

Клинические рекомендации

Идиопатический легочный фиброз

Кодирование по Международной
статистической классификации
болезней и проблем, связанных
со здоровьем:

Возрастная группа: **Взрослые**

Год утверждения: **2023**

Разработчик клинической рекомендации:

Российское Респираторное Общество

Оглавление

Оглавление	2
Список сокращений.....	4
Термины и определения.....	6
1. Краткая информация по заболеванию или состоянию (группе заболеваний или состояний)	8
1.1 Определение заболевания или состояния (группы заболеваний или состояний)	8
1.2 Этиология и патогенез заболевания или состояния (группы заболеваний или состояний).....	8
1.3 Эпидемиология заболевания или состояния (группы заболеваний или состояний)....	9
1.4 Особенности кодирования заболевания или состояния (группы заболеваний или состояний) по Международной статистической классификации болезней и проблем, связанных со здоровьем	9
1.5 Классификация заболевания или состояния (группы заболеваний или состояний)..	10
1.6 Клиническая картина заболевания или состояния (группы заболеваний или состояний).....	10
2. Диагностика заболевания или состояния (группы заболеваний или состояний), медицинские показания и противопоказания к применению методов диагностики.....	11
2.1 Жалобы и анамнез	12
2.2 Физикальное обследование.....	12
2.3 Лабораторные диагностические исследования.....	12
2.4 Инструментальные диагностические исследования	13
2.5 Иные диагностические исследования	23
3. Лечение, включая медикаментозную и немедикаментозную терапии, диетотерапию, обезболивание, медицинские показания и противопоказания к применению методов лечения	23
3.1 Консервативное лечение	Ошибка! Закладка не определена.
3.1.1. Медикаментозное лечение	24
3.1.2. Немедикаментозное лечение	28
3.2. Хирургическое лечение.....	29
4. Медицинская реабилитация, медицинские показания и противопоказания к применению методов реабилитации	30
5. Профилактика и диспансерное наблюдение,медицинские показания и противопоказания к применению методов профилактики	30

6. Организация оказания медицинской помощи	30
7. Дополнительная информация (в том числе факторы, влияющие на исход заболевания или состояния).....	31
Критерии оценки качества медицинской помощи	31
Список литературы.....	33
Приложение А1. Состав рабочей группы по разработке и пересмотру клинических рекомендаций.....	49
Приложение А2. Методология разработки клинических рекомендаций	52
Приложение А3. Справочные материалы, включая соответствие показаний к применению и противопоказаний, способов применения и доз лекарственных препаратов, инструкции по применению лекарственного препарата.....	54
Приложение Б. Алгоритмы действий врача	55
Приложение В. Информация для пациента	56
Приложение Г1-Г2. Шкалы оценки, вопросы и другие оценочные инструменты состояния пациента, приведенные в клинических рекомендациях.....	59

Список сокращений

- ИЗЛ - интерстициальные заболевания легких
ИИП - идиопатические интерстициальные пневмонии
ИЛФ - идиопатический легочный фиброз
ОИП - обычная интерстициальная пневмония
НСИП - неспецифическая интерстициальная пневмония
КЛФЭ - комбинация легочного фиброза и эмфиземы
ППФЭ - плевропаренхимальный фиброэластоз
СЗСТ – системное заболевание соединительной ткани
ИЗЛ-ЗСТ – интерстициальное заболевание легких, связанное с системным заболеванием соединительной ткани
ГЭР - гастроэзофагеальный рефлюкс
КТ - компьютерная томография органов грудной клетки
ВРКТ - высокоразрешающая компьютерная томография органов грудной клетки
ДИ – доверительный интервал
ХБЛ - хирургическая биопсия легкого
БАЛ - бронхоальвеолярный лаваж
ДАП - диффузное альвеолярное повреждение
АНА - антинуклеарные антитела
СРБ – С-реактивный белок
РФ – ревматоидный фактор
АЦЦП – антитела к циклическому цитруллинированному пептиду
ММП – матричная металлопротеиназа
КФК - креатинфосфокиназа
ФЖЕЛ - форсированная жизненная емкость легких
ЖЕЛ - жизненная емкость легких
ОЕЛ - общая емкость легких
ООЛ – остаточный объем легких
DL_{CO} - диффузионная способность легких дляmonoоксида углерода
ДЛА – давление в легочной артерии
срДЛА – среднее давление в легочной артерии
МКЗР - минимальная клинически значимая разница
6-МТ - тест с 6-минутной ходьбой
6-МР – 6-минутное расстояние

ГКС - глюкокортикоиды
ЛГ - легочная гипертензия
ТЭЛА – тромбоэмболия легочной артерии
ОАС - обструктивное апноэ сна
ХОБЛ – хроническая обструктивная болезнь легких
ИБС – ишемическая болезнь сердца
ДКТ - длительная кислородотерапия
ХБЛ – хирургическая биопсия легкого
ИВЛ – инвазивная вентиляция легких
НВЛ – неинвазивная вентиляция легких
ОДН – острая дыхательная недостаточность
МПО – многопрофильное обсуждение
УУР – уровень убедительности рекомендаций
УДД – уровень достоверности доказательств -
ОШ – отношение шансов
ДИ – доверительный интервал

Термины и определения

Интерстициальные заболевания легких – гетерогенная группа заболеваний и патологических состояний известной и неизвестной природы, характеризующаяся распространенным, как правило, двусторонним поражением респираторных отделов легких (альвеол, респираторных бронхиол).

Идиопатические интерстициальные пневмонии – группа интерстициальных заболеваний легких неизвестной этиологии, сходными признаками которых являются: преимущественное поражение интерстициальной ткани, прогрессирующий фиброзирующий процесс в легких, сопровождающийся нарастающей с течением времени одышкой и рестриктивными нарушениями вентиляционной способности легких.

Идиопатический легочный фиброз – особая форма хронической прогрессирующей фиброзирующей интерстициальной пневмонии неизвестной этиологии; возникает преимущественно у людей старшего возраста, поражает только легкие и связана с гистологическим и/или компьютерно-томографическим паттерном обычной интерстициальной пневмонии.

Неспецифическая интерстициальная пневмония – одна из форм идиопатических интерстициальных пневмоний, характеризующаяся разнообразными гистологическими и компьютерно-томографическими признаками, нередко сходными с идиопатическим легочным фиброзом, но часто с положительным эффектом от глюокортикоидов и более благоприятным прогнозом.

Сотовое легкое – кластеры воздушных кист размером от 2-3 до 10 мм в легочной ткани, расположенные группами, субплеврально, в несколько слоев и имеющих четко очерченные стенки.

Тракционные бронхэкстазы – неравномерное расширение просветов бронхов и бронхиол, вызванное фиброзом легочной ткани и растяжением (тракцией) просвета бронхов легочной ткани в результате прогрессирующего фиброза.

Ретикулярные изменения – скиалогический феномен при ВРКТ органов грудной клетки, представляет собой сеть из относительно тонких перекрещивающихся линий (уплотнение внутридоллькового интерстиция), которые могут иметь форму колец, многоугольников или параллельных линий.

«Матовое стекло» – скиалогический феномен при ВРКТ органов грудной клетки, который характеризуется умеренно выраженным повышением плотности легочной ткани, на фоне которого видны просветы и стенки бронхов, внутрилегочные сосуды, а также очаги и ретикулярные изменения, при их наличии.

Обострение ИЛФ – нарастание одышки в течение последних 30 дней и появление новых билатеральных изменений по данным высокоразрешающей компьютерной томографии органов грудной клетки по типу «матового стекла» и/или консолидатов при исключении других альтернативных причин (инфекция и др.).

Комбинация легочного фиброза и эмфиземы – синдром, объединяющий признаки двух заболеваний: легочного фиброза (преимущественно в нижних отделах легких) и эмфиземы (преимущественно в верхних отделах легких).

1. Краткая информация по заболеванию или состоянию (группе заболеваний или состояний)

1.1 Определение заболевания или состояния (группы заболеваний или состояний)

Идиопатический легочный фиброз (ИЛФ) – особая форма хронической прогрессирующей фиброзирующей интерстициальной пневмонии неизвестной этиологии, которая возникает преимущественно у людей старшего возраста, поражает только легкие и связана с гистологическим и/или компьютерно-томографическим (КТ) паттерном обычной интерстициальной пневмонии (ОИП) [1,2,3]. Гистологический паттерн ОИП включает наличие фибробластических фокусов, интерстициального хронического воспаления, фиброза преимущественно в зонах бронхиоло-альвеолярных переходов, в подплевральных/парасептальных зонах с формированием «сот». Паттерн ОИП при высокоразрешающей КТ (ВРКТ) органов грудной клетки включает распространенные двухсторонние ретикулярные изменения, признаки «сотового легкого» и/или тракционных бронхэкстазов с преобладанием изменений в кортикальных и базальных отделах легких.

1.2 Эtiология и патогенез заболевания или состояния (группы заболеваний или состояний)

Этиология ИЛФ неизвестна, однако определены некоторые факторы риска, связанные с ИЛФ [4,5]:

➤ **курение.** Это один из наиболее частых факторов риска, для которых доказана достоверная связь с ИЛФ. Значимость данного фактора риска возрастает у пациентов с анамнезом курения более 20 пачек-лет [6, 7];

➤ **внешнесредовые ингаляционные воздействия, не связанные с курением.** Повышенный риск развития ИЛФ ассоциируется с широким спектром неорганических и органических пылей, в частности, с металлической (ОШ 2,44; 95% ДИ 1,74 - 3,40), древесной (ОШ 1,94; 95% ДИ 1,34 - 2,81) и каменной пылью (ОШ 1,97; 95% ДИ 1,09 - 3,55). В качестве потенциальных факторов риска рассматривается ингаляционное воздействие органической пыли (растительная или животная) в сельском хозяйстве или в быту (ОШ 1,65; 95% ДИ 1,20 - 2,26), а также воздействие аэрополлютантов (диоксид азота, диоксид серы и др.) [8-11].

гастроэзофагеальный рефлюкс (ГЭР). ГЭР сопровождается микроаспирацией желудочного содержимого и может рассматриваться как триггер альвеолярного

повреждения и фактор риска развития [12], однако взаимосвязь между ГЭР и ИЛФ окончательно не доказана [13];

- **метаболические (эндокринные) расстройства.** Метаболические (эндокринные) расстройства (сахарный диабет, гипотиреоз) встречаются значительно чаще среди больных ИЛФ и рассматриваются как независимый фактор риска для этого заболевания [14,15];
- **генетические факторы.** Около 5% всей популяции больных ИЛФ имеют семейный легочный фиброз (среди кровных родственников). Наиболее часто (у 34% больных с семейным легочным фиброзом и у 38% пациентов с ИЛФ) встречается мутация MUC5B [16, 17]; реже (в 25% случаев ИЛФ и в 15% случаев семейного легочного фиброза) мутации генов, связанных с теломеразой (TERT, TERC, DKC1, TINF2, RTEL1, PARN) и вызывающие укорочение теломерных участков; в 1-3%, в основном при семейном легочном фиброзе, - мутации в генах сурфактантных протеинов С (SP-C) и А2 (SP-A2) [18-24].

В основе патогенеза ИЛФ лежат повторные микроповреждения альвеолярного эпителия с нарушением механизмов его регенерации. Это приводит к патологической реэпителиализации, пролиферации фибробластов и синтезу избыточного количества экстрацеллюлярного матрикса. В результате нормальная легочная паренхима постепенно замещается фиброзной тканью [6].

1.3 Эпидемиология заболевания или состояния (группы заболеваний или состояний)

Считается, что в последние годы число больных ИЛФ увеличилось. Однако показатели заболеваемости и распространенности ИЛФ в исследованиях разных авторов существенно отличаются, что можно объяснить отсутствием четких и общепринятых диагностических критериев, как рентгенологических, так и морфологических, различиями в дизайнах исследований (разные определения ИЛФ, разный возрастной состав пациентов) и др. Заболеваемость ИЛФ зависит от возраста: болезнь возникает чаще в шестом и седьмом десятилетиях жизни. Большинство заболевших являются курильщиками или экс-курильщиками; мужчины болеют несколько чаще, чем женщины [25,26]. По данным разных авторов, заболеваемость ИЛФ составляет от 7,9 до 63 случаев на 100 000 населения в зависимости от используемого определения ИЛФ [27-30].

Согласно предварительным данным, полученным по результатам регистра ИЛФ в Российской Федерации, распространенность ИЛФ в Российской Федерации составляет около

8 - 12 случаев на 100 000 населения, а заболеваемость ИЛФ – 4 - 7 случаев на 100 000 населения [31].

1.4 Особенности кодирования заболевания или состояния (группы заболеваний или состояний) по Международной статистической классификации болезней и проблем, связанных со здоровьем

Другие интерстициальные легочные болезни (J84):

Другие интерстициальные легочные болезни с упоминанием о фиброзе (J84.1)

1.5 Классификация заболевания или состояния (группы заболеваний или состояний)

Клиническая классификация ИЛФ отсутствует. По сочетанию специфических компьютерно-томографических и морфологических паттернов можно выделить:

- подтвержденный ИЛФ (наличие паттерна типичной ОИП у больного старше 60 лет при отсутствии клинически значимых внешнесредовых и лекарственных воздействий и отсутствии системных заболеваний соединительной ткани; соответствующее сочетание ВРКТ- и морфологического паттернов (Прил. Д)) [32];
- вероятный ИЛФ (соответствующее сочетание ВРКТ- и морфологического паттернов (см. Прил. Д)) [32];
- комбинация легочного фиброза с эмфиземой.

Пример формулировки диагноза:

а. Интерстициальное заболевание легких: идиопатический легочный фиброз.

Хроническая гипоксемическая дыхательная недостаточность.

б. Интерстициальное заболевание легких: идиопатический легочный фиброз (комбинация легочного фиброза с эмфиземой). Буллезная эмфизема верхних отделов обоих легких. Хроническая гипоксемическая дыхательная недостаточность.

1.6 Клиническая картина заболевания или состояния (группы заболеваний или состояний)

Начало заболевания приходится, как правило, на возраст старше 50 лет [26], у больных с семейным анамнезом ИЛФ заболевание может начинаться в более молодом возрасте [33].

Основными клиническими проявлениями ИЛФ являются одышка, снижение толерантности к нагрузке и хронический кашель и такие неспецифические симптомы как слабость, снижение аппетита, потеря веса. Гипертермия, периферическая лимфаденопатия,

артриты, миалгии, «свистящее» дыхание, кровохарканье, болевой синдром в грудной клетке и поражение левых камер сердца не характерны для ИЛФ [32,34].

В отсутствие обострений естественное течение болезни характеризуется постепенным нарастанием симптомов в течение нескольких лет до развития тяжелых нарушений функции дыхания и присоединения осложнений [35].

Наиболее частой причиной смерти при ИЛФ (60%) является прогрессирующая дыхательная недостаточность, а также ишемическая болезнь сердца (ИБС), тромбоэмболия легочной артерии (ТЭЛА) и рак легкого [36]. Медиана выживаемости от момента постановки диагноза ИЛФ составляет от 2 до 3 лет [1], а от момента появления первых симптомов ИЛФ и/или изменений по КТ - 6 лет [37]. Вместе с тем, у больных с сохранной легочной функцией этот показатель может быть выше.

