

# **Применение Ритуксимаба при лечении мембранозной нефропатии, современный подход**

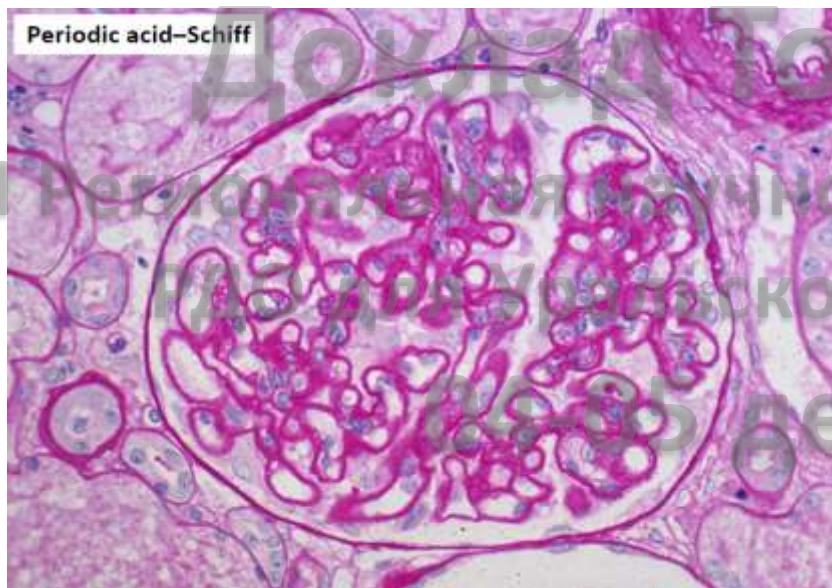
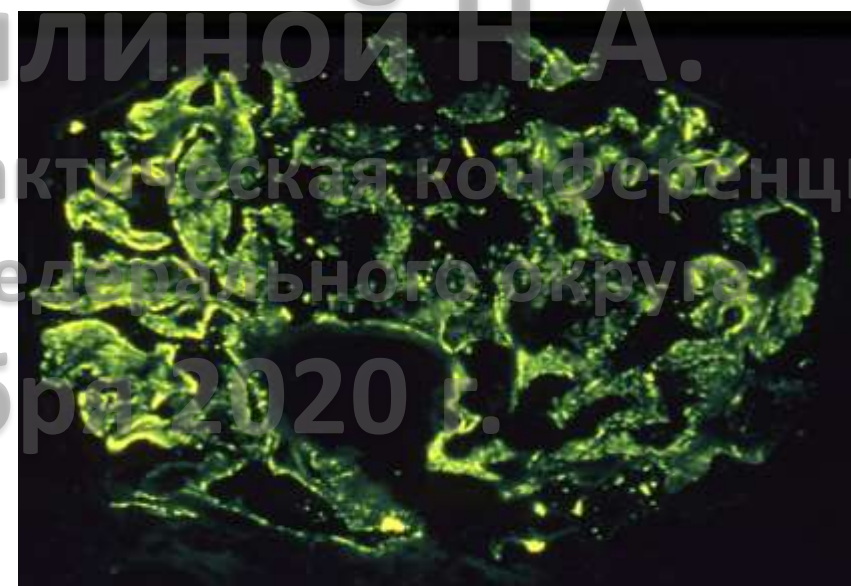
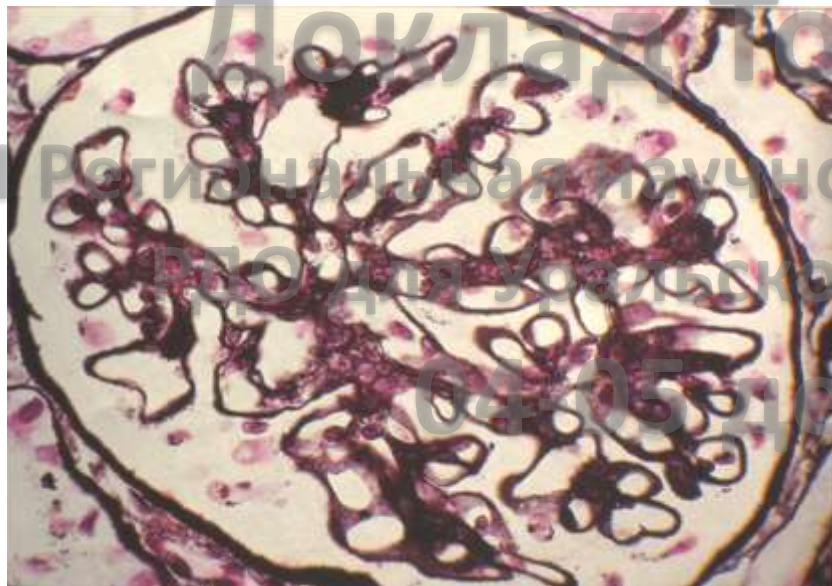
**Томилина Н.А.**

**Кафедра нефрологии ФГБОУ ВО МГМСУ им. А.И.Евдокимова  
Минздрава России**

**II Региональная научно-практическая конференция РДО  
для Уральского Федерального округа  
4-5 декабря 2020**



# Мембранозная нефропатия



5-10 случаев/млн/г в Европе, ≈ 12 случаев /млн/ год в США



# Нефротический синдром у взрослых

## Доклад Томилиной Н.А.

Причины НС

%

Спонтанные  
ремиссии

Пол/возраст

Минимальные  
изменения

15%

ФСГС

25-30%  
Федерального округа<sup>М</sup>

МГН

15-40%  
04-05 декабря 2020 г.

М/старше 50 лет

МКГН

10%  
5-6%

М/млже 30 лет

Амилоидоз

10%

II Региональная научно-практическая конференция

Диабетическая  
нефропатия

10%

РДО для Уральского Федерального округа

04-05 декабря 2020 г.  
Распространенность ИНС - 30-50 /млн/год



# Мембранозная нефропатия

## ■ Первичная/идиопатическая (70 - 80%)

75-77% - анти-PLA2R, 5-10% - анти-HSD7A, ≈10% др? АТ

## ■ Вторичная (20-30%)

- иммунные нарушения при СКВ, РА, круга

псориазе, С-м Шегрена, тиреоидите,  
саркоидозе

- злокачественные новообразования: почка,

легкие, лейкозы, толстая кишка

- инфекции: гепатит В, реже – гепатит С

- лекарства: пенициламин, золото, НПВС,  
каптоприл

- другие причины: диабет, серповидноклеточная анемия



## Естественное течение МГН

# Доклад Томилиной Н.А.

II Региональная научно-практическая конференция  
РДО для Уральского Федерального округа  
04-05 декабря 2020 г.

