidemiology, pathogenesis and potential treatments of paediatric non-alcoholic fatty liver disease // Aliment Pharmacol Ther. – 2008. – Vol. 28. – P.13-24.

28. Chiang J.Y.L., Tiangang L. Bile acid metabolism // *J Lipids*. – 2012. – 2012:754067
29. Vidal-Puig A. NAFLD, lipotoxicity and metabolic syndrome. Role of nuclear receptors // Joint EASL-AASLD Monothematic Conference “Nuclear Receptors and Liver Disease” Vienna, Austria, February 27 – March 1, 2009. – Program and Abstracts. – P. 17.
30. Thoma C, Day CP, Trenell MI. Lifestyle Interventions for the Treatment of Non Alcoholic Fatty Liver Disease in Adults: A Systematic Review. // *J Hepatol*. – 2011. – Vol. 56, N 11. – P.255-66
31. Chalasani N. Who should be screened for NASH? // *Ann N Y Acad Sci*. – 2013. – Vol. 1281. – P.106-22.
32. Павлов Ч.С., Коновалова О.Н., Ивашкин В.Т. и др. Сфера клинического применения неинвазивных методов оценки фиброза печени: результаты собственных исследований в многопрофильном стационаре// *Клиническая медицина*. - 2009. – Т. 87, № 11. - С.40-44.
33. Kleiner DE, Brunt EM, Van Natta M., Behling C, Contos MJ, Cummings OW. Clinical research network. Design and validation of histological scoring system for nonalcoholic fatty liver disease // *Hepatology*. – 2005. – N 41. – P.1313-21.
34. Ratziu V, Bellentani S, Cortez-Pinto H, Day CP, Marchesini G A position statement on NAFLD/NASH based on the EASL 2009 Special Conference // *J Hepatol*. – 2010. – Vol. 53. – P.372–84.
35. Mc Cullough AJ. The epidemiology and risk factors of NASH // *Hepatology*. – 2013. – Vol. 58, N 5. – P.1644-54.
36. Moschetta A, Modica S, Gadaleta RM. Modulation of nuclear bile acid receptor FXR activity in the gut – liver axis // *Nucl Recept Signal*. - 2010; 8: e005
37. Harrison SA, Torgerson S, Havashi P, Schenker S. Vitamin E and vitamin C treatment improves fibrosis in patients with nonalcoholic steatohepatitis // *Am J Gastroenterol*. – 2003. – Vol. 98, N 11. – P.2485-90.
38. Bedossa P. Current histological classification of NAFLD: strength and limitations // *Hepatol Int*. – 2013. – Vol. 7, Suppl. 2. – S.765-70
39. Ikura Y. Transitions of histopathologic criteria for diagnosis of nonalcoholic fatty liver disease during the last three decades // *World J Hepatol*. – 2014. – Vol. 12, N6. - P. 894–900
40. Pavlov CS, Casazza G, Nikolova D, Tsochatzis E, Burroughs AK, Ivashkin V, Gluud C. Transient elastography for diagnosis of stages of hepatic fibrosis and cirrhosis in people with alcoholic liver disease. *Cochrane Database of Systematic Reviews* 2015, Issue 1. Art. No.: CD010542. DOI: 10.1002/14651858.CD010542.pub2.
41. Martínez SM, Crespo G, Navasa M, Forns X. Noninvasive assessment of liver fibrosis // *Hepatology*. – 2011. – Vol. 53, N 1: P.325-35.
42. Masarone M, Federico , Abenavoli L, Persico M. Non Alcoholic Fatty Liver. Epidemiology and Natural history. // *Rev Recetn Clin Trials*. – 2014. – Vol. 9, N 3. – P.126-33
43. Маевская М. В., Буеверов А. О. Лечение алкогольной болезни печени, под редакцией акад. В. Т. Ивашкина (методические рекомендации для врачей) // М.: ООО «Издательство «Планида», 2011. – 24С.
44. Маевская М.В., Морозова М.А., Ивашкин В.Т. Алгоритм ведения пациентов с алкогольной болезнью печени // *Рос журн гастроэнтерол гепатол колопроктол* – 2011. – Т. 21, №1. – С. 4-10.
45. Pavlov C.S., Casazza G., Pavlova M., Nikolova D, Tsochatzis E, Liusina E, Gluud C. Ultrasonography for diagnosis of cirrhosis in people with alcoholic liver disease. *Cochrane*

- Database of Systematic Reviews 2015, Issue 3. Art. No.: CD011602. DOI: 10.1002/14651858.CD011602.