У 5-15% пациентов с ИЛФ в течение года развивается острое ухудшение клинического состояния – обострения ИЛФ [6]. Основными признаками обострения ИЛФ являются беспрчинное нарастание одышки в течение 1 мес, усиление кашля и продукции мокроты, документированная гипоксемия (ухудшение или тяжелое нарушение газообмена), свежие альвеолярные инфильтраты на рентгенограмме легких и отсутствие других причин ухудшения, таких как экстра-паренхиматозные причины (пневмоторакс, плевральный выпот, ТЭЛА) или сердечная недостаточность с объемной перегрузкой сердца [35, 38-40]. Прогноз обострения ИЛФ, как правило, неблагоприятный, летальность во время госпитализации достигает 65%, а в течение 6 месяцев от начала развития обострения - > 90% [35].

2. Диагностика заболевания или состояния (группы заболеваний или состояний), медицинские показания и противопоказания к применению методов диагностики

Клиническое подозрение на ИЛФ у больного с хронической одышкой при физической нагрузке, кашлем, двухсторонней инспираторной крепитацией в базальных отделах легких и/или утолщением дистальных фаланг пальцев рук по типу "барабанных палочек", не имеющих очевидной причины, должно возникать в следующей ситуации: возраст старше 60 лет; отсутствие клинически значимых внешнесредовых или лекарственных воздействий; отсутствие признаков системных заболеваний соединительной ткани (СЗСТ) [25].

Критерии установления диагноза/состояния:

- 1) жалобы на одышку при отсутствии очевидных причин, клинически значимых внешнесредовых или лекарственных воздействий; отсутствие признаков СЗСТ;
 - 2) двухсторонней инспираторной крепитацией в базальных отделах легких при аусcultации;
- 4) выявление паттерна обычной интерстициальной пневмонии (ОИП) при ВРКТ органов грудной клетки и/или при патолого-анатомическом исследовании биоптатов легочной ткани.

2.1 Жалобы и анамнез

- При выявлении ИЗЛ рекомендуется тщательный сбор анамнеза приема лекарственных препаратов и воздействия факторов окружающей среды дома, на рабочем месте и в других местах, часто посещаемых пациентом, для исключения потенциальных причин ИЗЛ [32].

Уровень убедительности рекомендаций С (уровень достоверности доказательств 5)

Комментарии: Клиническое подозрение на ИЛФ у больного с хронической одышкой при физической нагрузке, кашлем, двухсторонней инспираторной крепитацией в базальных отделах легких и/или утолщением дистальных фаланг пальцев рук по типу "барабанных палочек", не имеющих очевидной причины, должно возникать в следующей ситуации: возраст старше 60 лет; отсутствие клинически значимых внешнесредовых или лекарственных воздействий; отсутствие признаков системных заболеваний соединительной ткани (СЗСТ) [25].

- Для оценки одышки при повседневных физических нагрузках у пациентов с ИЛФ рекомендуется использовать шкалу mMRC (Прил. Г) [41].

Уровень убедительности рекомендаций С (уровень достоверности доказательств 4)

- Для оценки тяжести и прогноза ИЛФ рекомендуется использовать шкалу GAP (Прил. Г2) [42, 43].

Уровень убедительности рекомендаций С (уровень достоверности доказательств 4)

2.2 Физикальное обследование

У 40% пациентов с ИЛФ при первичном осмотре выявляются изменения дистальных фаланг по типу «барабанных палочек» и ногтевых пластин пальцев рук по типу «часовых стекол» различной выраженности. Выявляемая при аускультации двусторонняя крепитация в конце вдоха (хруст «липучки», или хрипы «velcro») в базальных отделах также характерна

для пациентов с ИЛФ и тесно коррелирует с наличием паттерна обычной интерстициальной пневмонии (ОИП) при ВРКТ органов грудной клетки [44].

- У всех пациентов с ИЛФ рекомендуется оценивать состояние дистальных фаланг и ногтевых пластин пальцев рук для исключения изменения по типу «барабанных палочек» и «часовых стекол».

Уровень убедительности рекомендаций С (уровень достоверности доказательств 5)

Комментарий: Выявление изменения дистальных фаланг по типу «барабанных палочек» и ногтевых пластин пальцев рук по типу «часовых стекол» при первичном осмотре больного с ИЛФ свидетельствует о развернутой стадии болезни и ассоциируется с плохим прогнозом [1].

- Всем пациентам с клиническим подозрением на ИЛФ рекомендуется проводить аусcultацию легких для выявления двусторонней крепитации [44].

Уровень убедительности рекомендаций В (уровень достоверности доказательств 2)

2.3 Лабораторные диагностические исследования

- Для исключения ИЗЛ, связанных с СЗСТ (ИЗЛ-СЗСТ), всем больным с клиническим подозрением на ИЛФ рекомендуется выполнять исследование скорости оседания эритроцитов (СОЭ), исследование уровня С-реактивного белка (СРБ) в крови, определение содержания антинуклеарных антител в крови (методом непрямой иммунофлюоресценции), определение содержания ревматоидного фактора (РФ) в крови, определение содержания антинуклеарных антител к Sm-антителу и определение содержания антител к циклическому цитрулиновому пептиду (АЦЦП) в крови [32, 45].

Уровень убедительности рекомендаций С (уровень достоверности доказательств 5)

Комментарий:

При наличии положительный антиядерных антител рекомендована верификация субтипов аутоантител.

У больных с подозрением на ИЛФ и симптомами СЗСТ требуется более детальное исследование сывороточных маркеров СЗСТ:

- при подозрении на миозит: определение активности креатинкиназы в крови, исследование уровня миоглобина в крови, определение активности

альдолазы в крови, определение содержания антицентромерных антител в крови и др.;

- при подозрении на системную склеродермию: определение содержания антител к Scl-70 / топоизомеразе-1 в крови, определение содержания антицентромерных антител в крови;

- при подозрении на синдром Шегрена: определение содержания антител к SSA / Ro и SSB / La в крови;

- при подозрении на васкулит: определение маркеров ANCA-ассоциированных васкулитов: PR3 (c-ANCA), МПО (p-ANCA).

Выявление СЗСТ у больного с интерстициальными изменениями в легких исключает диагноз ИЛФ [1].

- Всем больным ИЛФ рекомендуется регулярно выполнять пульсоксиметрию (SpO₂) в покое и при физической нагрузке (при выполнении теста с 6-минутной ходьбой (6-MT)) для выявления десатурации [1].

Уровень убедительности рекомендаций С (уровень достоверности доказательств 5)

Комментарии: Выявление десатурации ниже 88 % является показанием к назначению кислородотерапии.

2.4 Инструментальные диагностические исследования

2.4.1. Рентгенологическая диагностика

- Больным с подозрением на ИЛФ не рекомендуется проведение обзорной рентгенографии органов грудной клетки в связи с ее низкой информативностью [46].

Уровень убедительности рекомендаций С (уровень достоверности доказательств 3)

- Всем больным с клиническим подозрением на ИЛФ рекомендуется проведение ВРКТ органов грудной клетки для подтверждения диагноза ИЛФ [32].

Уровень убедительности рекомендаций С (уровень достоверности доказательств 5)

- КТ органов грудной клетки с внутривенным контрастированием рекомендуется больным с ИЗЛ только для исключения тромбоэмболии легочной артерии [32].

Уровень убедительности рекомендаций С (уровень достоверности доказательств 5)

Комментарии: Технические требования к ВРКТ органов грудной клетки у

больных ИЛФ:

- тонкие томографические срезы (≤ 1 мм) [47];
- алгоритм высокого пространственного разрешения [48];
- изображения должны быть получены на максимально глубоком вдохе;
- спиральное (объемное) сканирование;
- при сомнительных результатах сканирования в положении на спине рекомендовано выполнение сканирования в положении на животе для устранения «гравитационного эффекта» [49] и экспираторной КТ для выявления «воздушных ловушек» [50];

Изменения на ВРКТ органов грудной клетки отражают морфологические изменения в легких, которые при ИЛФ представляют собой паттерн ОИП.

Основными признаками ОИП при ВРКТ органов грудной клетки являются:

- преобладание изменений в кортикальных и базальных отделах легких;
- диффузные двухсторонние ретикулярные изменения;
- мелкие субплевральные воздушные кисты («сотовое легкое») и/или
- периферические тракционные бронхо- или бронхиолоэктазы [51] (Рис. 1-3).

«Матовое стекло» может присутствовать на фоне ретикулярных изменений и «сотового легкого», но не должно превалировать над другими изменениями. Такое «матовое стекло» является признаком фиброза [52].

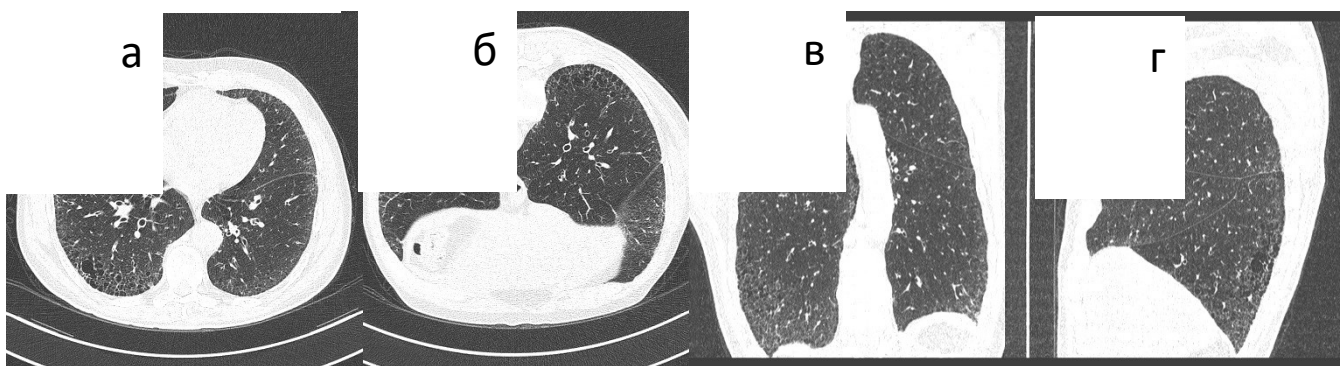


Рис. 1. Обычная интерстициальная пневмония, типичная ВРКТ-картина. а) аксиальный срез, б) фронтальная реформация, в) сагиттальная реформация, д) аксиальный срез в положении на животе. Кортикальное распределение изменений с нарастанием их от верхушек к диафрагме, "сотовое легкое", ретикулярные изменения, отсутствие "матового стекла". Исследование в положении на животе подтверждает отсутствие "матового стекла".

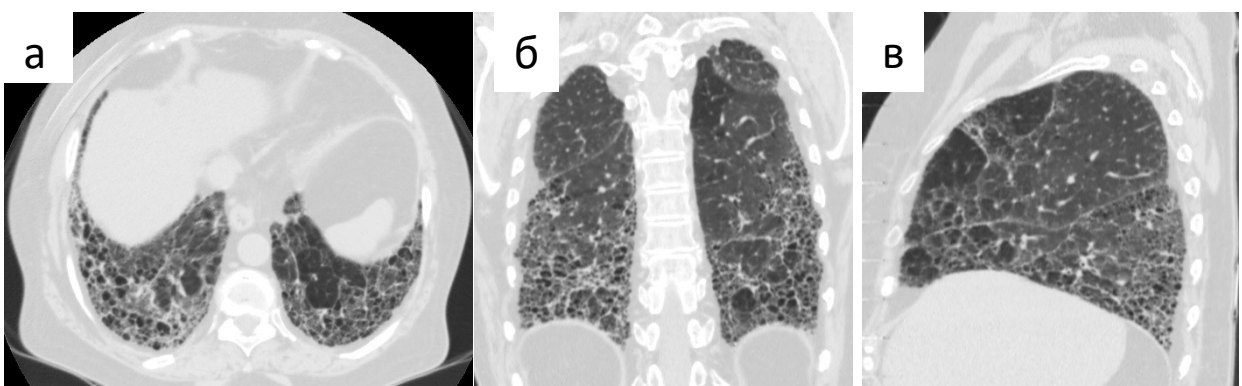


Рис. 2. Обычная интерстициальная пневмония, типичная картина. Сотовое легкое на аксиальном срезе (а), при реформации во фронтальной (б) и сагиттальной (в) плоскостях.

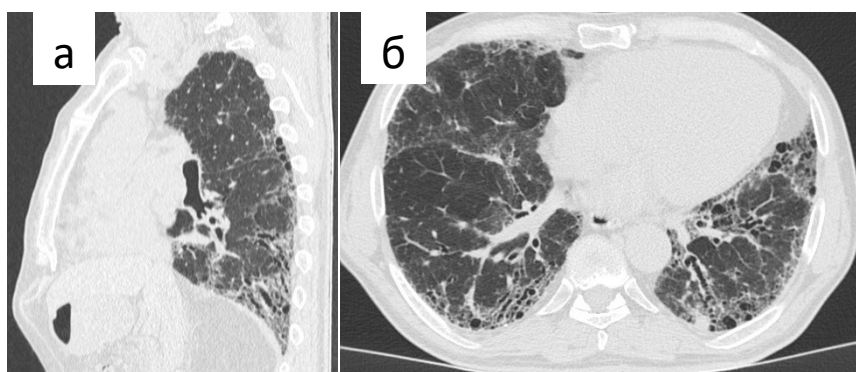


Рис. 3. Обычная интерстициальная пневмония, типичная картина. Тractionные бронхоэктазы в кортикальных отделах легких на реформации в косой плоскости (а) и аксиальном срезе (б)

Выделяют несколько паттернов ОИП по данным ВРКТ органов грудной клетки (Табл. 1).

Таблица 1. Компьютерно-томографические диагностические категории ОИП

	Типичная ОИП	Вероятная ОИП	Сомнительная ОИП	ВРКТ-картина, не соответствующая ОИП
Распределение	Преобладание в базальных отделах (реже диффузно) и субплеврально; распределение	Преобладание в базальных и субплевральных отделах; распределение	Вариабельное или диффузное	Преобладание в верхних и средних отделах; перибронховаскулярные изменения с интактностью

	обычно гетерогенное	обычно гетерогенное		субплевральных отделов
Признаки	«Сотовое легкое»; ретикулярные изменения с периферическим и тракционными бронхо- и бронхиолоэктазами*; отсутствие признаков, позволяющих заподозрить альтернативный диагноз	Ретикулярные изменения с периферическим и тракционными бронхо- и бронхиолоэктазами; отсутствует «сотовое легкое»; отсутствие признаков, позволяющих заподозрить альтернативный диагноз	Фиброз без каких-либо особенностей, позволяющих заподозрить ОИП	Любые из перечисленных: преобладание консолидации, распространенное «матовое стекло» (без признаков обострения ИЛФ), распространенная мозаичность с четко очерченными «воздушными ловушками» на выдохе, множественные очаги или кисты

Примечание: * - могут присутствовать слабо выраженное «матовое стекло», ретикулярные изменения, оссификация.