Ремиссия спонтанная - 5-33%

в течение 5 лет

Стабильная протеинурия и функция - 33%

Прогрессирование до ХПН - 33%

Рецидив в АТП - 10%

# Доклад Томилиной Н.А.

II Региональная научно-практическая конференция

РДО для Уральского Федерального округа

ХПН у 14% больных к 5 годам болезни,

у 35 % - к 10 годам

у 41 % - 15 годам



# Почечная выживаемость при МГН

## Доклад Томилиной Н.А.

при различной выраженности

II Региональная научно-практическая конференция  
при естественном течении

РДО для Уральского Федерального округа

04-05 декабря 2020 г.

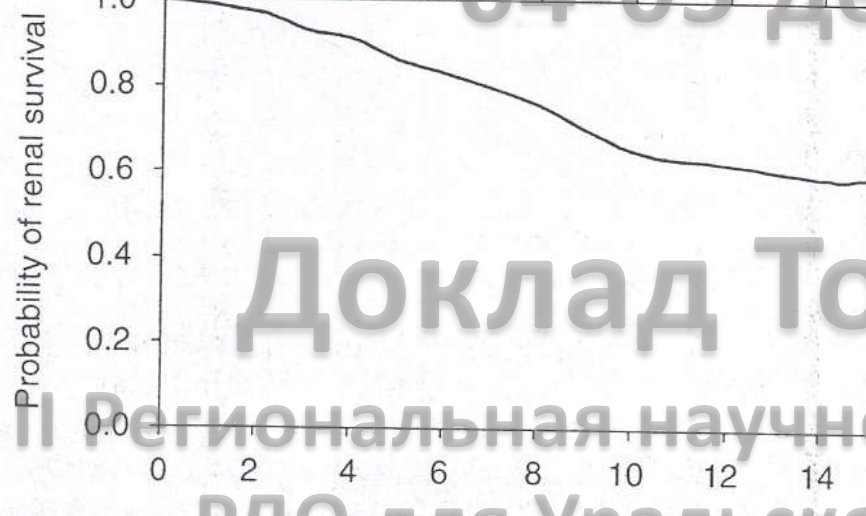


Fig. 1. Probability of renal survival from a pooled analysis of all 32 studies (reproduced with permission from the National Kidney Foundation) [20].

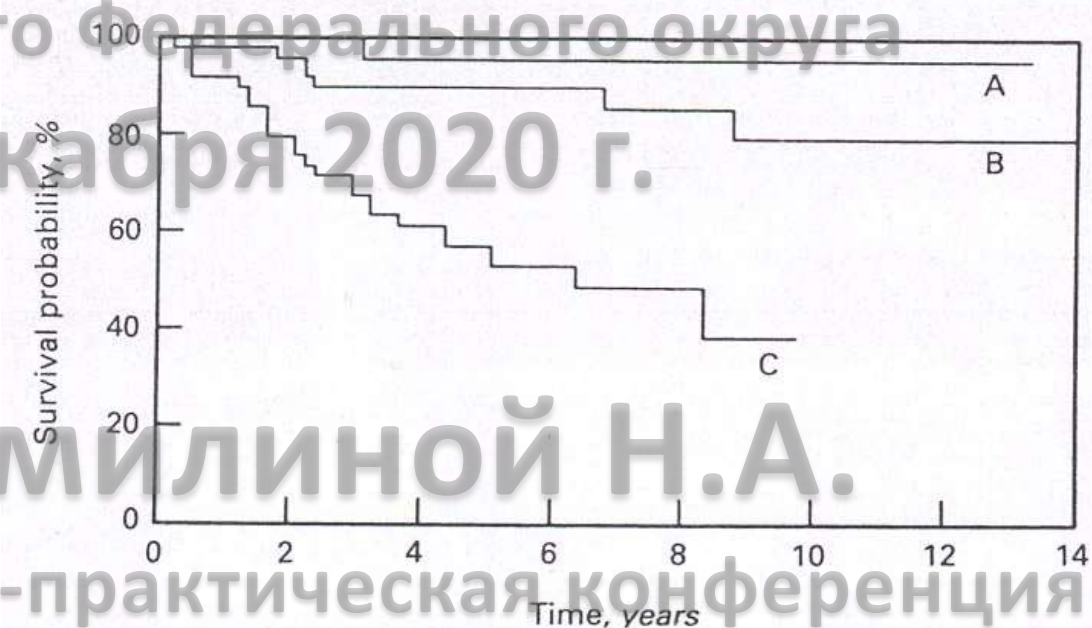


Fig. 4. Probability of surviving without developing end-stage renal disease according to baseline proteinuria: group A, 24 patients, 0-3.4 g/24 hr; group B, 73 patients, 3.5-10 g/24 hr; and group C, 43 patients, 10 or more g/24 hr ( $P < 0.0001$ ). A vs. B (NS), A vs. C ( $P < 0.001$ ), and B vs. C ( $P < 0.0001$ ).

Donadio J.V. et al 1988, 2002



## Алгоритм терапии МГН (KDIGO 2012)

РИСК НИЗКИЙ

протеинурия  
менее 4г/сут

Pcr = N

диета, иАПФ/БРА  
контроль АД

РИСК СРЕДНИЙ

протеинурия  
4 – 8г/сут

Pcr = N

диета, иАПФ/БРА  
контроль АД  
КС изолированно  
не эффективны

РИСК ВЫСОКИЙ

протеинурия  
более 8г/сут

± повышение Pcr

диета, иАПФ/БРА,  
контроль АД

ингибитор Кальцинейрина

КС + ЦФ  
(Ponticelli)