46. Sears DD, Anand BS. Fatty liver: Medscape reference (updated Dec 14, 2014) <http://emedicine.medscape.com/article/175472-overview>
47. Girela E., Villanueva E., Hernandez-Cueto C. Luna JD. Comparison of the CAGE questionnaire versus some biochemical markers in the diagnosis of alcoholism // *Alcohol Alcohol.* – 1994. – Vol. 29. - 337-43.
48. Tarantino G, Saldalamacchia G, Conca P, Arena A. Non-alcoholic Fatty Liver Disease: Further Expression of the Metabolic Syndrome // *J Gastroenterol Hepatol.* – 2007. – Vol. 22, N 3. – P.293-303.
49. Ratziu V. Current and future insulin sensitizers in the treatment of NASH. // // *EASL 2015, Vienna.* - unpubl. <http://ilc-congress.eu/pgc/ILC2015-PGC-Book.pdf>
50. Trappoliere M, Caligiuri A, Schmid M. Silybin, a component of silymarin, exerts anti-inflammatory and anti-fibrogenic effects on human hepatic stellate cells // *J Hepatol.* - 2009. – Vol.50, N 6. - P.1102-11.
51. Ming LJ, Yin AC. Therapeutic effects of glycyrrhizic acid // *Nat Prod Commun.* – 2013. – Vol. 8, N 3. – P.415-18
52. Грацианская А.Н. Гепатопротекторы в клинической практике: Прогепар. // *Фарматека.* – 2010. - №2. – С. 1- 4.
53. Masterton GS, Plevris JN, Hayes PC. Review article: omega-3 fatty acids – a promising novel therapy for non-alcoholic fatty liver disease // *Aliment Pharmacol Ther.* – 2010. - Vol.31. – P.679–92.
54. Nseir W, Mahamid M. Statins in nonalcoholic fatty liver disease and steatohepatitis: updated review // *Curr Atheroscler Rep.* – 2013. – Vol. 15, N 3. – 2013. – P. 305
55. Pastori D. The efficacy and safety of statins for the treatment of non-alcoholic fatty liver diseases // *Dig and Liv Dis.* – 2015. – Vol. 47, N 1. – P.4-11.
56. Arun J, Sanyal ET Al. Pioglitazone, Vitamin E, or Placebo for Nonalcoholic Steatohepatitis // *N Engl J Med.* - 2010. – Vol. 362, N18. – P.1675-85
57. Soderstrom CA, Smith GS, Kufera JA, Dischinger PC, Hebel JR, Mc Duff DR. The accuracy of the CAGE, the Brief Michigan Alcoholism Screening Test, and the Alcohol Use Disorders Identification Test in screening trauma center patients for alcoholism. // *J Trauma.* – 1997. – N. 43. – P.962-69.
58. O`Shea M, Darasathy A, McCullough M. Alcoholic liver disease. AASLD practice guidelines. *Hepatology.*- 2010.- Vol. 51, N 1. – P.307-28.
59. Yan Li, Lei Liu, Bin Wang, Jun Wang, Dongfeng Chen. Metformin in non-alcoholic fatty liver disease: A systematic review and meta-analysis // *Biomed Rep.* – 2013. – Vol. 1, N 1 – P.57–64.
60. World Gastroenterology Organization Global Guideline. Obesity. <http://www.worldgastroenterology.org/global-guidelines.html>
61. Pacana T, Sanyal AJ. Vitamin E and nonalcoholic fatty liver disease // *Curr Opin Clin Nutr Metab Care.* – 2012. – Vol. 15, N 6. – P.641-48.
62. Zun Xiang, Yi-peng Chen, Kui-fen Ma, Yue-fang Ye, Lin Zheng, Yi-da Yang, You-ming Li, Xi Jin. The role of Ursodeoxycholic acid in non-alcoholic steatohepatitis: a systematic review // *BMC Gastroenterol.* – 2013. – Vol. 13. – P.140

63. Федосьина Е. А., Маевская М. В. Применение урсодезоксихолевой кислоты при неалкогольном и алкогольном стеатогепатите // Рос журн гастроэнтерол гепатол колопроктол. - 2010. - Т. 20, № 3. - С.29-36.
64. Kiyici M, Gulden M, Gurel S, Nak SG, Dolar E, Savci G, Adim SB, Yerci O, Memik F. Ursodeoxycholic acid and atorvastatin in the treatment of nonalcoholic steatohepatitis // Can J Gastroenterol. – 2003. - Vol. 17, N12. – P.713-18.