- При ВРКТ-паттерне типичной ОИП и клинических данных, соответствующих ИЛФ, не рекомендуется выполнение биопсии легкого (хирургической, трансбронхиальной или криобиопсии) и бронхоальвеолярного лаважа (БАЛ) для подтверждения диагноза [32].

Уровень убедительности рекомендаций С (уровень достоверности доказательств 5)

Комментарий: В соответствующей клинической ситуации специфичность паттерна типичной ОИП для диагностики ИЛФ при ВРКТ органов грудной клетки достигает 94–100%, что позволяет поставить диагноз ИЛФ без инвазивных диагностических вмешательств [53,54].

- Больным с клиническим подозрением на ИЛФ и выявлением паттернов сомнительной ОИП или альтернативного диагноза при ВРКТ органов грудной клетки рекомендуется выполнение хирургической биопсии легкого [32].

Уровень убедительности рекомендаций С (уровень достоверности доказательств 5)

В настоящее время опубликовано недостаточно доказательных данных для разработки рекомендаций за или против использования других видов биопсии легкого (трансбронхиальной биопсии (ТББЛ) или криобиопсии) у больных с клиническим подозрением на ИЛФ и паттерном вероятной ОИП, сомнительной ОИП или альтернативного диагноза на ВРКТ органов грудной клетки [32].

- Больным с клиническим подозрением на ИЛФ и выявлением паттернов вероятной ОИП, сомнительной ОИП или альтернативного диагноза на ВРКТ органов грудной клетки рекомендуется цитологический анализ бронхоальвеолярного лаважа для дифференциальной диагностики с другими ИЗЛ [32].

Уровень убедительности рекомендаций С (уровень достоверности доказательств 5)

Комментарий: Клеточный состав БАЛ может помочь в дифференциальной диагностике ИЛФ с другими фиброзирующими ИЗЛ. Так, при ИЛФ процентное содержание нейтрофилов в БАЛ выше, чем при гиперчувствительном пневмоните, НСИП и эозинофильной пневмонии; процентное содержание эозинофилов ниже, чем при эозинофильной пневмонии, процентное содержание лимфоцитов ниже, чем при НСИП, саркоидозе, криптогенной организующейся пневмонии (КОП) и лимфоцитарной интерстициальной пневмонии (ЛИП; соотношение CD4 / CD в БАЛ при ИЛФ ниже, чем при саркоидозе, и выше, чем при НСИП [32].

- У пациентов с рентгенологическими признаками легочного фиброза, соответствующим паттерну вероятной или сомнительной ОИП, при наличии противопоказаний к проведению биопсии или при наличии неопределенного гистологического паттерна рекомендуется описывать клинический диагноз как рабочий диагноз ИЛФ с целью более раннего назначения антифибротической терапии (приложение Б) [32,55-57].

Уровень убедительности рекомендаций С (уровень достоверности доказательств 5)

Комментарий: неопределенный паттерн по данным ВРКТ ОГК выявляется у 30% с типичным гистологическим паттерном ОИП [58]. К неопределенному паттерну ОИП признаки легочного фиброза без преобладания в субплевральных отделах и апикально-базальном градиенте, сочетание различных КТ-паттернов у одного и того же пациента, а также случаи с ограниченными признаками легочного фиброза [57].

- При одновременном выявлении на ВРКТ органов грудной клетки паттерна ОИП и эмфиземы рекомендуется указывать в диагнозе комбинацию легочного фиброза с эмфиземой (КЛФЭ) в связи с особым течением такого фенотипа ИЛФ [32].

Уровень убедительности рекомендаций С (уровень достоверности доказательств 5)

Комментарии: Клинической особенностью синдрома КЛФЭ является наличие выраженной одышки при нередко нормальных спирографических показателях [1], а также большая распространенность и тяжесть ЛГ, существенно ухудшающая прогноз заболевания [59].

- Больных с клиническим подозрением на ИЛФ, паттерном ОИП и признаками плевропаренхиматозного фиброэластоза (ППФЭ) на ВРКТ органов грудной клетки после многопрофильного обсуждения рекомендуется расценивать как больных с ИЛФ в связи со сходным клиническим течением и прогнозом этих заболеваний [32].

Уровень убедительности рекомендаций С (уровень достоверности доказательств 5)

Комментарии: ППФЭ – прогрессирующее фиброзирующее ИЗЛ неизвестной этиологии. Для ППФЭ типичны неравномерное утолщение плевры и наличие участков субплевральной консолидации легочной паренхимы в верхних и средних отделах легких на ВРКТ органов грудной клетки.

2.4.2. Морфологическая диагностика

Основой морфологической диагностики ИЛФ является выявление морфологического паттерна ОИП.

- Морфологический диагноз ОИП рекомендуется выставлять больным с ИЗЛ при выявлении в биоптатах легочной ткани гетерогенных изменений архитектоники легких за счет участков плотного фиброза, часто с формированием «сотовых» структур, в сочетании с участками менее пораженной (или сохранной) паренхимы и при отсутствии признаков альтернативного заболевания легких [1].

Уровень убедительности рекомендаций С (уровень достоверности доказательств 5)

Комментарии: Эти патогистологические изменения обычно наиболее выражены в субплевральных и парасептальных зонах (Рис. 4). Интерстициальное воспаление обычно выражено умеренно, в виде очаговых инфильтратов, состоящих из лимфоцитов и плазматических клеток. В зонах фиброза могут встречаться так называемые фибробластические фокусы, состоящие из пролиферирующих

фибробластов и миофибробластов (Рис. 5). «Сотовые» структуры представляют собой кистозные полости с фиброзной стенкой, обычно выстланные бронхиолярным эпителием, которые могут содержать слизь и клетки воспаления (Рис. 6).

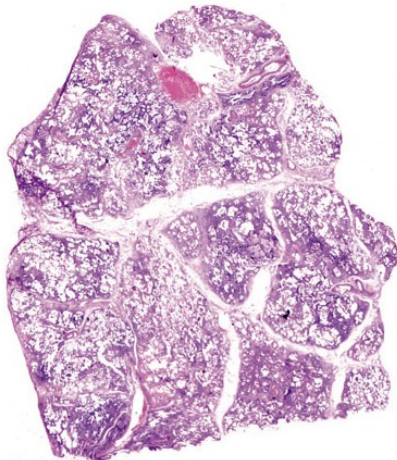


Рис. 4. Обычная интерстициальная пневмония: участки фиброза в подплевральных и парасептальных зонах

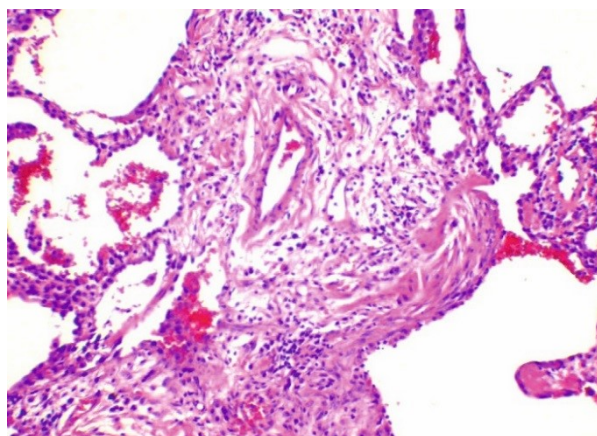


Рис. 5. Обычная интерстициальная пневмония: миофибробластический фокус в месте перехода респираторной бронхиолы в альвеолы

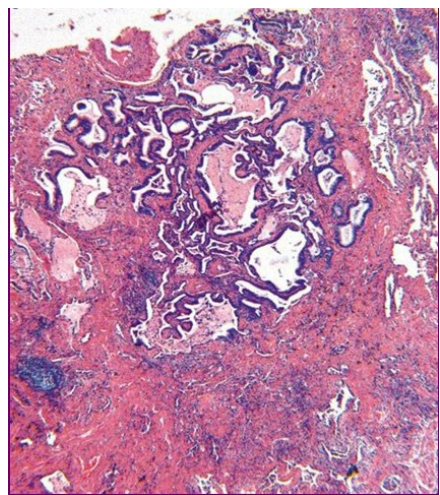


Рис. 6. Обычная интерстициальная пневмония: "сотовые" структуры

Выделены несколько гистологических паттернов ОИП (Табл. 2) [23].

Таблица 2. Гистологические паттерны и признаки ОИП

Типичная ОИП	Вероятная ОИП	Сомнительная ОИП	Альтернативный диагноз

Плотный фиброз с нарушениями архитектоники легочной ткани («сотовое легкое»)	Присутствуют некоторые признаки типичной ОИП, но их выраженность не позволяет говорить о типичной ОИП / ИЛФ И	Фиброз с нарушениями архитектоники или без них, с признаками паттерна ОИП или вторичной ОИП, вызванной другим фибротическим заболеванием легких*	Признаки других ИИП (например, отсутствие фибробластических фокусов или рыхлый фиброз) во всех биоптатах
Преимущественно субплевральное и парасептальное распределение фиброза	отсутствие признаков альтернативного заболевания		Гистологические признаки других заболеваний (гиперчувствительный пневмонит, лангергансоклеточный гистиоцитоз, саркоидоз, лимфангиолейомиоматоз)
Очаговый фиброз	ИЛИ	Некоторые признаки типичной ОИП, но при этом имеются признаки альтернативного заболевания#	
Фибробластические фокусы	наличие только «сотового легкого»		
Отсутствие признаков			

альтернативного
заболевания

Примечания: * - Гранулемы, гиалиновые мембранны (отличающиеся от таковых при обострении ИЛФ), выраженное перибронхиальное распределение изменений, участки интерстициального воспаления, не связанные с фиброзом, выраженный хронический фиброз плевры, организующаяся пневмония.

- Воспалительные клеточные инфильтраты вне зон «сотового легкого», выраженная лимфоидная гиперплазия, в том числе с вторичными герминативными центрами, четкое перибронхиальное распределение изменений, в том числе с распространенной перибронхиолярной метаплазией.

2.4.3. Функциональная диагностика

Легочные функциональные тесты у больных с ИЛФ обычно выявляют рестриктивные вентиляционные нарушения с уменьшением легочных объемов и снижением DL_{CO} [60].

- Всем пациентам с ИЛФ рекомендуется выполнять исследование неспровоцированных дыхательных объемов и потоков для уточнения характера и выраженности нарушений легочной вентиляции, а также мониторирования скорости прогрессирования ИЛФ [1].

Уровень убедительности рекомендаций С (уровень достоверности доказательств 5)

Комментарии: Значение форсированной жизненной емкости легких (*ФЖЕЛ*) для прогноза летальности в период постановки диагноза ИЛФ окончательно не установлено, однако снижение *ФЖЕЛ* в абсолютных значениях на >10% в течение 12 мес. в процессе наблюдения за больным свидетельствует о прогрессировании заболевания и является суррогатным маркером риска летальности [1].

- Всем пациентам с ИЛФ рекомендуется измерение диффузационной способности легких поmonoоксиду углерода (DL_{CO}) для выявления нарушений газообменной функции легких [1].

Уровень убедительности рекомендаций С (уровень достоверности доказательств 5)

Комментарии: Величина *DLCO* <40 % от должного значения в период постановки ИЛФ является достоверным фактором риска смерти [61]. Снижение *DLCO* в абсолютных значениях на >15% (наряду со снижением *ФЖЕЛ* или без такового) в течение 12 мес в процессе наблюдения за больным при отсутствии

альтернативных причин свидетельствует о прогрессировании заболевания и является суррогатным маркером риска летальности [1]. На ранних стадиях ИЛФ может быть выявлено изолированное снижение DLco при нормальных легочных объемах. Прогрессирующее изолированное снижение DLco при мониторировании течения заболевания требует исключения патологии легочных сосудов, в первую очередь, легочной гипертензии [62].

- Всем пациентам с ИЛФ рекомендуется выполнять тест с 6-минутной ходьбой (6-МТ) для объективной оценки их функционального состояния, потребности в кислородотерапии, определении прогноза, а также оценки эффективности легочной реабилитации [1].

Уровень убедительности рекомендаций С (уровень достоверности доказательств 5)

Комментарий: *Прогностическое значение имеют несколько параметров 6-МТ: пройденное расстояние, десатурация < 88% и скорость восстановления пульса по окончании теста [63-65]. 6-МТ позволяет прогнозировать летальность больных ИЛФ, ожидающих транспланацию легких [66,67]. 6-МТ не показан больным, у которых ходьба лимитирована другими причинами (например, патологией опорно-двигательного аппарата), и больным с поздними стадиями ИЛФ [68].*

2.5 Иные диагностические исследования

- Многопрофильное обсуждение (МПО) рекомендуется проводить для всех пациентов с подозрением на ИЛФ с целью подтверждения диагноза ИЛФ и обсуждения тактики лечения [25,33].

Уровень убедительности рекомендаций С (уровень достоверности доказательств 5)

Комментарий: *МПО необходимо всем больным с фибротическими ИЗЛ для установления диагноза, определения потребности в биопсии легкого и других диагностических мероприятиях, а также выбора оптимальной терапии. В состав многопрофильной группы специалистов должны обязательно входить врач-пульмонолог, врач-рентгенолог и врач-патологоанатом с опытом диагностики ИЗЛ, также возможно участие врача-ревматолога, врача-профпатолога, в отдельных случаях – врача-генетика. Обсуждение может проводиться с помощью телемедицинской коммуникации [33].*

3. Лечение, включая медикаментозную и немедикаментозную терапии, диетотерапию, обезболивание, медицинские показания и противопоказания к применению методов лечения

3.1. Консервативное лечение

3.1.1. Медикаментозное лечение

В настоящее время монотерапия ГКС не рекомендуется для лечения ИЛФ [69-73].

Уровень убедительности рекомендаций С (уровень достоверности доказательств 5)

Комментарии: *По данным ретроспективных исследований, монотерапия ГКС не влияет на выживаемость больных ИЛФ [69,70]. Длительная терапия ГКС может сопровождаться серьезными побочными эффектами [71-73].*

- В настоящее время терапия противоопухолевыми препаратами (цитостатиками), как в виде монотерапии, так и в комбинации с ГКС, не рекомендуется для лечения ИЛФ [2].

Уровень убедительности рекомендаций С (уровень достоверности доказательств 5)

Комментарии: *В настоящее время нет убедительных доказательств об улучшении выживаемости больных ИЛФ, получавших противоопухолевые препараты (цитостатики) (аналоги азотистого иприта: циклофосфамид** (Код ATX: L01AA01), другие иммунодепрессанты: азатиоприн** (Код ATX: L04AX01)) как в виде монотерапии, так и при комбинации с ГКС [1]. Терапия противоопухолевыми препаратами (цитостатиками) может сопровождаться развитием серьезных побочных эффектов.*

- Монотерапию ацетилцистеином** (Код ATX: R05CB01) не рекомендуется назначать всем больным ИЛФ в рутинном порядке [2,74].