ингибитор  
Кальцинейрина

**РИТУКСИМАБ**

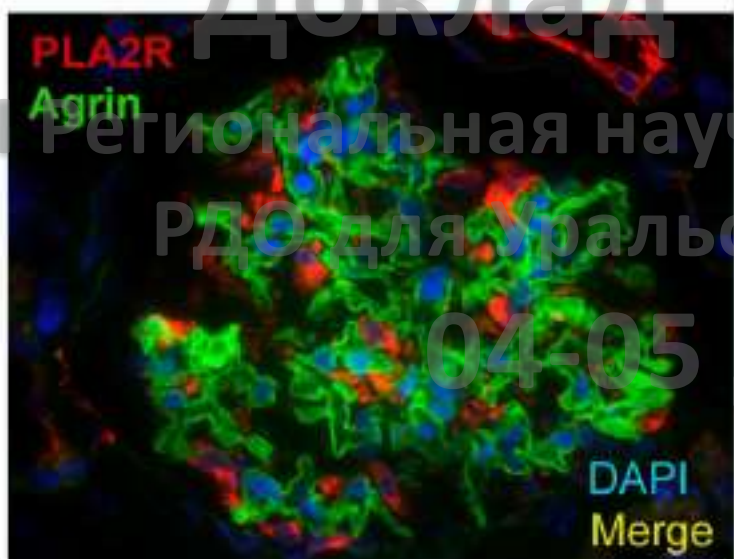
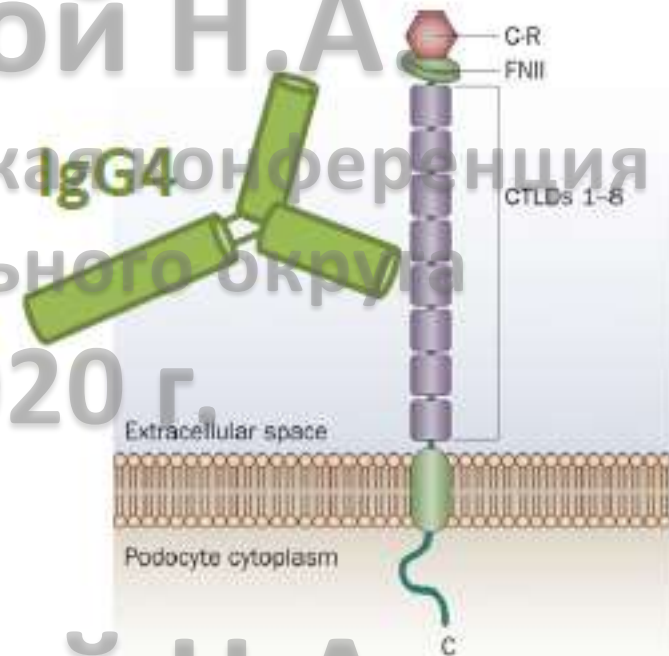


# Phospholipase A2 Receptor

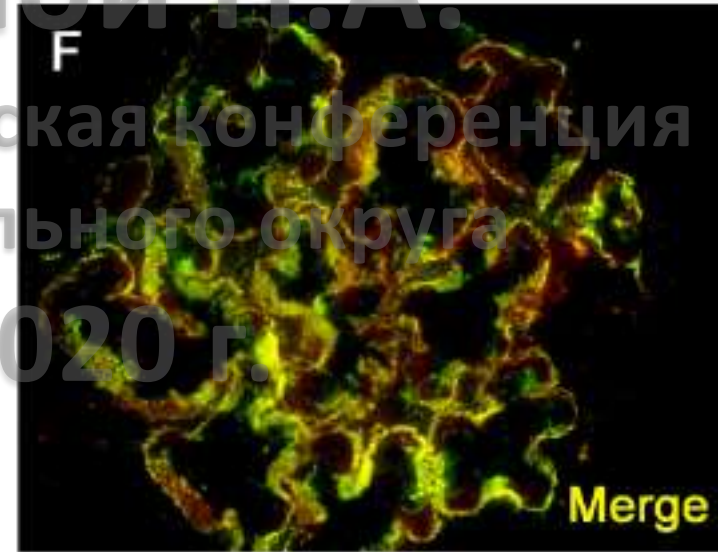
## Доклад Томилиной Н.А.

- 185-kD гликопротеин на нормальных подоцитах

- II Региональная научно-практическая конференция  
РДО для Уральского Федерального округа  
04-05 декабря 2020 г.
- Found in immune deposits of patients with idiopathic MN
  - PLA2R and IgG4 co-localize on biopsy specimens from pts with idiopathic MN in a typical granular pattern
  - ~70-80% of patients with idiopathic, but not secondary, MN have antibodies against PLA<sub>2</sub>R



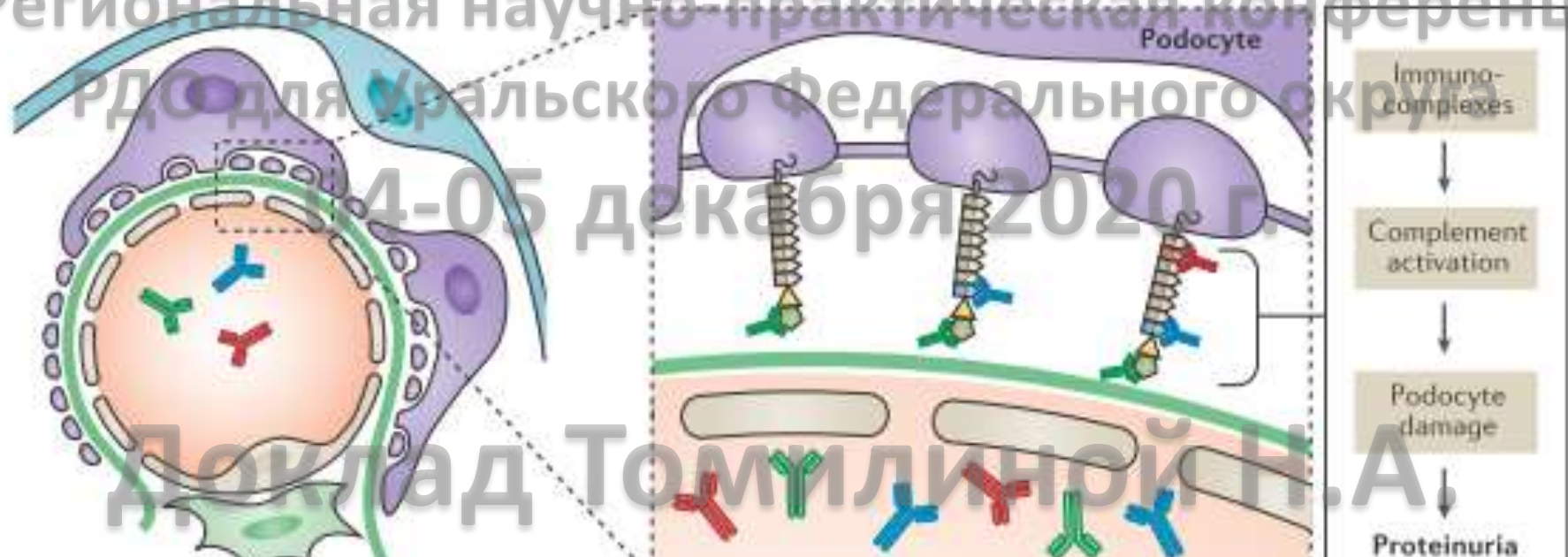
+ anti-PLA<sub>2</sub>R  
antibodies



# Патогенез первичной мембранозной нефропатии

## Доклад Томилиной Н.А.

II Региональная научно-практическая конференция  
РДО для Уральского Федерального округа  
4-05 декабря 2020 г.