65. Gonciarz et al. Randomised placebo-controlled double-blind trial on “essential phospholipids in the treatment of fatty liver associated with diabetes. Med. Chir. Digest. 1988; 17(1):61-65)
66. Sas E., Grinevich V., Efimov O., Sherbina N. et al Beneficial influence of polyunsaturated Phosphatidylcholine enhances functional liver condition and liver structure in patients with Nonalcoholic steatohepatitis. Results of prolonged randomized blinded prospective clinical study. Journal of Hepatology 2013; 58 : S549 (EASL)
67. Dajani et al. EPL in the management of primary NAFLD and NAFLD associated with comorbid disease. Hepatol Int (2013) 7 (Suppl 1):S108 (APASL congress 2013)
68. Sun et al. Clinical Observation on Polyene Phosphatidyl Choline and Metformin in the Treatment of Type 2 Diabetes and Non-alcoholic Fatty Liver Disease. Clinical Focus. 2008 ; 23(17): 1272-1273. Article No.: 1004-583X (2008) 17-1272-02
69. Yin Kong. Observation for curative effect of Essentiale in treatment of fatty liver caused by diabetes mellitus. Med. J. Q. 2000 ; 15: 277-278. Article No.: 100820341 (2000) 04-20277202
70. Рзаева Р.Н., Мозговая Е.В., Пальгова Л.К., Прокопенко В.М., Тумасова Ж.Н. Особенности течения беременности у женщин при стеатозе печени и ожирении. // Журнал акушерства и женских болезней, 2013.-N 6.-С.47-54.
71. Palgova L., Tarasova M., Borisova I. The influence of high level of aminotransferase on pregnancy and delivery. /Abstracts of APASL Liver Week. — Hepatology International — V.7, S.1. — p.S 106-107.
72. Сас Е.И. Блинов Д.В., Зимовина У.В.с соавт. Характеристика пациентов, получающих лечение эссенциальными фосфолипидами в условиях реальной клинической практики. Клинические перспективы гастроэнтерологии, гепатологии. 2015; 1: 9-17.
73. Haddad Y., Vallerand D., Brault A., Haddad P.S. Antioxidant and Hepatoprotective Effects of Silibinin in a Rat Model of Nonalcoholic Steatohepatitis // Evid Based Complement Alternat Med. – 2011. – nep164
74. Ka SO, Kim KA, Kwon KD. Silibinin attenuates adipogenesis in 3T3-L1 preadipocytes through a potential upregulation of the insig pathway // Int J Mol Med. - 2009. – Vol.23, N5. – P.633-37.
75. Wagner L. Rinella M. Insulin-sensitizing Agents in the Treatment of NASH: Metformin. The AdvGastroenterol. 2011;4(4): 249-263.
76. Feher J. Vali A. Blazovics A. Lengyel G. The Beneficial Effect of Metadoxine (Pyridoxine-pyrrolidone-carboxylate) in the Treatment of Fatty Liver Diseases // J Intern Med Res. – 2003. – Vol. 31. – P.537-51
77. Вьючнова Е. С., Маев И.В., Бабина С.М. Эффективность эссенциальных фосфолипидов в лечении больных с неалкогольным стеатогепатитом // Клинические перспективы гастроэнтерологии. – 2010. - №3. – С. 3-11.
78. Abdelmalek M.F., Angulo P., Jorgensen R.A., Sylvestre P.B., Lindor K.D. Betaine. A promising new agent for patients with nonalcoholic steatohepatitis: results of a pilot study. Am J Gastroenterol. – 2001. – Vol. 96, N(9). – P.2711-17.

79. Барановский А.Ю., Райхельсон К.Л., Марченко Н.В. Применение S-аденозилметионина (Гептрала®) в терапии больных неалкогольным стеатогепатитом. Клин персп гастроэнтерол гепатол 2010; 9 (1):3-10.
80. Cederbaum A. Hepatoprotective effects of S-adenosyl-L-methionine against alcohol- and cytochrome P450 2E1-induced liver injury // World J Gastroenterol. – 2010.- Vol. 16, N 11. – P.1366-76
81. Kalhan SC, Edmison J, Marczewski S, Dasarathy S, Gruca LL, Bennett C, Duenas C, Lopez R. Methionine and protein metabolism in non-alcoholic steatohepatitis: evidence for lower rate of transmethylation of methionine // ClinSci (Lond). – 2011. – Vol. 121, N4. – P.179-89.
82. Anstee QM, Day CP. S-adenosylmethionine (SAMe) therapy in liver disease: A review of current evidence and clinical utility // J of Hepat. - 2012 – N57. – P.1097–1109