Уровень убедительности рекомендаций С (уровень достоверности доказательств 5)

Комментарии: *Монотерапия ацетилцистеином** достоверно не улучшила ни один из значимых для больного показателей, включая выживаемость [75,76]. Терапия ацетилцистеином** может быть эффективной у пациентов ИЛФ с определенными генетическими полиморфизмами (например, TT генотипом TOLLIP), а также у больных интерстициальной пневмонией с аутоиммунными*

проявлениями (при наличии КТ- или гистологического паттерна ОИП и положительных АНА) [77].

- Комбинированная терапия ацетилцистеином**, азатиоприном** и преднизолоном** (Код ATX: H02AB06) («тройная комбинация») не рекомендуется для лечения ИЛФ [2].

Уровень убедительности рекомендаций С; уровень достоверности доказательств 5.

Комментарии: Комбинированная терапия пероральным ацетилцистеином**, азатиоприном** и преднизолоном** («тройная комбинация») не оказывает значимого влияния на функциональные показатели, летальность и частоту обострений ИЛФ [78,79].

- Амбризентан** (Код ATX: C02KX02) не рекомендуется для лечения ИЛФ независимо от наличия или отсутствия у них ЛГ [2].

Уровень убедительности рекомендаций С (уровень достоверности доказательств 5)

Комментарии: Если пациент с ИЛФ и ЛГ принимает амбризентан**, лечение должно быть прекращено в связи с прогрессирующим снижением легочной функции на фоне терапии амбризентаном** у больных ИЛФ [80]

- Сildenafil (Код ATX: G04BE03), бозентан** (Код ATX: C02KX01) и мацитентан** (Код ATX: C02KX04) не рекомендуются для лечения ИЛФ [2].

Уровень убедительности рекомендаций С (уровень достоверности доказательств 5)

Комментарии: Сildenafil, бозентан** и мацитентан** не рекомендуется применять для лечения ИЛФ в связи с отсутствием положительных клинических результатов и высокой частотой серьезных побочных эффектов [2]. Сildenafil может использоваться у больных ИЛФ по другим показаниям, таким как легочная гипертензия или другие варианты дисфункции правого желудочка [2]. Бозентан** и мацитентан** не оказывают положительного влияния на легочную гемодинамику у больных ИЛФ даже при наличии ЛГ [2].

- Варфарин** (Код ATX: B01AA03) не рекомендуется для лечения ИЛФ [2].

Уровень убедительности рекомендаций С (уровень достоверности доказательств 5)

Комментарии: Применение перорального варфарина** для лечения ИЛФ связано с повышением риска летального исхода [81] При наличии у больного ИЛФ

показаний к антикоагулянтной терапии, например, тромбоза глубоких вен голени, мерцательной аритмии, варфарин может использоваться в качестве антикоагулянта в соответствии с существующими клиническими рекомендациями для лечения этих заболеваний. Данная рекомендация не распространяется на применение других антикоагулянтов, назначаемых по другим показаниям [2].

- Ингибиторы протонного насоса рекомендуются в лечении больных ИЛФ при наличии клинически значимого ГЭР [82,83].

Уровень убедительности рекомендаций С (уровень достоверности доказательств 5)

Комментарии: В ряде исследований установлено, что добавление к терапии ИЛФ ингибиторов протонного насоса повышает ФЖЕЛ, снижает частоту обострений [82] и улучшает выживаемость больных ИЛФ [83]. Больные, получающие пирфенидон** (Код ATX: L04AX05), не должны лечиться омепразолом** (Код ATX: A02BC01) ввиду нежелательного лекарственного взаимодействия, в то время как другие ингибиторы протонного насоса могут использоваться одновременно с пирфенидоном** [83].

- Всем больным ИЛФ рекомендуется лечение противоопухолевыми препаратами и другими иммунодепрессантами (антифибротическими препаратами) – нинтеданибом** или пирфенидоном** [84].

Уровень убедительности рекомендаций В (уровень достоверности доказательств 1)

Комментарии: В настоящее время клиническая эффективность в лечении ИЛФ доказана только для двух препаратов, зарегистрированных в Российской Федерации: нинтеданиба** (Код ATX: L01XE31) и пирфенидона** (Код ATX: L04AX05).

Терапия нинтеданибом** или пирфенидоном** позволяет затормозить скорость снижения ФЖЕЛ, уменьшить риск обострений ИЛФ и риск летального исхода [85-88].

Результаты исследований из реальной практики подтвердили снижение риска летального исхода у пациентов с ИЛФ на фоне терапии нинтеданибом** или пирфенидоном** [89-91].

Показана сходная эффективность нинтеданиба** и пирфенидона** у больных с разной тяжестью функциональных нарушений [87,92]. Поскольку целью

лечения является замедление прогрессирования заболевания, длительность лечения не определена [32].

Рекомендации по использованию разных групп лекарственных средств в терапии ИЛФ суммированы в таблице 4.

Таблица 4. Рекомендации по фармакологической терапии ИЛФ

Не назначать	Терапия не рекомендована	Терапия возможна	Терапия рекомендована
Азатиоприн** + преднизолон** + Ацетилцистеин** («тройная комбинация») Варфарин** Амбризентан**	ГКС Цитостатики Бозентан** Мацитентан** Силденафил ацетилцистеин**	Антирефлюксная терапия	Нинтеданиб** Пирфенидон**

- Ведение больных ИЛФ с хроническим кашлем рекомендуется осуществлять по принципам, принятым для ведения других больных с хроническим кашлем [93].

Уровень убедительности рекомендаций С (уровень достоверности доказательств 5)

Комментарий: *убедительные данные о положительном влиянии антифибротической терапии на кашлевой синдром при ИЛФ на текущий момент отсутствуют [94].*

- У больных ИЛФ с хроническим кашлем ингибиторы протонного насоса рекомендуется назначать только при наличии ГЭР [93].

Уровень убедительности рекомендаций С (уровень достоверности доказательств 5)

- Больным с хроническим кашлем, рефрактерным к стандартной терапии и нарушающим повседневную активность больного, при неэффективности других методов лечения рекомендуется назначение опиоидных анальгетиков в рамках паллиативной помощи [92, 95].

Уровень убедительности рекомендаций С (уровень достоверности доказательств 5)

Комментарии: При назначении опиоидных анальгетиков требуется тщательная оценка эффективности и побочных эффектов через 1 неделю лечения и затем ежемесячно в период их использования [85].

Методы терапии обострения ИЛФ с доказанной эффективностью, включая лекарственные средства, содержащие ГКС, отсутствуют. Более раннее уменьшение дозы ГКС при обострении ИЛФ ассоциировалось с лучшим прогнозом у пациентов [96]. В настоящее время невозможно предоставить специфические рекомендации о дозах, пути введения и длительности терапии ГКС либо другими лекарственными препаратами при обострении ИЛФ [32, 97].

3.1.2. Немедикаментозное лечение

Длительная кислородотерапия (ДКТ)

- Пациентам с ИЛФ и клинически значимой гипоксемией в покое (при SpO₂ менее 88% в покое при дыхании комнатным воздухом) рекомендуется проведение ДКТ [1].

Уровень убедительности рекомендаций С (уровень достоверности доказательств 5)

Комментарии: Косвенные доказательства о пользе ДКТ при ИЛФ основаны на данных, полученных для больных хронической обструктивной болезнью легких (ХОБЛ). Аналогично больным с ХОБЛ, при назначении ДКТ больным ИЛФ ее длительность должна составлять не менее 15-17 часов в сутки, включая период ночного сна [98, 99].

Неинвазивная вентиляция легких

- Применение неинвазивной вентиляции легких (НВЛ) с положительным давлением на вдохе рекомендуется у пациентов с ИЛФ и гиперкапнией во время стационарной легочной реабилитации [32], а также у больных с острой дыхательной недостаточностью (ОДН) на фоне обострения ИЛФ [100].

Уровень убедительности рекомендаций С (уровень достоверности доказательств 5)

Комментарии: НВЛ с положительным давлением на вдохе во время ночного сна у больных с ИЗЛ, включая ИЛФ, и гиперкапнией улучшала переносимость физической нагрузки и качество жизни [101].

Положительный эффект в виде снижения летальности от ОДН и риска интубации был достигнут у небольшого числа (44 - 45%) больных, хотя отсутствие НВЛ не влияло на прогноз умерших больных [100].

Искусственная вентиляция легких (ИВЛ)

- Большинству больных ИЛФ не рекомендуется проведение ИВЛ за исключением случаев, когда планируется проведение трансплантации легких [1].

Уровень убедительности рекомендаций С (уровень достоверности доказательств 5)

Комментарии: Опубликовано несколько небольших исследований ИВЛ у больных с ИЛФ и дыхательной недостаточностью, во всех получена высокая внутрибольничная летальность [102-104], хотя исследования несли риск систематических ошибок.

3.2. Хирургическое лечение

Трансплантация легких

- Пациентам с ИЛФ при наличии соответствующих показаний (Табл. 5) рекомендуется проведение трансплантации легких [105].

Уровень убедительности рекомендаций С; уровень достоверности доказательств 4.

Комментарии: В отдельных исследованиях показано снижение риска летального исхода в течение 5 лет после трансплантации у больных ИЛФ [105], однако точные данные о наиболее оптимальном времени трансплантации при этом заболевании отсутствуют [32]. В систематическом обзоре 54 исследований показана более хорошая выживаемость после трансплантации обоих легких по сравнению с трансплантацией одного легкого, однако эти результаты могут быть связаны с особенностями отбора больных для одно- либо двусторонней трансплантации легких [105]. Наличие ИЛФ не увеличивает риск внутрибольничной летальности после трансплантации легких [106]. Использование антифибротических препаратов перед проведением трансплантации не увеличивает риск послеоперационных осложнений и уменьшает риск первичной дисфункции транспланта и 90-дневной летальности [107,108].

Таблица 5. Показания к трансплантации легких при ИЛФ [32].

Морфологический или КТ-паттерн ОИП плюс один из признаков:

- DL_{CO} ниже 40% от должных величин
- Снижение ФЖЕЛ на 10% и более в течение 6 мес наблюдения
- Снижение SpO₂ ниже 88% во время 6-МТ.
- «Сотовое легкое» на ВРКТ (> 2 баллов по шкале фиброза).

4. Медицинская реабилитация и санаторно-курортное лечение, медицинские показания и противопоказания к применению методов медицинской реабилитации, в том числе основанных на использовании природных лечебных факторов

- Всем пациентам с ИЛФ рекомендуется проводить легочную реабилитацию, объем которой определяется тяжестью состояния больного [109, 110].

Уровень убедительности рекомендаций В (уровень достоверности доказательств 2)

Комментарии: *Легочная реабилитация больных с ИЛФ должна включать аэробные тренировки скелетной и дыхательной мускулатуры, образование больных, коррекцию нутритивного статуса и психологическую помощь. Эти меры могут уменьшить одышку, улучшить переносимость повседневных физических нагрузок и качество жизни независимо от тяжести функциональных нарушений [109, 111-114].*

5. Профилактика и диспансерное наблюдение, медицинские показания и противопоказания к применению методов профилактики

Наблюдение за больными ИЛФ необходимо для активного выявления случаев прогрессирующего течения заболевания, для оценки динамики симптомов и выявления осложнений терапии [1].

- Всем пациентам с ИЛФ рекомендуется измерять ФЖЕЛ и DL_{CO} для мониторирования течения заболевания в повседневной врачебной практике с интервалом в 3 – 6 мес [1].

Уровень убедительности рекомендаций С (уровень достоверности доказательств 5)

Комментарии: *В нескольких когортных клинических исследованиях подтверждено, что снижение абсолютных значений ФЖЕЛ на 10% (с одновременным снижением DL_{CO} или без) либо снижение абсолютных значений DL_{CO} на 15% (с одновременным снижением ФЖЕЛ или без) является суррогатным маркером летальности и, при отсутствии других объяснений, маркером прогрессирования заболевания [61,115]. Прогрессирование болезни также может отражать меньшее (на 5-10%), но неуклонное снижение ФЖЕЛ [116].*

- При каждом посещении больного ИЛФ рекомендуется оценивать оксигенацию в покое с помощью пульсоксиметра [1].

Уровень убедительности рекомендаций С (уровень достоверности

доказательств 5)

Комментарии: Оксигенация с помощью пульсоксиметра должна оцениваться в покое и при физической нагрузке у всех больных вне зависимости от симптомов, для выявления потребности в кислородотерапии. Такие измерения следует выполнять исходно и через каждые 3–6 мес. наблюдения.

- При быстром ухудшении респираторных симптомов следует исключить обострение ИЛФ и другие возможные причины, например ТЭЛА, пневмоторакс, респираторную инфекцию, аспирацию [1].

Уровень убедительности рекомендаций С (уровень достоверности доказательств 5)

Комментарии: У больных ИЛФ могут развиваться такие сопутствующие состояния, как ЛГ, ТЭЛА, рак легкого, ИБС, которые влияют на выживаемость. Однако роль рутинного скрининга для диагностики этих состояний и заболеваний у больных ИЛФ (например, ежегодная ВРКТ для ранней диагностики рака легкого) не изучена.

6. Организация оказания медицинской помощи

Плановое ведение больного с ИЛФ осуществляется в условиях первичной специализированной (амбулаторной) медицинской помощи.

Показания для госпитализации в медицинскую организацию:

- 1) плановая госпитализация в стационар осуществляется для подтверждения диагноза ИЛФ (выполнение хирургической биопсии легкого);
- 2) экстренная госпитализация в стационар осуществляется при обострении ИЛФ (нарастание одышки, ухудшение оксигенации) либо при развитии осложнений ИЛФ (ТЭЛА, острые инфекции нижних дыхательных путей).

Показания к выписке пациента из медицинской организации:

- 1) стабилизация клинического состояния;
- 2) сатурация крови кислородом не ниже 93% в покое при дыхании комнатным воздухом или на фоне кислородотерапии.

7. Дополнительная информация (в том числе факторы, влияющие на исход заболевания или состояния)

В силу возраста - 60 лет и старше – у больных ИЛФ часто имеются многочисленные сопутствующие заболевания, осложняющие течение и лечение ИЛФ и негативно влияющие на прогноз.

Рак легкого

У 10-14% пациентов с ИЛФ развивается периферический рак легкого [117,118]. Особенно увеличивается риск развития плоскоклеточного рака [Zheng 2022]. ИЛФ и рак легких имеют общие факторы риска и патогенетические механизмы. Сочетание ИЛФ с раком легкого значительно повышает риск летального исхода по сравнению с больными ИЛФ без рака легкого [120, 121]. Выживаемость пациентов с раком легких и ИЛФ после оперативного лечения выше, чем у пациентов, которым не было проведено хирургическое вмешательство [121]. У пациентов с ИЛФ и раком легких, получающих антифибротическую терапию, летальность была ниже, чем у пациентов, не получавших данную терапию [121].

Легочная гипертензия

ЛГ - повышение срДЛА ≥ 25 мм рт.ст. по данным катетеризации правых камер сердца - наиболее частое осложнение ИЛФ (20 - 84 %, по данным разных авторов). Формирование ЛГ ведет к усилению одышки, снижению физических резервов пациента, повышает риск летального исхода [1, 122].