Доклад Томилиной Н.А.

II Региональная научно-практическая конференция



# Уровень антител к PLA2R при ПМГН коррелирует с активностью болезни.

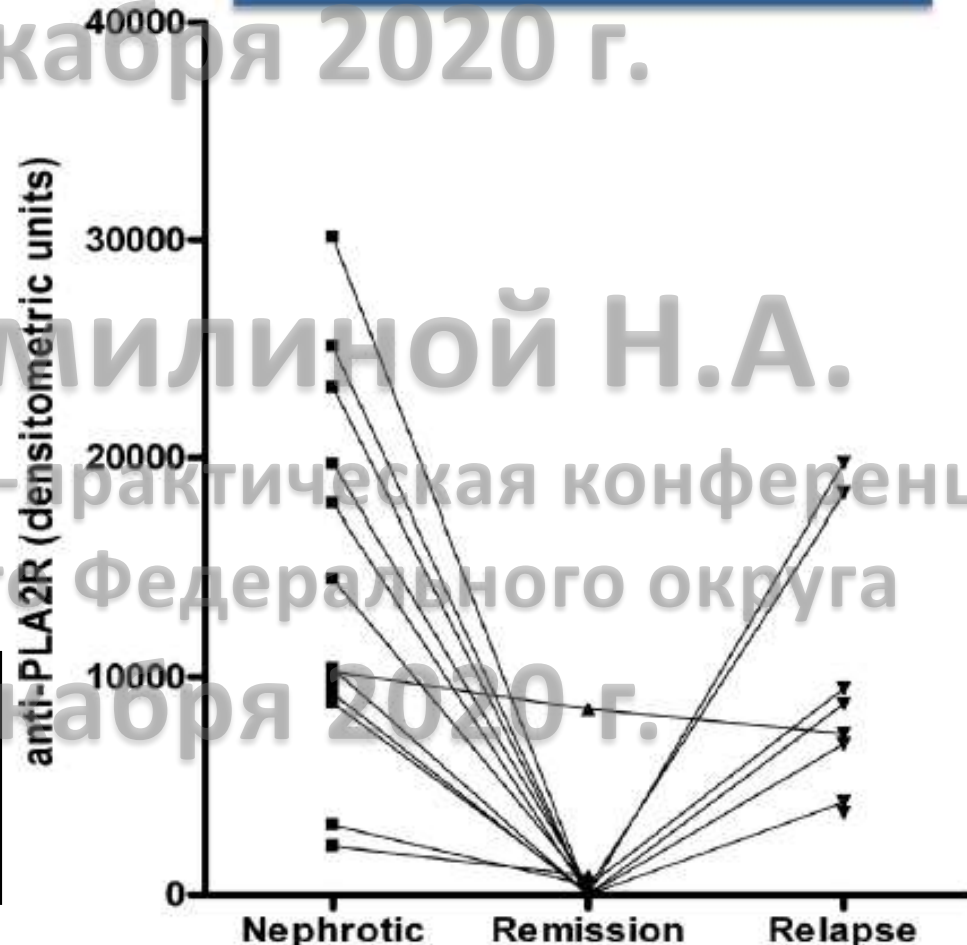
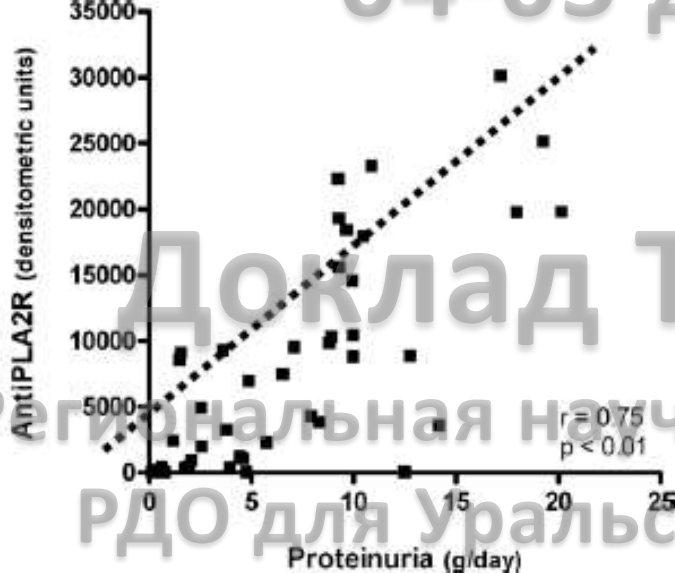
## II Региональная научно-практическая конференция