- Большинству больных ИЛФ с ЛГ не рекомендуется назначение специфических препаратов для лечения ЛГ, однако у отдельных больных такая терапия может улучшить легочную гемодинамику и переносимость физической нагрузки [1].

Уровень убедительности рекомендаций С (уровень достоверности доказательств 5)

Комментарии: В целом, наиболее обоснованным методом терапии ЛГ при заболеваниях легких остается длительная кислородотерапия в домашних условиях. У больных с тяжелой ЛГ ($срДЛА > 35$ мм рт.ст.), возможна пробная терапия силденафилом, который может улучшить легочную гемодинамику и переносимость физической нагрузки без ухудшения оксигенации [123-125], есть отдельные данные о положительном влиянии силденафила на летальность у пациентов с ИЛФ [126]. Также есть отдельные данные о положительных эффектах ингаляционного илопроста (Код ATX: B01AC11) [127] и бозентана [128]. Необходимы специальные клинические исследования по терапии ЛГ у больных ИЛФ.

Гастроэзофагеальный рефлюкс

Распространенность ГЭР среди пациентов с ИЛФ составляет порядка 70,8 - 87%, при этом только у 47% есть клинические симптомы ГЭР [12, 129,130].

- Больным ИЛФ с симптомами ГЭР рекомендованы модификация образа жизни

(прием малых порций пищи, подъем головного конца кровати) и медикаментозная терапия ГЭР [131].

Уровень убедительности рекомендаций С (уровень достоверности доказательств 5)

Комментарии: Ряд исследований выявили положительное влияние модификации образа жизни, медикаментозной терапии и хирургического лечения ГЭР на течение ИЛФ, однако результаты мета-анализа не подтверждают эти данные [132].

Обструктивное апноэ сна (ОАС)

У 20 – 68% больных ИЛФ встречается ОАС, определяемое как увеличение индекса апноэ-гипопноэ > 15 эпизодов в час [130, 137, 138]. Сопряженная с ОАС гиповентиляция усугубляет гипоксемию и ЛГ [138].

- Всем больным ИЛФ рекомендуется проводить скрининг ночной десатурации с последующей диагностикой ОАС [139].

Уровень убедительности рекомендаций С (уровень достоверности доказательств 5)

Комментарии: Независимыми предикторами наличия ОАС у пациентов с ИЛФ были возраст, избыточная масса тела, а также балльная оценка по Берлинскому вопроснику [130].

- Больным ИЛФ с ночной десатурацией рекомендуется назначение кислородотерапии во время ночного сна в качестве паллиативного лечения [137].

Уровень убедительности рекомендаций С (уровень достоверности доказательств 5)

Комментарии: Диагностика ОАС у больных ИЛФ сложна, так как дневная сонливость и слабость характерны для обоих состояний. В то же время ночная десатурация встречается при ИЛФ достаточно часто. По результатам единичных исследований, СРАР-терапия у больных ИЛФ улучшает качество жизни, однако не влияет на летальность. [139].

Критерии оценки качества медицинской помощи

Код/коды по МКБ-10: J 84.1

№ п/п	Критерии качества	Оценка выполнения
1.	Выполнена компьютерная томография органов грудной клетки	Да/Нет

2.	Выполнено исследование серологических маркеров системных ревматических заболеваний (исследование уровня С-реактивного белка (СРБ) в крови, определение содержания антител к циклическому цитрулиновому пептиду (анти-ССР) в крови, определение содержания ревматоидного фактора (РФ) в крови, определение содержания антинуклеарных антител (АНА) в крови при первичной диагностике)	Да/Нет
3.	Проведена пульсоксиметрия	Да/Нет
4.	Проведено исследование неспровоцированных дыхательных объемов и потоков	Да/Нет
5.	Выполнен 6-минутный тест	Да/Нет
6.	Проведена длительная кислородотерапия (при SpO2 менее 88% в покое при дыхании комнатным воздухом)	Да/Нет
7.	Выполнена рекомендация назначения антифибротической терапии	Да/Нет

Список литературы

1. Raghu G., Collard H.R., Egan J.J. and ATS/ERS/JRS/ALAT Committee on Idiopathic Pulmonary Fibrosis. An official ATS/ERS/JRS/ALAT statement: idiopathic pulmonary fibrosis; evidence-based guidelines for diagnosis and management. *Am J Respir Crit Care Med* 2011; 183: 788–824.
2. Raghu G., Rochwerg B., Zhang Y. et al. An Official ATS/ERS/JRS/ALAT Clinical Practice Guideline: Treatment of Idiopathic Pulmonary Fibrosis: Executive Summary An Update of the 2011 Clinical Practice Guideline. *Am J Respir Crit Care Med* 2015; 192: e3–e19.
3. Travis W.D., Costabel U., Hansell D.M. and ATS/ERS Committee on Idiopathic Interstitial Pneumonias. An official American Thoracic Society/European Respiratory Society statement: update of the international multidisciplinary classification of the idiopathic interstitial pneumonias. *Am J Respir Crit Care Med* 2013; 188: 733–748.
4. Hodgson U., Pulkkinen V., Dixon M. et al. ELMOD2 is a candidate gene for familial idiopathic pulmonary fibrosis. *Am J Hum Genet* 2006; 79: 149–154.
5. Allen R.J., Porte J., Braybrooke R. et al. Genetic variants associated with susceptibility to idiopathic pulmonary fibrosis in people of European ancestry: a genome-wide association study. *Lancet Respir Med* 2017; 5 (11): 869–880.
6. Авдеев С.Н. Идиопатический фиброз легких: новая парадигма. *Тер Архив* 2017; 89(№1): 112-122. DOI: 10.17116/terarkh2017891112-122
7. Zhu J, Zhou D, Yu M, Li Y. Appraising the causal role of smoking in idiopathic pulmonary fibrosis: a Mendelian randomization study. *Thorax*. 2023 May 22:thorax-2023-220012. doi: 10.1136/thorax-2023-220012. Epub ahead of print. PMID: 37217291.
8. Taskar V.S., Coultas D.B. Is idiopathic pulmonary fibrosis an environmental disease. *Proc Am Thorac Soc*. 2006; 3: 293–298.
9. Zheng Q, Cox IA, Leigh L, de Graaff B, Johnston FH, Corte TJ, Knibbs LD, Otahal P, Navaratnam V, Campbell JA, Glaspole I, Moodley Y, Hopkins P, Mackintosh JA, Ahmad H, Walters EH, Palmer AJ. Long-term exposure to low concentrations of air pollution and decline in lung function in people with idiopathic pulmonary fibrosis: Evidence from Australia. *Respirology*. 2023 Oct;28(10):916-924. doi: 10.1111/resp.14552. Epub 2023 Jul 11. PMID: 37433646.
10. Wang X, Deng X, Wu Y, Qian Z, Cai M, Li H, Lin H. Low-level ambient sulfur dioxide exposure and genetic susceptibility associated with incidence of idiopathic pulmonary

- fibrosis: A national prospective cohort study. *Chemosphere*. 2023 Oct;337:139362. doi: 10.1016/j.chemosphere.2023.139362. Epub 2023 Jul 4. PMID: 37414299.
11. Yoon HY, Kim SY, Kim OJ, Song JW. Nitrogen dioxide increases the risk of disease progression in idiopathic pulmonary fibrosis. *Respirology*. 2023 Mar;28(3):254-261. doi: 10.1111/resp.14373. Epub 2022 Sep 19. PMID: 36123769.
 12. Reynolds CJ, Del Greco M F, Allen RJ, Flores C, Jenkins RG, Maher TM, Molyneaux PL, Noth I, Oldham JM, Wain LV, An J, Ong JS, MacGregor S, Yates TA, Cullinan P, Minelli C. The causal relationship between gastro-oesophageal reflux disease and idiopathic pulmonary fibrosis: a bidirectional two-sample Mendelian randomisation study. *Eur Respir J*. 2023 May 25;61(5):2201585. doi: 10.1183/13993003.01585-2022. PMID: 37080571; PMCID: PMC10209472.
 13. Bedard Methot D., Leblanc E., Lacasse Y. Meta-analysis of gastroesophageal reflux disease and idiopathic pulmonary fibrosis. *Chest* 2019; 155 (1): 33–43.
 14. García-Sancho Figueroa M.C., Carrillo G., Pérez-Padilla R. et al. Risk factors for idiopathic pulmonary fibrosis in a Mexican population. A case-control study. *Respir Med* 2010; 104: 305–309.
 15. Oldham J.M., Kumar D., Lee C. et al. Thyroid disease is prevalent and predicts survival in patients with idiopathic pulmonary fibrosis. *Chest* 2015; 148 (3): 692–700.
 16. Stock C.J., Sato H., Fonseca C. et al. Mucin 5B promoter polymorphism is associated with idiopathic pulmonary fibrosis but not with development of lung fibrosis in systemic sclerosis or sarcoidosis. *Thorax* 2013; 68 (5): 436–441.
 17. Moll M, Peljto AL, Kim JS, Xu H, Debban CL, Chen X, Menon A, Putman RK, Ghosh AJ, Saferali A, Nishino M, Hatabu H, Hobbs BD, Hecker J, McDermott G, Sparks JA, Wain LV, Allen RJ, Tobin MD, Raby BA, Chun S, Silverman EK, Zamora AC, Ortega VE, Garcia CK, Barr RG, Bleecker ER, Meyers DA, Kaner RJ, Rich SS, Manichaikul A, Rotter JI, Dupuis J, O'Connor GT, Fingerlin TE, Hunninghake GM, Schwartz DA, Cho MH. A Polygenic Risk Score for Idiopathic Pulmonary Fibrosis and Interstitial Lung Abnormalities. *Am J Respir Crit Care Med*. 2023 Oct 1;208(7):791-801. doi: 10.1164/rccm.202212-2257OC. PMID: 37523715.
 18. El-Chemaly S., Ziegler S.G., Calado R.T. et al. Natural history of pulmonary fibrosis in two subjects with the same telomerase mutation. *Chest* 2011; 139 (5): 1203-1209.
 19. Tsang A.R., Wyatt H.D., Ting N.S. et al. hTERT mutations associated with idiopathic pulmonary fibrosis affect telomerase activity, telomere length, and cell growth by distinct mechanisms. *Aging Cell* 2012; 11 (3): 482–490.

20. Fukuhara A., Tanino Y., Ishii T. et.al. Pulmonary fibrosis in dyskeratosis congenita with TINF2 gene mutation. *Eur Respir J* 2013; 42 (6): 1757-1759.
21. Kropski J.A., Mitchell D.B., Markin C. et al. A novel dyskerin (DKC1) mutation is associated with familial interstitial pneumonia. *Chest* 2014; 146 (1): e1–e7.
22. Alder J.K., Stanley S.E., Wagner C.L. et al. Exome sequencing identifies mutant TINF2 in a family with pulmonary fibrosis. *Chest* 2015; 147 (5): 1361–1368.
23. Spagnolo P, Lee JS. Recent advances in the genetics of idiopathic pulmonary fibrosis. *Curr Opin Pulm Med*. 2023 Sep 1;29(5):399-405. doi: 10.1097/MCP.0000000000000989. Epub 2023 Jul 6. PMID: 37410458; PMCID: PMC10470435.
24. Wu W, Li C, Zhu X, Liu X, Li P, Wan R, Wu X, Chen S. Genetic association of telomere length, obesity and tobacco smoking with idiopathic pulmonary fibrosis risk. *BMC Public Health*. 2023 May 11;23(1):868. doi: 10.1186/s12889-023-15733-5. PMID: 37170112; PMCID: PMC10176771.
25. Чучалин А.Г., Авдеев С.Н., Айсанов З.Р., Белевский А.С., Демура С.А., Илькович М.М., Коган Е.А., Самсонова М.В., Сперанская А.А., Тюрин И.Е., Черняев А.Л., Черняк Б.А., Черняк А.В., Шмелев Е.И. Диагностика и лечение идиопатического легочного фиброза. Федеральные клинические рекомендации. Пульмонология 2016; 26(№4): 399-419.
26. Raghu G., Chen S., Yeh W., Maroni B., Li Q., Lee Y., et al. Idiopathic pulmonary fibrosis in US Medicare beneficiaries aged 65 years and older: incidence, prevalence, and survival, 2001-11. *Lancet Respir Med* 2014; 2: 566–572.
27. Raghu G., Weycker D., Edelsberg J. et al. Incidence and prevalence of idiopathic pulmonary fibrosis. *Am J Respir Crit Care Med* 2006; 174: 810–816.
28. Coultas D.B., Zumwalt R.E., Black W.C., Sobonya R.E. The epidemiology of interstitial lung diseases. *Am J Respir Crit Care Med* 1994; 150: 967–972.
29. Nalysnyk L., Cid-Ruzafa J., Rotella P. et al. Incidence and prevalence of idiopathic pulmonary fibrosis: review of the literature. *Eur Respir Rev* 2012; 21: 355–361.
30. Lee JH, Park HJ, Kim S, Kim YJ, Kim HC. Epidemiology and comorbidities in idiopathic pulmonary fibrosis: a nationwide cohort study. *BMC Pulm Med*. 2023 Feb 4;23(1):54. doi: 10.1186/s12890-023-02340-8. PMID: 36739401; PMCID: PMC9898951.
31. Richeldi L, Rubin A, Avdeev S, Udwadia ZF, Xu ZJ. Idiopathic pulmonary fibrosis in BRIC countries: the cases of Brazil, Russia, India, and China. *BMC Medicine* 2015; 13: 237.

32. Raghu G., Remy-Jardin M., Myers J.L. et al. Diagnosis of Idiopathic Pulmonary Fibrosis. An Official ATS/ERS/JRS/ALAT Clinical Practice Guideline. *Am J Respir Crit Care Med* 2018; 198 (5): e44-e68.
33. Lynch D.A., Sverzellati N., Travis W.D. et al. Diagnostic criteria for idiopathic pulmonary fibrosis: a Fleischner Society White Paper. *Lancet Respir Med*. 2018; 6(2): 138-153.
34. George R.B., Light R.W., Mattay M.A., Mattay R.A. (eds.). *Chest Medicine: Essentials Of Pulmonary And Critical Care Medicine*. 5-th edition, LWW, 2005; 238-244.
35. Collard H.R., Ryerson C.J., Corte T.J. et al. Acute exacerbation of idiopathic pulmonary fibrosis: an international working group report. *Am J Respir Crit Care Med*, 2016; 194:265–275.
36. Gross T.J., Hunninghake G.W. Idiopathic pulmonary fibrosis. *N Engl J Med* 2001; 345: 517–525.
37. King T.E., Tooze J.A., Schwarz M.I. et al. Predicting survival in idiopathic pulmonary fibrosis: scoring system and survival model. *Am J Respir Crit Care Med* 2001; 164: 1171–118.
38. Авдеев С.Н. Обострение идиопатического легочного фиброза. *Пульмонология* 2018; 28(4): 469–482. DOI: 10.18093/0869-0189-2018-28-4-469-482
39. Ambrosini V., Cancellieri A., Chilosi M. et al. Acute exacerbation of idiopathic pulmonary fibrosis: report of a series. *Eur Respir J* 2003; 22: 821–826.
40. Kim D.S., Park J.H., Park B.K. et al. Acute exacerbation of idiopathic pulmonary fibrosis: frequency and clinical features. *Eur Respir J* 2006; 27: 143–150.
41. Rajala K., J.T. Lehto, Sutinen E., Kautiainen H., Mylläniemi M., Saarto T. mMRC dyspnoea scale indicates impaired quality of life and increased pain in patients with idiopathic pulmonary fibrosis // *ERJ Open Research* Oct 2017, 3 (4) 00084-2017; DOI: 10.1183/23120541.00084-2017
42. Ley B., Ryerson C.J., Vittinghoff E., Ryu J.H., Tomassetti S., Lee J.S., Poletti V., Buccioli M., Elicker B.M., Jones K.D., King T.E. Jr., Collard H.R. A multidimensional index and staging system for idiopathic pulmonary fibrosis. *Ann Intern Med*. 2012 May 15;156(10):684-91. doi: 10.7326/0003-4819-156-10-201205150-00004.
43. Zhang X, Ren Y, Xie B, Wang S, Geng J, He X, Jiang D, He J, Luo S, Wang X, Song D, Fan M, Dai H. External validation of the GAP model in Chinese patients with idiopathic pulmonary fibrosis. *Clin Respir J*. 2023 Sep;17(9):831-840. doi: 10.1111/crj.13564. Epub 2022 Nov 27. PMID: 36437511; PMCID: PMC10500316.

44. Sgalla G., Walsh S.L.F., Sverzellati N. et al. "Velcro-type" crackles predict specific radiologic features of fibrotic interstitial lung disease. *BMC Pulm Med.* 2018;18(1):103. doi: 10.1186/s12890-018-0670-0.
45. Kalafatis D, Joshua V, Hansson M, Mathsson-Alm L, Henvold A, Sköld M. Presence of anti-modified protein antibodies in idiopathic pulmonary fibrosis. *Respirology.* 2023 Oct;28(10):925-933. doi: 10.1111/resp.14543. Epub 2023 Jun 27. PMID: 37376768.
46. Mathieson J.R., Mayo J.R., Staples C.A., Muller N.L. Chronic diffuse infiltrative lung disease: comparison of diagnostic accuracy of CT and chest radiography. *Radiology* 1989;171:111–116.
47. Remy-Jardin M., Campistron P., Amara A. et al. Usefulness of coronal reformations in the diagnostic evaluation of infiltrative lung disease. *J Comput Assist Tomogr* 2003; 27: 266–273.
48. Bankier A.A., O'Donnell C.R., Boiselle P.M. Quality initiatives. Respiratory instructions for CT examinations of the lungs: a hands- on guide. *Radiographics* 2008; 28: 919–931.
49. Kim M., Lee S.M., Song J.W. et al. Added value of prone CT in the assessment of honeycombing and classification of usual interstitial pneumonia pattern. *Eur J Radiol* 2017; 91: 66–70.
50. Gotway M.B., Lee E.S., Reddy G.P. et al. Low-dose, dynamic, expiratory thin-section CT of the lungs using a spiral CT scanner. *J Thorac Imaging* 2000; 15: 168–172.
51. Lynch D.A., Godwin J.D., Safrin S. et al. High-resolution computed tomography in idiopathic pulmonary fibrosis: diagnosis and prognosis. *Am J Respir Crit Care Med* 2005; 172: 488–493.
52. Remy-Jardin M., Giraud F., Remy J. et al. Importance of ground-glass attenuation in chronic diffuse infiltrative lung disease: pathologic-CT correlation. *Radiology* 1993; 189: 693–698.
53. Silva C.I., Müller N.L., Lynch D.A. et al. Chronic hypersensitivity pneumonitis: differentiation from idiopathic pulmonary fibrosis and nonspecific interstitial pneumonia by using thin-section CT. *Radiology* 2008; 246: 288–297.
54. Raghu G., Mageto Y.N., Lockhart D. et al. The accuracy of the clinical diagnosis of new-onset idiopathic pulmonary fibrosis and other interstitial lung disease: a prospective study. *Chest* 1999; 116: 1168–1174.
55. Chung J.H., Chawla A., Peljo A.L. et al. CT scan findings of probable usual interstitial pneumonitis have a high predictive value for histologic usual interstitial pneumonitis. *Chest* 2015; 147: 450–459.

56. Guo B, Wang L, Xia S, Mao M, Qian W, Peng X, Zheng Z, Chen R, Han Q, Luo Q. The interstitial lung disease spectrum under a uniform diagnostic algorithm: a retrospective study of 1,945 individuals. *J Thorac Dis*. 2020 Jul;12(7):3688-3696. doi: 10.21037/jtd-19-4021. PMID: 32802448; PMCID: PMC7399396.
57. Cottin et al. Recommandations pratiques pour le diagnostic et la prise en charge de la fibrose pulmonaire idiopathique — Actualisation 2021. Version courte French practical guidelines for the diagnosis and management of IPF — 2021 update, short version *Respir Med and Res* 2023; 83: 100948
58. Yagihashi K, Huckleberry J, Colby TV, et al. Radiologicpathologic discordance in biopsy-proven usual interstitial pneumonia. *Eur Respir J* 2016; 47: 1189—97.
59. Cottin V., Nunes H., Brillet P.Y. et al. Combined pulmonary fibrosis and emphysema: a distinct underrecognised entity. *Eur Respir J* 2005; 26: 586–593.
60. Behr J., Kreuter M., Hoeper M.M. et al. Management of patients with idiopathic pulmonary fibrosis in clinical practice: the INSIGHTS-IPF registry. *Eur Respir J* 2015; 46: 186-196.
61. Collard H.R., King T.E. Jr, Bartelson B.B. et al. Changes in clinical and physiologic variables predict survival in idiopathic pulmonary fibrosis. *Am J Respir Crit Care Med* 2003; 168: 538-542.
62. Akagi T, Matsumoto T, Harada T, et al. Coexistent emphysema delays the decrease of vital capacity in idiopathic pulmonary fibrosis. *Respir Med* 2009; 103: 1209–1215.
63. Enright P.L. The six-minute walk test. *Respir Care* 2003; 48: 783–785.
64. Lama V.N., Flaherty K.R., Toews G.B. et al. Prognostic value of desaturation during a 6-minute walk test in idiopathic interstitial pneumonia. *Am J Respir Crit Care Med* 2003; 168: 1084–1090.
65. du Bois R.M., Weycker D., Albera C. et al. Forced vital capacity in patients with idiopathic pulmonary fibrosis: test properties and minimal clinically important difference. *Am J Respir Crit Care Med* 2011; 184: 1382-1389.
66. Caminati A., Bianchi A., Cassandro R. et al. Walking distance on 6-MWT is a prognostic factor in idiopathic pulmonary fibrosis. *Respir Med* 2009; 103:117-123.
67. Lederer D.J., Arcasoy S.M., Wilt J.S. et al. Six-minute-walk distance predicts waiting list survival in idiopathic pulmonary fibrosis. *Am J Respir Crit Care Med* 2006; 174:659-664.
68. Dowman L., Hill C.J., Holland A.E. Pulmonary rehabilitation for interstitial lung disease. *Cochrane Database Syst Rev* 2014; 10:CD006322.

69. Mapel D.W., Samet J.M., Coultas D.B. Corticosteroids and the treatment of idiopathic pulmonary fibrosis. Past, present, and future. *Chest* 1996; 110 (4):1058–1067.
70. Hanson D., Winterbauer R.H., Kirtland S.H., Wu R. Changes in pulmonary function test results after 1 year of therapy as predictors of survival in patients with idiopathic pulmonary fibrosis. *Chest* 1995; 108 (2): 305–310.
71. Douglas W.W., Ryu J.H., Schroeder D.R. Idiopathic pulmonary fibrosis: impact of oxygen and colchicine, prednisone, or no therapy on survival. *Am J Respir Crit Care Med* 2000; 161 (4 I): 1172–1178.
72. Raghu G., Depaso W.J., Cain K. et al. Azathioprine combined with prednisone in the treatment of idiopathic pulmonary fibrosis: a prospective double-blind, randomized, placebo-controlled clinical trial. *Am Rev Respir Dis* 1991; 144 (2): 291–296.
73. Flaherty K.R., Toews G.B., Lynch J.P. et al. Steroids in idiopathic pulmonary fibrosis: a prospective assessment of adverse reactions, response to therapy, and survival. *Am J Med* 2001; 110: 278–282.
74. Martinez F.J., Arbor A., Cornell W. et al. Randomized trial of acetylcysteine in idiopathic pulmonary fibrosis. *N Engl J Med* 2014; 370: 2093-2101.
75. Behr J., Maier K., Degenkolb B. et al. Antioxidative and clinical effects of high-dose N-acetylcysteine in fibrosing alveolitis: adjunctive therapy to maintenance immunosuppression. *Am J Respir Crit Care Med* 1997; 156: 1897–1901.
76. Tomioka H., Kuwata Y., Imanaka K. et al. A pilot study of aerosolized N-acetylcysteine for idiopathic pulmonary fibrosis. *Respirology* 2005; 10: 449–455.
77. Oldham J.M., Ma S.-F., Martinez F.J. et al. TOLLIP, MUC5B, and the Response to N-Acetylcysteine among Individuals with Idiopathic Pulmonary Fibrosis. *Am J Respir Crit Care Med* 2015; 192: 1475–1482.
78. Demedts M., Behr J., Buhl R. et al. IFIGENIA Study Group. High-dose acetylcysteine in idiopathic pulmonary fibrosis. *N Engl J Med* 2005; 353: 2229–2242.
79. Raghu G., Anstrom K.J., King T.E. Jr. et al. Prednisone, azathioprine, and N-acetylcysteine for pulmonary fibrosis. *N Engl J Med* 2012; 366: 1968–1977.
80. Raghu G., Behr J., Brown K.K. et al. Treatment of idiopathic pulmonary fibrosis with ambrisentan: a parallel, randomized trial. *Ann Intern Med*. 2013;158(9):641-9. doi: 10.7326/0003-4819-158-9-201305070-00003.
81. Noth I., Anstrom K.J., Calvert S.B. et al. A placebo-controlled randomized trial of warfarin in idiopathic pulmonary fibrosis. *Am J Respir Crit Care Med* 2012;186:88–95.

82. Lee J.S., Collard H.R., Anstrom K.J. et al. Anti-acid treatment and disease progression in idiopathic pulmonary fibrosis: an analysis of data from three randomised controlled trials. *Lancet Respir Med* 2013; 1 (5): 369–376.
83. Tran T., Suissa S. The effect of anti-acid therapy on survival in idiopathic pulmonary fibrosis: a methodological review of observational studies. *Eur Respir J* 2018; 51: 1800376. Di Mar
84. Di Martino E., Provenzani A., Vitulo P., Polidori P. Systematic Review and Meta-analysis of Pirfenidone, Nintedanib, and Pamrevlumab for the Treatment of Idiopathic Pulmonary Fibrosis. *Ann Pharmacother* 2021; 55 (6): 723-731. doi: 10.1177/1060028020964451.
85. Lancaster L., Crestani B., Hernandez P. et al. Safety and survival data in patients with idiopathic pulmonary fibrosis treated with nintedanib: pooled data from six clinical trials. *BMJ Open Respir Res* 2019;6(1):e000397. doi: 10.1136/bmjresp-2018-000397.
86. Skandamis A., Kani C., Markantonis S.L., Souliotis K. Systematic review and network meta-analysis of approved medicines for the treatment of idiopathic pulmonary fibrosis. *J Drug Assess*. 2019;8(1):55-61. doi: 10.1080/21556660.2019.1597726.
87. Richeldi L., Cottin V., du Bois R.M. et al. Nintedanib in patients with idiopathic pulmonary fibrosis: combined evidence from the TOMORROW and INPULSIS Trials. *Respir Med* 2016; 113: 75-79.
88. Santos G, Fabiano A, Mota PC, Rodrigues I, Carvalho D, Melo N, Novais-Bastos H, Alexandre AT, Moura CS, Guimarães S, Pereira JM, Carvalho A, Morais A. The impact of nintedanib and pirfenidone on lung function and survival in patients with idiopathic pulmonary fibrosis in real-life setting. *Pulm Pharmacol Ther*. 2023 Sep 25;83:102261. doi: 10.1016/j.pupt.2023.102261. Epub ahead of print. PMID: 37758002.
89. Štefániková M, Doubková M, Ovesná P, Šterclová M, Lacina L, Žurková M, Plačková M, Bartoš V, Janíčková I, Bittenglová R, Anton J, Sýkorová L, Lošťáková V, Musilová P, Šuldová H, Mokošová R, Didyk J, Šišáková L, Lisá P, Lněnička J, Daříčková H, Doležel D, Pšíkalová J, Tyl R, Králová R, Vašáková MK. The effect of nintedanib on lung functions and survival in idiopathic pulmonary fibrosis: real-life analysis of the Czech EMPIRE registry. *BMC Pulm Med*. 2023 May 3;23(1):154. doi: 10.1186/s12890-023-02450-3. PMID: 37138274; PMCID: PMC10155319.
90. de Andrade JA, Neely ML, Hellkamp AS, Culver DA, Kim HJ, Liesching T, Lobo LJ, Ramaswamy M, Safdar Z, Bender S, Conoscenti CS, Leonard TB, Palmer SM, Snyder LD; IPF-PRO Registry investigators. Effect of Antifibrotic Therapy on Survival in Patients With

- Idiopathic Pulmonary Fibrosis. Clin Ther. 2023 Apr;45(4):306-315. doi: 10.1016/j.clinthera.2023.03.003. Epub 2023 Mar 28. PMID: 36997445.
91. Wu W, Qiu L, Wu J, Liu X, Zhang G. Efficacy and safety of pirfenidone in the treatment of idiopathic pulmonary fibrosis patients: a systematic review and meta-analysis of randomised controlled trials. BMJ Open. 2021 Dec 31;11(12):e050004. doi: 10.1136/bmjopen-2021-050004. PMID: 34972762; PMCID: PMC8720994.
92. Nathan S.D., Costabel U., Albera C. et al. Pirfenidone in patients with idiopathic pulmonary fibrosis and more advanced lung function impairment. Respir Med. 2019;153:44-51. doi: 10.1016/j.rmed.2019.04.016.
93. Birring S.S., Kavanagh J.E., Irwin R.S. et al. Treatment of Interstitial Lung Disease associated cough: CHEST guideline and expert panel report. Chest 2018; 154 (4): 904-917.
94. Johnston J, Rivera-Ortega P. Assessing the Burden and Prognostic Value of Cough in Idiopathic Pulmonary Fibrosis. Ann Am Thorac Soc. 2023 Sep;20(9):1237-1239. doi: 10.1513/AnnalsATS.202305-483ED. PMID: 37655956; PMCID: PMC10502888.
95. Micco A, Carpentieri E, Di Sorbo A, Chetta A, Del Donno M. Palliative care and end of life management in patients with idiopathic pulmonary fibrosis. Multidiscip Respir Med. 2023 Feb 21;18:896. doi: 10.4081/mrm.2023.896. PMID: 36909932; PMCID: PMC9994447.
96. Anan K, Kataoka Y, Ichikado K, Kawamura K, Johkoh T, Fujimoto K, Tobino K, Tachikawa R, Ito H, Nakamura T, Kishaba T, Inomata M, Kamitani T, Yamazaki H, Ogawa Y, Yamamoto Y. Early corticosteroid dose tapering in patients with acute exacerbation of idiopathic pulmonary fibrosis. Respir Res. 2022 Oct 26;23(1):291. doi: 10.1186/s12931-022-02195-3. Erratum in: Respir Res. 2023 Apr 10;24(1):107. PMID: 36289512; PMCID: PMC9609246.
97. Shankar DA, Walkey AJ, Hawkins FJ, Bosch NA, Peterson D, Law AC. Hospital-level variation in practices and outcomes for patients with severe acute exacerbations of idiopathic pulmonary fibrosis: a retrospective multicentre cohort study. BMJ Open Respir Res. 2023 Apr;10(1):e001593. doi: 10.1136/bmjresp-2022-001593. PMID: 37076251; PMCID: PMC10124258.
98. Nocturnal Oxygen Therapy Trial Group. Continuous or nocturnal oxygen therapy in hypoxic chronic obstructive lung disease: a clinical trial. Ann Intern Med 1980; 93: 391–398.
99. Long-term domiciliary oxygen therapy in chronic hypoxic cor pulmonale complicating chronic bronchitis and emphysema: report of the Medical Research Council Working Party. Lancet 1981; 1: 681–686.