РДО для Уральского Федерального округа

AntiPLA2R and proteinuria

AntiPLA2R and Remission status

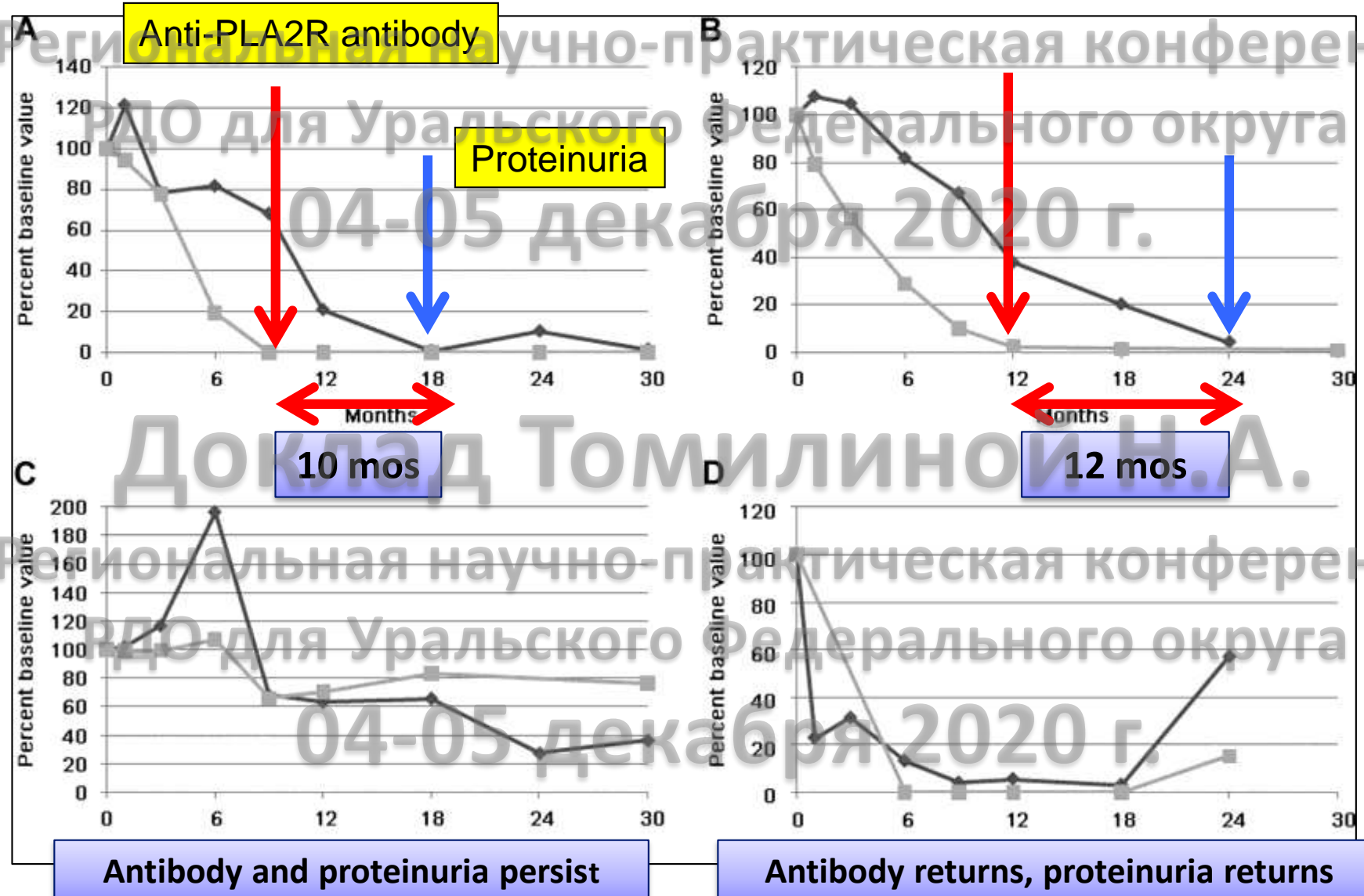
04-05 декабря 2020 г.



Высокий уровень антител – предиктор неблагоприятного исхода  
Низкий уровень антител – предиктор ремиссии



# Resolution of proteinuria (with treatment) lags behind disappearance of antibody by weeks/months.



Modified from Beck et al. JASN 2011;22:1543-1550

Из лекции W.Couser 2012

Мишени моноклональных антител на поверхности В-клеток и антитело-секретирующих клеток.

## II Региональная научно-практическая конференция

### РДО для Уральского Федерального округа

04-05 декабря 2020 г.



## II Региональная научно-практическая конференция

### РДО для Уральского Федерального округа

04-05 декабря 2020 г.



# Ритуксимаб ( Rtx )

□ Химерические моноклональные антитела IgG1,

ингибирующие CD20-медицированную

пролиферацию и дифференциацию В-

лимфоцитов

□ Мощная специфическая анти-В-клеточная  
терапия

□ Может заменить более токсичные препараты

□ Обладает хорошим профилем безопасности

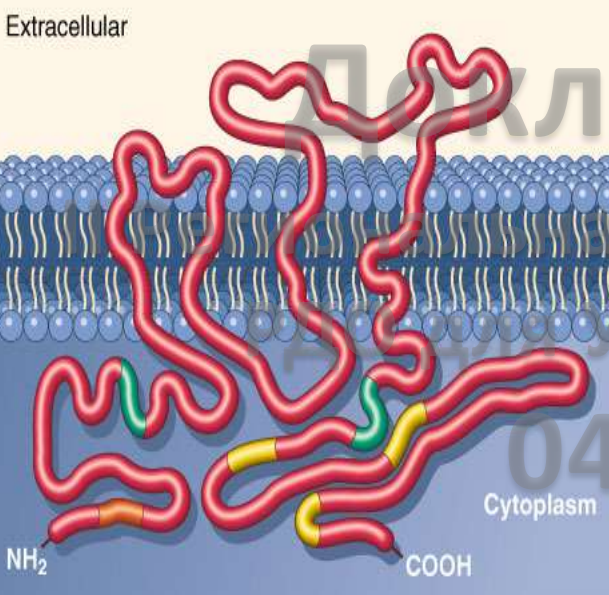
□ Лицензирован для лечения НХЛ, РА

□ В 2011г. лицензирован для лечения АНЦА-

васкулитов в США

□ В 2013г. лицензирован для лечения АНЦА-

васкулитов в России



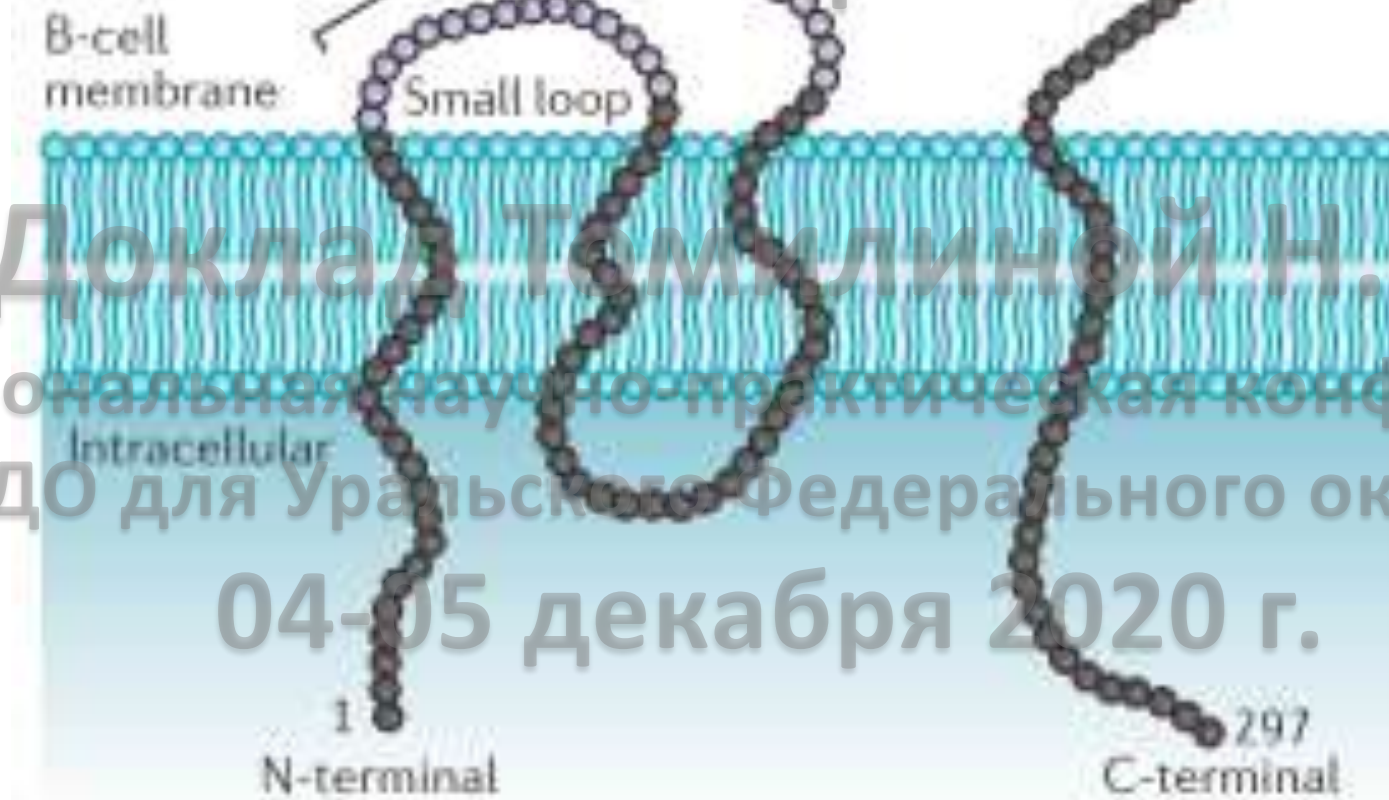
Конфигурация CD-20 – антигена В-лимфоцита