100. Faverio P., De Giacomi F., Sardella L. et al. Management of acute respiratory failure in interstitial lung diseases: overview and clinical insights. *BMC Pulm Med.* 2018;18(1):70. doi: 10.1186/s12890-018-0643-3.
101. Dreher M., Ekkernkamp E., Schmoor C. et al. Pulmonary rehabilitation and noninvasive ventilation in patients with hypercapnic interstitial lung disease. *Respiration.* 2015;89(3):208-13. doi: 10.1159/000369862
102. Stern J.B., Mal H., Groussard O. et al. Prognosis of patients with advanced idiopathic pulmonary fibrosis requiring mechanical ventilation for acute respiratory failure. *Chest* 2001; 120: 213–219.
103. Al-Hameed F.M., Sharma S. Outcome of patients admitted to the intensive care unit for acute exacerbation of idiopathic pulmonary fibrosis. *Can Respir J* 2004; 11: 117–122.
104. Mollica C., Paone G., Conti V. et al. Mechanical ventilation in patients with end-stage idiopathic pulmonary fibrosis. *Respiration* 2010; 79: 209–215.
105. Thabut G., Mal H., Castier Y. et al. Survival benefit of lung transplantation for patients with idiopathic pulmonary fibrosis. *J Thorac Cardiovasc Surg* 2003; 126: 469–475.
106. López-Muñiz Ballesteros B, Lopez-de-Andres A, Jimenez-Garcia R, Zamorano-Leon JJ, Carabantes-Alarcon D, Cuadrado-Corrales N, Del-Barrio JL, Perez-Farinos N, De Miguel-Díez J. Trends and Outcomes in Lung Transplantation in Patients with and without Idiopathic Pulmonary Fibrosis in Spain during the Period 2016-2020. *Healthcare (Basel)*. 2023 May 24;11(11):1534. doi: 10.3390/healthcare11111534. PMID: 37297674; PMCID: PMC10252271.
107. Moncomble E, Weisenburger G, Picard C, Dégot T, Reynaud-Gaubert M, Nieves A, Mornex JF, Dauriat G, Messika J, Godet C, Hirschi S, Le Pavec J, Borie R, Mordant P, Lortat-Jacob B, Mal H, Bunel V. Effect of antifibrotic agents on postoperative complications after lung transplantation for idiopathic pulmonary fibrosis. *Respirology*. 2023 Oct 3. doi: 10.1111/resp.14605. Epub ahead of print. PMID: 37789612.
108. Zhu MZL, Huang JY, Liu DH, Snell GI. Does continuation of antifibrotics before lung transplantation influence post-transplant outcomes in patients with idiopathic pulmonary fibrosis? *Interact Cardiovasc Thorac Surg.* 2022 Jan 18;34(2):250-254. doi: 10.1093/icvts/ivab237. PMID: 34453531; PMCID: PMC8766206.
109. Hanada M., Kasawara K.T., Mathur S., Rozenberg D. et al. Aerobic and breathing exercises improve dyspnea, exercise capacity and quality of life in idiopathic pulmonary fibrosis patients: systematic review and meta-analysis. *J Thorac Dis* 2020; 12 (3): 1041-1055. doi: 10.21037/jtd.2019.12.27.

110. Wallis TJM, Minnion M, Freeman A, Bates A, Otto JM, Wootton SA, Fletcher SV, Grocott MPW, Feelisch M, Jones MG, Jack S. Individualised Exercise Training Enhances Antioxidant Buffering Capacity in Idiopathic Pulmonary Fibrosis. *Antioxidants* (Basel). 2023 Aug 20;12(8):1645. doi: 10.3390/antiox12081645. PMID: 37627640; PMCID: PMC10451244.
111. Ogura T, Nakazawa A. Unveiling the importance of evaluating the nutritional status in idiopathic pulmonary fibrosis patients with antifibrotic agent introduction. *Respirology*. 2023 Aug;28(8):699-700. doi: 10.1111/resp.14550. Epub 2023 Jul 5. PMID: 37408091.
112. Kataoka K, Nishiyama O, Ogura T, Mori Y, Kozu R, Arizono S, Tsuda T, Tomioka H, Tomii K, Sakamoto K, Ishimoto H, Kagajo M, Ito H, Ichikado K, Sasano H, Eda S, Arita M, Goto Y, Hataji O, Fuke S, Shintani R, Hasegawa H, Ando M, Ogawa T, Shiraishi M, Watanabe F, Nishimura K, Sasaki T, Miyazaki S, Saka H, Kondoh Y; FITNESS study Collaborators. Long-term effect of pulmonary rehabilitation in idiopathic pulmonary fibrosis: a randomised controlled trial. *Thorax*. 2023 Aug;78(8):784-791. doi: 10.1136/thorax-2022-219792. Epub 2023 Apr 3. PMID: 37012071.
113. Choi HE, Kim TH, Jang JH, Jang HJ, Yi J, Jung SY, Kim DW, Lee JH. The Efficacy of Pulmonary Rehabilitation in Patients with Idiopathic Pulmonary Fibrosis. *Life* (Basel). 2023 Feb 1;13(2):403. doi: 10.3390/life13020403. PMID: 36836759; PMCID: PMC9963601.
114. Iwanami Y, Ebihara K, Nakao K, Sato N, Miyagi M, Nakamura Y, Sakamoto S, Kishi K, Homma S, Ebihara S. Benefits of Pulmonary Rehabilitation in Patients with Idiopathic Pulmonary Fibrosis Receiving Antifibrotic Drug Treatment. *J Clin Med.* 2022 Sep 11;11(18):5336. doi: 10.3390/jcm11185336. PMID: 36142983; PMCID: PMC9505603.
115. King T.E. Jr, Safrin S., Starko K.M. et al. Analyses of efficacy end points in a controlled trial of interferon-gamma1b for idiopathic pulmonary fibrosis. *Chest* 2005; 127: 171–177.
116. Zappala C.J., Latsi P.I., Nicholson A.G. et al. Marginal decline in forced vital capacity is associated with a poor outcome in idiopathic pulmonary fibrosis. *Eur Respir J* 2010; 35: 830–836.
117. Zieliński M., Sitek P., Ziora D. Idiopathic pulmonary fibrosis coexisting with lung cancer - a review. *Adv Respir Med* 2018; 86 (6): 319–326.
118. Karampitsakos T., Tzilas V., Tringidou R. et al. Lung cancer in patients with idiopathic pulmonary fibrosis. *Pulm Pharmacol Ther* 2017; 45:1-10.
119. Zheng H, Nie D, Huang X. Association between idiopathic pulmonary fibrosis and risk of different pathological types of lung cancer: a Mendelian randomization study. *J Cancer Res*

Clin Oncol. 2023 Aug;149(10):7751-7757. doi: 10.1007/s00432-023-04727-w. Epub 2023 Apr 3. PMID: 37009919.

120. Vancheri C. Cancer. In: Costabel U., Crestani B., Wells A. Idiopathic Pulmonary Fibrosis. ERS monograph, 2016, 71: 151-158.
121. Karampitsakos T, Sampsonas F, Herazo-Maya JD, Tzouvelekis A. Management of patients with idiopathic pulmonary fibrosis and lung cancer: challenges in clinical practice. Curr Opin Pulm Med. 2023 Sep 1;29(5):416-426. doi: 10.1097/MCP.0000000000000977. Epub 2023 Jun 28. PMID: 37395506.
122. Lacedonia D, Correale M, Tricarico L, Scioscia G, Stornelli SR, Simone F, Casparrini M, Brunetti ND, Foschino Barbaro MP. Survival of patients with idiopathic pulmonary fibrosis and pulmonary hypertension under therapy with nintedanib or pirfenidone. Intern Emerg Med. 2022 Apr;17(3):815-822. doi: 10.1007/s11739-021-02883-w. Epub 2021 Nov 16. PMID: 34787802.
123. Ghofrani H.A., Wiedemann R., Rose F. et al. Sildenafil for treatment of lung fibrosis and pulmonary hypertension: a randomised controlled trial. Lancet 2002; 360: 895–900.
124. Madden B.P., Allenby M., Loke T., Sheth A. A potential role for sildenafil in the management of pulmonary hypertension in patients with parenchymal lung disease. Vascul Pharmacol 2006; 44: 372–376.
125. Collard H.R., Anstrom K.J., Schwarz M.I., Zisman DA. Sildenafil improves walk distance in idiopathic pulmonary fibrosis. Chest 2007; 131: 897–899.
126. Pitre T, Khalid MF, Cui S, Zhang MC, Husnudinov R, Mah J, Helmczi W, Su J, Guy B, Scallan C, Jones A, Zeraatkar D. Sildenafil for idiopathic pulmonary fibrosis: A systematic review and meta-analysis. Pulm Pharmacol Ther. 2022 Jun;73-74:102128. doi: 10.1016/j.pupt.2022.102128. Epub 2022 Apr 20. PMID: 35452834.
127. Olschewski H., Ghofrani H.A., Walmarth D. et al. Inhaled prostacyclin and iloprost in severe pulmonary hypertension secondary to lung fibrosis. Am J Respir Crit Care Med 1999; 160: 600–607.
128. Minai O.A., Sahoo D., Chapman J.T., Mehta A.C. Vaso-active therapy can improve 6-min walk distance in patients with pulmonary hypertension and fibrotic interstitial lung disease. Respir Med 2008; 102: 1015–1020.
129. Ruaro B, Pozzan R, Confalonieri P, Tavano S, Hughes M, Matucci Cerinic M, Baratella E, Zanatta E, Lerda S, Geri P, Confalonieri M, Salton F. Gastroesophageal Reflux Disease in Idiopathic Pulmonary Fibrosis: Viewer or Actor? To Treat or Not to Treat? Pharmaceuticals

- (Basel). 2022 Aug 22;15(8):1033. doi: 10.3390/ph15081033. PMID: 36015181; PMCID: PMC9412643.
130. Lee JH, Jang JH, Park JH, Lee S, Kim JY, Ko J, Jung SY, Kim DW, Hong S, Jang HJ. Prevalence and clinical impacts of obstructive sleep apnea in patients with idiopathic pulmonary fibrosis: A single-center, retrospective study. PLoS One. 2023 Sep 26;18(9):e0291195. doi: 10.1371/journal.pone.0291195. PMID: 37751461; PMCID: PMC10522004.
131. Fulton B.G., Ryerson C.J. Managing comorbidities in idiopathic pulmonary fibrosis. International Journal of General Medicine 2015; 8: 309–318.
132. Khor YH, Bissell B, Ghazipura M, Herman D, Hon SM, Hossain T, Kheir F, Knight SL, Kreuter M, Macrea M, J Mammen M, Molina-Molina M, Selman M, Wijzenbeek M, Raghu G, Wilson KC. Antacid Medication and Antireflux Surgery in Patients with Idiopathic Pulmonary Fibrosis: A Systematic Review and Meta-Analysis. Ann Am Thorac Soc. 2022 May;19(5):833-844. doi: 10.1513/AnnalsATS.202102-172OC. PMID: 35486080.
133. Raghu G., Yang S.T., Spada C., et al. Sole treatment of acid gastroesophageal reflux in idiopathic pulmonary fibrosis: a case series. Chest 2006; 129: 794-800.
134. Linden P.A., Gilbert R.J., Yeap B.Y., et al. Laparoscopic fundoplication in patients with end-stage lung disease awaiting transplantation. J Thorac Cardiovasc Surg 2006; 131: 438-446.
135. Lee J.S., Ryu J.H., Elicker B.M., et al. Gastroesophageal reflux therapy is associated with longer survival in idiopathic pulmonary fibrosis. Am J Respir Crit Care Med 2011; 184: 1390-1394.
136. Savarino E., Bazzica M., Zentilin P., et al. Gastroesophageal reflux and pulmonary fibrosis in scleroderma: a study using pH-impedance monitoring. Am J Respir Crit Care Med 2009; 179: 408-413.
137. Cano-Jiménez E., Hernández González F., Peloche G.B. Comorbidities and complications in idiopathic pulmonary fibrosis. Med Sci 2018; 6: 71.
138. Karuga FF, Kaczmarski P, Szmyd B, Białasiewicz P, Sochal M, Gabryelska A. The Association between Idiopathic Pulmonary Fibrosis and Obstructive Sleep Apnea: A Systematic Review and Meta-Analysis. J Clin Med. 2022 Aug 26;11(17):5008. doi: 10.3390/jcm11175008. PMID: 36078938; PMCID: PMC9457448.

139. Kreuter M., Brunnemer E., Ehlers-Tenenbaum S. et al. Other comorbidities. In: Costabel U., Crestani B., Wells A. Idiopathic Pulmonary Fibrosis. ERS monograph, 2016, 71: 174-185.