# Доклад Томилиной Н.А.

II Региональная научно-практическая конференция

РДО для Уральского Федерального округа

04-05 декабря 2020 г.



# Доклад Томилиной Н.А.

II Региональная научно-практическая конференция

РДО для Уральского Федерального округа

04-05 декабря 2020 г.



# Количество циркулирующих В клеток и протеинурия при разных режимах применения Rtx.

## II Региональная научно-практическая конференция

РДО для Уральского Федерального округа

04-05 декабря 2020 г.



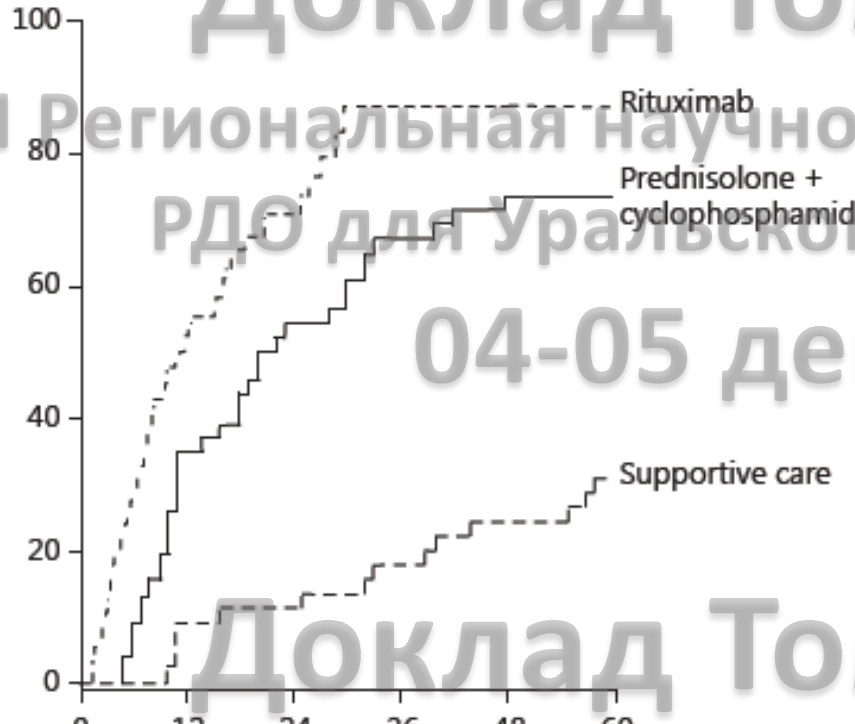
# Результаты терапии ритуксимабом МГН Доклад Томилиной Н.А.

показатель	Remuzzi G. et al., 2002	Ruggenenti P. et al.,2012,2015	Fervenza P.S. Cattran D., 2011	Fervenza P.S. Cattran D., 2014
количество	8	100	15	20
м/ж		72/ 28	13/ 2	17/ 3
Rtx, мг/м <sup>2</sup> /нед		375 N 4нед	1000 N2	375 N4
Суточный расход глюкозы г/сут	8,4	9.1 (5.8;12.8)	13±5.7	11.9±4.9
Ремиссии %	62	65	53	80
Рецидив %		25		5
Прогрессир %		4	15	4

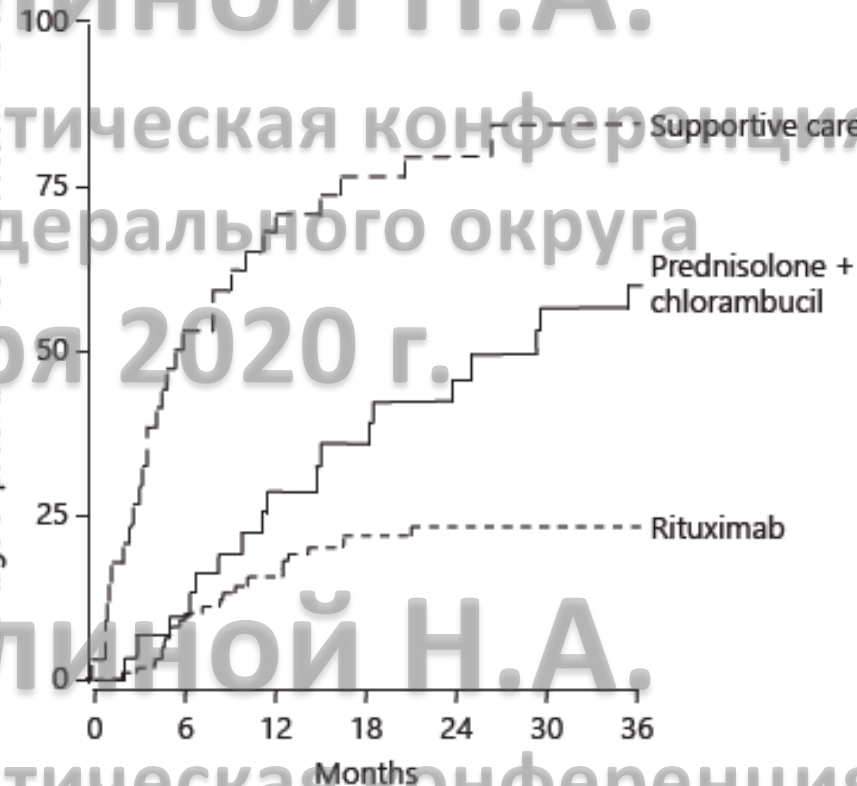


# Rituximab in Primary Membranous Nephropathy

Patients with complete and/or partial remission (%)



Percentage of patients with eGFR reduction >20%



**Fig. 1.** Kaplan-Meier curves for the percentages of subjects with primary MN achieving complete remission, partial remission, or both in 100 patients treated with rituximab [26], and in two cohorts of patients given combination treatment with methylprednisolone and cyclophosphamide, and in the corresponding cohort of controls given supportive therapy alone [7, 8].

**Fig. 2.** Kaplan-Meier curves for the percentages of subjects with primary MN achieving >20% reduction of eGFR from study enrolment in 100 patients treated with rituximab [26], in the prednisolone + chlorambucil, and in the support therapy cohort [16].



## Исследование GEMRITUX:

6- мес - нефропротекция+Rtx 375 мг/м<sup>2</sup>(1 и 8 дни) в сравнении с нефропротекцией только

Динамика в % к исходному  
уровню:



Альбумин  
сыворотки  
крови



Антитела к  
PLA2R



Karine Dahan et al, on behalf of the GEMRITUX Study Group.  
Am Soc Nephrol 28: 348–358, 2017



Исследование GEMRITUX:

6- мес - нефропротекция+Rtx 375 мг/м<sup>2</sup>(1 и 8 дни) в сравнении с изолированной нефропротекцией

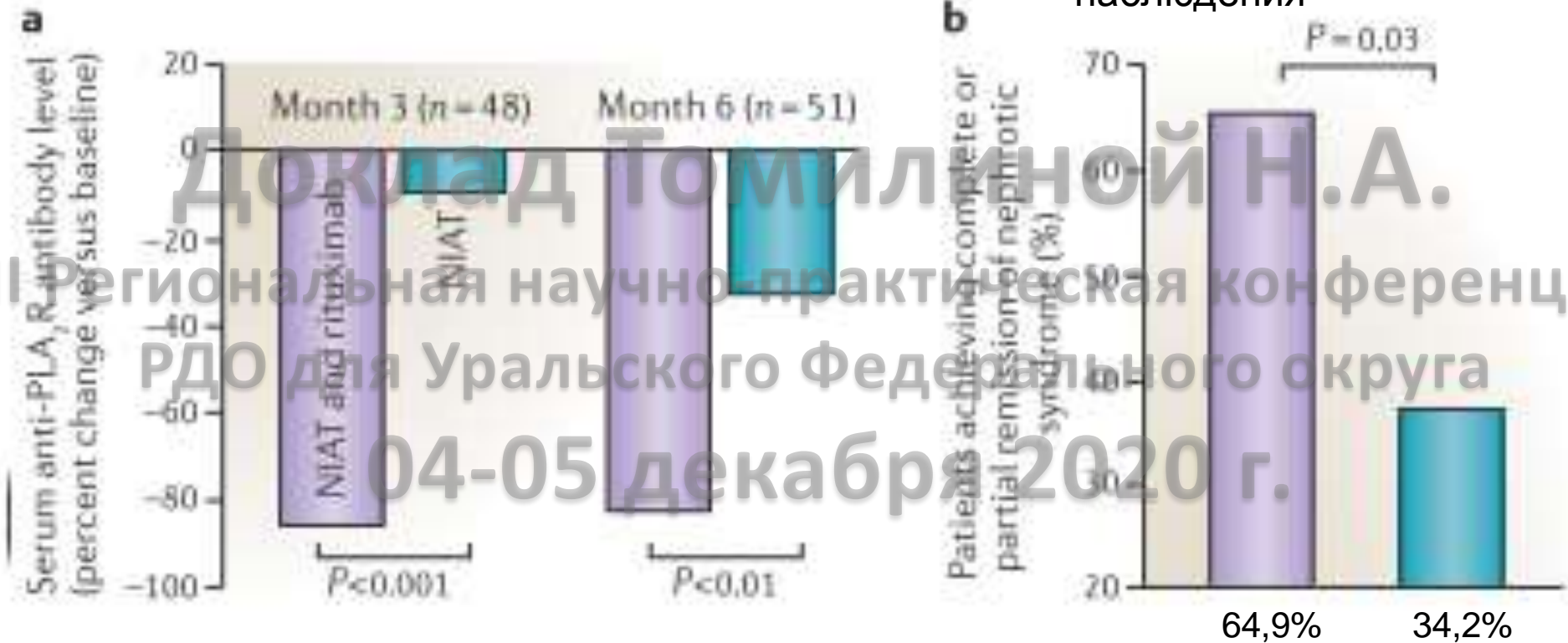
## II Региональная научно-практическая конференция

### РДО для Уральского Федерального округа

04-05 декабря 2020 г.

80% снижение анти-PLA2R к 3 мес терапии

Процент больных, достигших ремиссии к 17 мес. наблюдения



# Исследование MENTOR

130 больных с морфологически верифицированной МГН, с уровнем протеинурии более 5 г/с. и СКФ не ниже 40 мл/мин., получавших иАПФ/БРА по крайней мере 3 мес. и не снизивших протеинурию на  $\geq 50\%$ .

Разделены на две группы:

**65 больных, которым вводился Rtx** в виде 2 инфузий по 1000 mg с интервалом 14 дней ( с повторным введением через 6 мес. при частичном ответе).

**65 больных, которым назначался циклоспорин** (начальная доза 3,5 мг/кг/с) (С0 125-175 нг/мл) на срок 6 мес, если развивалась полная ремиссия, или 12 мес., если к 6 мес была частичная ремиссия (снижение протеинурии на  $\geq 25\%$ ).

**Длительность наблюдения 24 мес.**

При снижении протеинурии к 6 мес. менее чем на 25% в обеих группах констатировалось отсутствие эффекта терапии

**Первичная конечная точка – полная или частичная ремиссия к 24 мес. наблюдения.**

Fervenza F.C. et al. New Engl J Med 2019, Jul 4, 381 (1) 36-48



# Исследование MENTOR

*Первичная конечная точка – суммарное число полных или частичных ремиссий к 24 мес. наблюдения.*

Из общего числа 130 пациентов, прошедших рандомизацию,

*К 12 мес. достигнуты полные или частичные ремиссии*

в группе Rtx у 39 из 65 больных – 60%

в группе ЦиА у 34 из 65 больных - 52%,

т.е. ЦиА не уступает Rtx,  $P=0.004$ .

*К 24 мес. полные или частичные ремиссии*

в группе Rtx у 39 из 65 больных – 60%

в группе ЦиА у 13 из 65 больных - 20%, ( $P<0.001$ )

Снижение уровня анти-PLA2R-антител было более быстрым, а также более значительным и продолжительным в группе Rtx.

**Серьезные нежелательные явления наблюдались**

**у 17% в группе Rtx и 32 % в группе ЦиА ( $P=0.06$ ).**



# Клинико-демографическая характеристика больных с первичной мембранозной

нефропатией, леченных RTX

Число больных	45
Муж/женщ	34/11
Возраст	$56 \pm 10$ л
Креатинин сыворотки крови	$120 \pm 46$ мкмоль/л
Суточная протеинурия	$9,3 \pm 7,6$ г
Общий белок сыворотки крови	$52,5 \pm 7,9$ г/л
Альбумин сыворотки крови	$26,6 \pm 5,7$ г/л
Длительность нефротического синдрома	$14,5 \pm 10,8$ мес.
Длительность наблюдения	$25 \pm 14,4$ мес.
Число больных с повышенным анти-PLA2R	23 из 29 больных

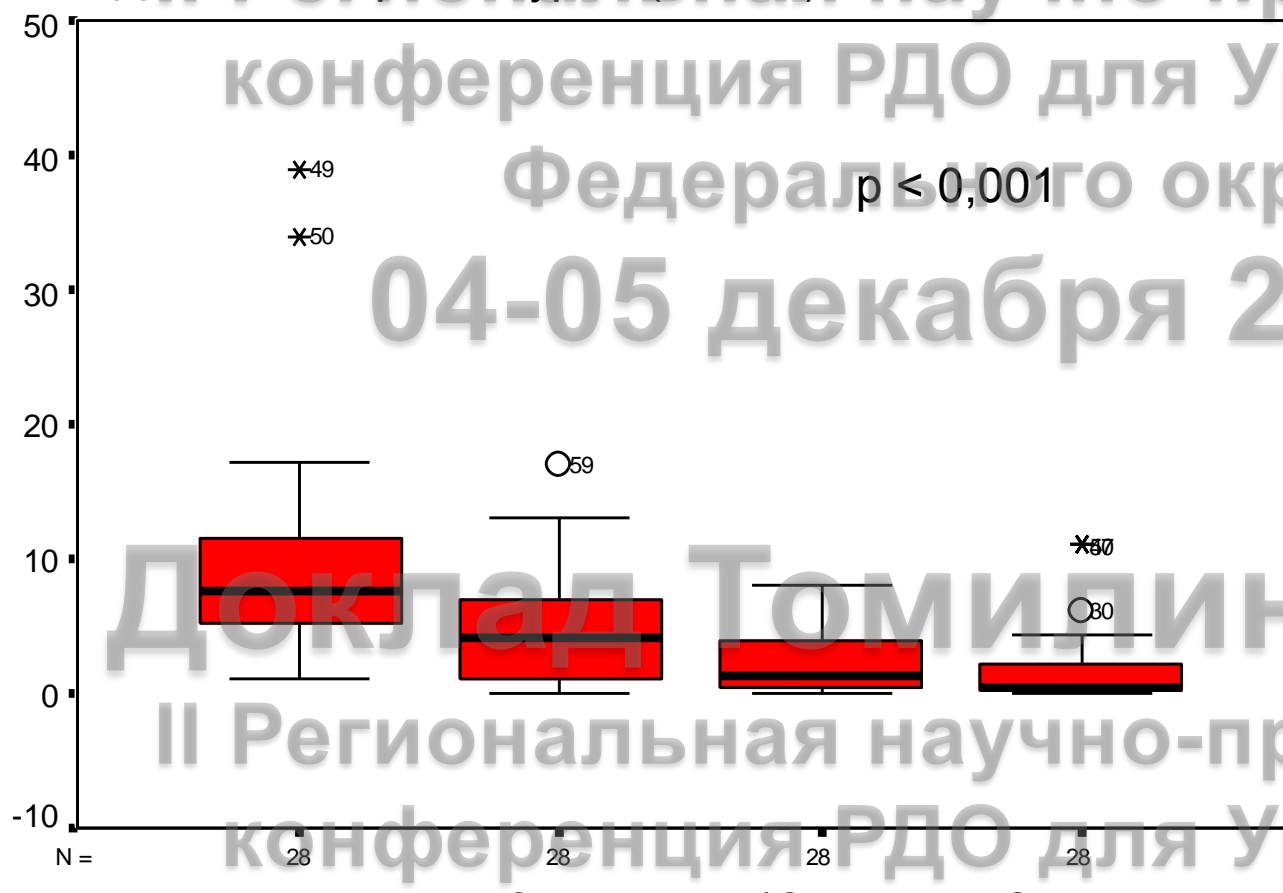
Rtx вводился по  $375 \text{ мг}/\text{м}^2 \times 4$  с интервалом 7 дней или по  $1000 \text{ мг} \times 1$  раз в 2 недели



## Результаты лечения

# Доклад Томилиной Н.А.

Динамика протеинурии (N = 45)



Полн + част. Ремиссии 66%

Снижение протеинурии не  
ранее 6 мес. от начала  
терапии

Без эфф – 33 % (15 б-х)  
У 8 развилась тХПН  
У 2 – рецидив НС

Доклад Томилиной Н.А.  
II Региональная научно-практическая  
конференция РДО для Уральского  
Федерального округа  
04-05 декабря 2020 г.



## **ЗАКЛЮЧЕНИЕ**

**Анти-В-клеточная терапия первичной мембранозной нефропатии**

**Rtx нацелена на основной патогенетический механизм этого заболевания – подавление продукции PLA2R- антител, что обеспечивает селективную иммуносупрессию.**

**Rtx не уступает по эффективности традиционной комбинированной терапии КС и цитостатиками, существенно превосходя ее по безопасности применения, и превосходит эффект ингибиторов кальцинейрина.**

**Диагностика первичной МГН, как и мониторинг ее течения требует обязательного контроля уровня антител к PLA2R.**

**При терапии Rtx эффект лечения в виде снижения протеинурии не следует ожидать ранее 6 мес. Развитие ремиссии возможно к 24 мес. после терапии.**

**04-05 декабря 2020 г.**