140. Приложение А1. Состав рабочей группы по разработке и пересмотру клинических рекомендаций

1	Авдеев С.Н.	Заведующий кафедрой пульмонологии Федерального государственного автономного образовательного учреждения высшего образования «Первый Московский государственный медицинский университет имени И.М.Сеченова» Министерства здравоохранения Российской Федерации (Сеченовский Университет); заведующий клиническим отделом, ФГБУ «НИИ пульмонологии» ФМБА России, академик РАН, профессор, д.м.н.
2	Айсанов З.Р.	Профессор кафедры пульмонологии Федерального государственного бюджетного образовательного учреждения высшего образования «Российский национальный исследовательский медицинский университет имени Н.И.Пирогова» Министерства здравоохранения Российской Федерации, д.м.н.
3	Белевский А.С.	Заведующий кафедрой пульмонологии РНИМУ им. Н.И. Пирогова, профессор, д.м.н.
4	Илькович М.М.	Заведующий кафедрой пульмонологии ФПО ПСПБГМУ имени акад. И.П. Павлова, директор клиники НИИ интерстициальных и орфанных заболеваний легких, д.м.н., профессор
5	Коган Е.А.	Заведующая кафедрой патологической анатомии имени А.И. Струкова Федерального государственного автономного образовательного учреждения высшего образования «Первый Московский государственный медицинский университет имени И.М.Сеченова» Министерства здравоохранения Российской Федерации (Сеченовский Университет); д.м.н., профессор
6	Мержоева З.М.	Доцент кафедры пульмонологии Федерального государственного автономного образовательного учреждения высшего образования «Первый Московский государственный медицинский университет имени И.М.Сеченова» Министерства здравоохранения Российской Федерации (Сеченовский Университет); к.м.н.

7	Самсонова М.В.	Заведующая лабораторией патологической анатомии и иммунологии ФГБУ «НИИ пульмонологии» ФМБА России, д.м.н.
8	Трушенко Н.В.	Доцент кафедры пульмонологии Федерального государственного автономного образовательного учреждения высшего образования «Первый Московский государственный медицинский университет имени И.М.Сеченова» Министерства здравоохранения Российской Федерации (Сеченовский Университет); научный сотрудник ФГБУ «НИИ пульмонологии» ФМБА России, к.м.н.
9	Трофименко И.Н.	зав. кафедрой клинической аллергологии и пульмонологии ИГМАПО филиал ФГБОУ ДПО РМАНПО Минздрава России, д.м.н., доцент
10	Тюрин И.Е.	Заведующий кафедрой рентгенологии и радиологии ГБОУ ДПО «Российская медицинская академия последипломного образования» Министерства здравоохранения РФ, главный внештатный специалист по лучевой диагностике Минздрава РФ, профессор, д.м.н.
11	Черняев А.Л.	Заведующий отделом патологии ФГБУ «НИИ пульмонологии» ФМБА России, профессор, д.м.н.
12	Черняк Б.А.	Заведующий кафедрой клинической аллергологии и пульмонологии ГБОУ ДПО «Иркутская медицинская академия последипломного образования», профессор, д.м.н.
13	Черняк А.В.	Заведующий лабораторией функциональных и ультразвуковых методов исследования ФГБУ «НИИ пульмонологии» ФМБА России, к.м.н.
14	Чикина С.Ю.	Доцент кафедры пульмонологии Федерального государственного автономного образовательного учреждения высшего образования «Первый Московский государственный медицинский университет имени И.М.Сеченова» Министерства здравоохранения Российской Федерации (Сеченовский Университет); к.м.н.
15	Шмелев Е.И.	Заведующий отделом дифференциальной диагностики ЦНИИТ РАМН, профессор, д.м.н., заслуженный деятель науки РФ

Конфликт интересов:

Никто из членов рабочей группы не имеет конфликта интересов, связанного с разработкой и внедрением в клиническую практику данных клинических рекомендаций.

Приложение А2. Методология разработки клинических рекомендаций

Методы, использованные для сбора/селекции доказательств:

поиск в электронных базах данных.

Описание методов, использованных для сбора/селекции доказательств:

доказательной базой для рекомендаций являются публикации, вошедшие в Кокрановскую библиотеку, базы данных EMBASE и MEDLINE. Глубина поиска составляла 10 лет.

Методы, использованные для оценки качества и силы доказательств:

- Консенсус экспертов;
- Оценка значимости в соответствии с рейтинговой схемой.

Целевая аудитория данных клинических рекомендаций:

1. Врачи-терапевты
2. Врачи общей практики (семейные врачи)
3. Врачи-пульмонологи
4. Врачи-рентгенологи
5. Врачи-патологоанатомы
6. Врачи по медицинской реабилитации

Таблица 1. Шкала оценки уровней достоверности доказательств (УДД) для методов диагностики (диагностических вмешательств)

УДД	Расшифровка
1	Систематические обзоры исследований с контролем референсным методом или систематический обзор рандомизированных клинических исследований с применением мета-анализа
2	Отдельные исследования с контролем референсным методом или отдельные рандомизированные клинические исследования и систематические обзоры исследований любого дизайна, за исключением рандомизированных клинических исследований, с применением мета-анализа
3	Исследования без последовательного контроля референсным методом или исследования с референсным методом, не являющимся независимым от исследуемого метода или нерандомизированные сравнительные исследования, в том числе когортные исследования
4	Несравнительные исследования, описание клинического случая
5	Имеется лишь обоснование механизма действия или мнение экспертов

Таблица 2. Шкала оценки уровней достоверности доказательств (УДД) для методов профилактики, лечения и реабилитации (профилактических, лечебных, реабилитационных вмешательств)

УДД	Расшифровка
1	Систематический обзор РКИ с применением мета-анализа
2	Отдельные РКИ и систематические обзоры исследований любого дизайна, за исключением РКИ, с применением мета-анализа
3	Нерандомизированные сравнительные исследования, в т.ч. когортные исследования
4	Несравнительные исследования, описание клинического случая или серии случаев, исследования «случай-контроль»
5	Имеется лишь обоснование механизма действия вмешательства (доклинические исследования) или мнение экспертов

Таблица 3. Шкала оценки уровней убедительности рекомендаций(УУР) для методов профилактики, диагностики, лечения и реабилитации (профилактических, диагностических, лечебных, реабилитационных вмешательств)

УУР	Расшифровка
A	Сильная рекомендация (все рассматриваемые критерии эффективности (исходы) являются важными, все исследования имеют высокое или удовлетворительное методологическое качество, их выводы по интересующим исходам являются согласованными)
B	Условная рекомендация (не все рассматриваемые критерии эффективности (исходы) являются важными, не все исследования имеют высокое или удовлетворительное методологическое качество и/или их выводы по интересующим исходам не являются согласованными)
C	Слабая рекомендация (отсутствие доказательств надлежащего качества (все рассматриваемые критерии эффективности (исходы) являются неважными, все исследования имеют низкое методологическое качество и их выводы по интересующим исходам не являются согласованными)

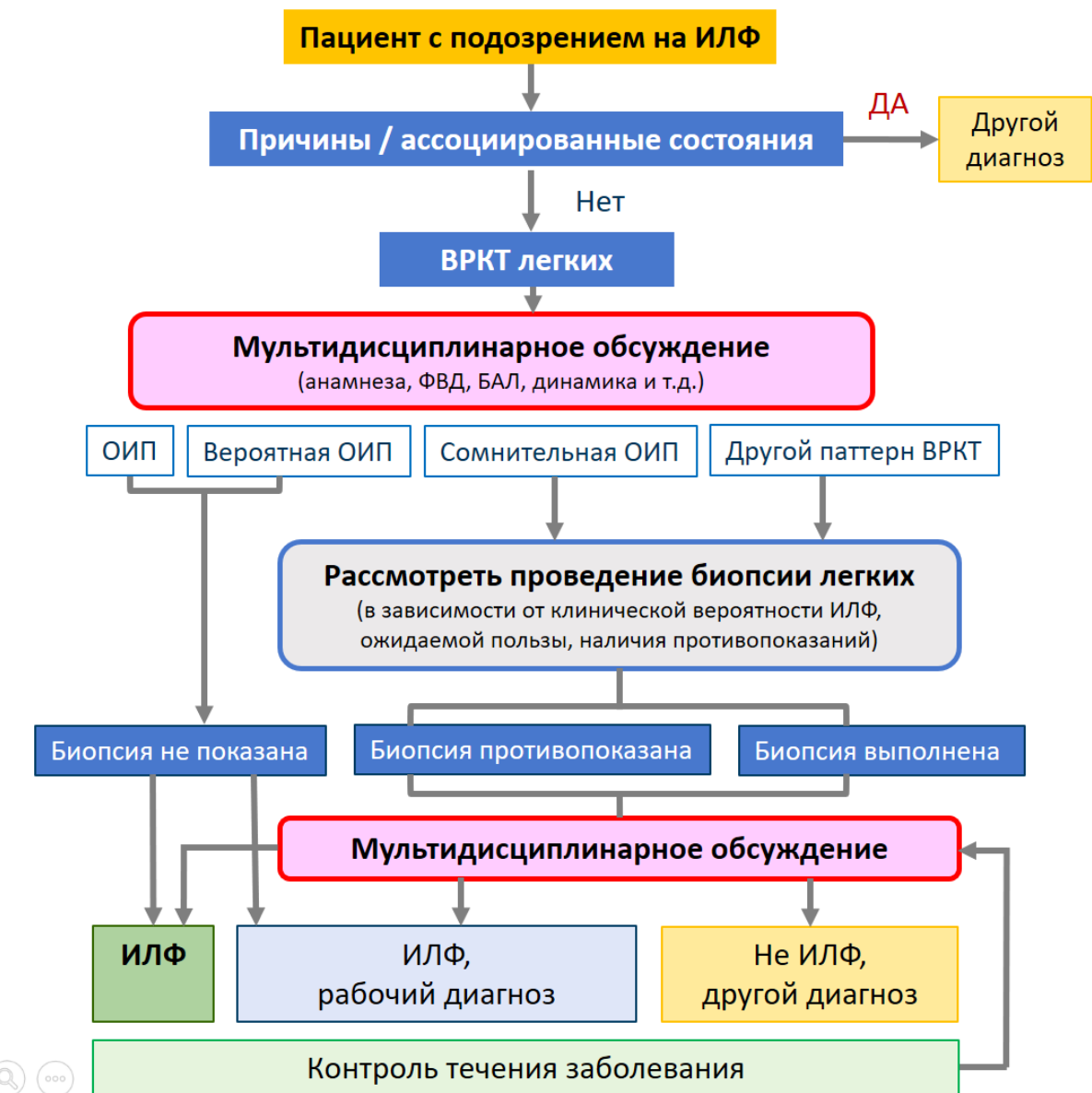
Порядок обновления клинических рекомендаций.

Механизм обновления клинических рекомендаций предусматривает их систематическую актуализацию – не реже чем один раз в три года, а также при появлении новых данных с позиции доказательной медицины по вопросам диагностики, лечения, профилактики и реабилитации конкретных заболеваний, наличии обоснованных дополнений/замечаний к ранее утверждённым КР, но не чаще 1 раза в 6 месяцев.

Приложение А3. Справочные материалы, включая соответствие показаний к применению и противопоказаний, способов применения и доз лекарственных препаратов, инструкции по применению лекарственного препарата

1. Чучалин А.Г., Авдеев С.Н., Айсанов З.Р., Белевский А.С., Демура С.А., Илькович М.М., Коган Е.А., Самсонова М.В., Сперанская А.А., Тюрин И.Е., Черняев А.Л., Черняк Б.А., Черняк А.В., Шмелев Е.И. Диагностика и лечение идиопатического легочного фиброза. Федеральные клинические рекомендации. Пульмонология 2016; 26(№4): 399-419.
2. Идиопатический легочный фиброз. Клинические рекомендации. / Доступно по ссылке: [https://spulmo.ru/obrazovatelnye-resursy/federalnye-klinicheskie-rekomendatsii/Idiopathic Pulmonary Fibrosis. Clinical Guideline](https://spulmo.ru/obrazovatelnye-resursy/federalnye-klinicheskie-rekomendatsii/Idiopathic-Pulmonary-Fibrosis-Clinical-Guideline). Available at: <https://spulmo.ru/obrazovatelnye-resursy/federalnye-klinicheskie-rekomendatsii/>
3. Инструкция по медицинскому применению препарата Варгатеф® /электронный ресурс/ Доступно по ссылке: http://grls.rosminzdrav.ru/Grls_View_v2.aspx?routingGuid=89d81e79-6176-4356-8184-1cd22b600c7a&t= дата последней проверки 19.03.2021 / Vargatef. Prescription Drug Leaflet. Available at: http://grls.rosminzdrav.ru/Grls_View_v2.aspx?routingGuid=89d81e79-6176-4356-8184-1cd22b600c7a&t=. Accessed on 19.03.2021.

Приложение Б. Алгоритмы действий врача



Приложение В. Информация для пациента

Идиопатический легочный фиброз – заболевание легких, при котором происходит повреждение и утолщение стенок легочных альвеол. Альвеолы — это маленькие «мешочки», через стенки которых кислород из воздуха проникает в кровь. При поражении альвеол легочная ткань уплотняется (фиброзируется), что приводит к необратимому прогрессирующему снижению функции легких. Синонимами идиопатического легочного фиброза являются: идиопатический фиброзирующий альвеолит, фиброзирующий альвеолит. Как правило, заболевание возникает в возрасте старше 40 лет. К сожалению, до сих пор причина этой болезни не известна.

У кого может возникнуть идиопатический легочный фиброз?

В группе риска находятся:

- курильщики;
- люди, работающие во вредных производственных условиях;
- пациенты с отягощенной наследственностью (если идиопатический легочный фиброз есть у близких родственников).

Симптомы идиопатического легочного фиброза

Как правило, заболевание начинается медленно и незаметно для больного. Для идиопатического легочного фиброза характерны следующие симптомы:

- одышка при физической нагрузке (сначала при большой нагрузке, затем и в покое);
 - сухой кашель;
 - утомляемость;
 - головокружение;
 - тревога;
 - снижение веса.

Для подтверждения диагноза врач обязательно должен исключить заболевания легких с известной причиной, которые могут также проявляться кашлем и нарастающей одышкой. Если в результате тщательного обследования причина этих симптомов не найдена, то заболевание считают идиопатическим (неизвестной природы).

При подозрении на идиопатический легочный фиброз минимальный план обследования включает:

- анализ крови;
- исследование функции внешнего дыхания (спирография, а при возможности – бодиплетизмография и исследование диффузационной способности легких), которая

помогает более точно определить причину одышки, которая может сопровождать и другие заболевания легких;

- компьютерную томографию легких. В настоящее время компьютерная томография легких является одним из самых точных методов диагностики идиопатического легочного фиброза.

Если после тщательного расспроса, осмотра и проведенных исследований у врача остаются сомнения в диагнозе, то проводится биопсия легких. Биопсия – процедура, при которой хирург оперативным путем получает маленький фрагмент ткани (в данном случае

- легочной ткани). Затем полученный образец под микроскопом исследует врач-патологоанатом для того, чтобы найти признаки конкретного заболевания.

Лечение идиопатического легочного фиброза

К лекарственным препаратам для лечения ИЛФ с доказанной эффективностью относятся только два: нинтеданиб** и пирфенидон**. Данные препараты позволяют приостановить прогрессирование заболевания и, возможно, продлить жизнь пациента. При быстром ухудшении самочувствия, внезапном нарастании одышки необходимо срочно обратиться к Вашему доктору. Такая ситуация часто требует госпитализации в больницу. Для профилактики обострений Ваш лечащий доктор может рекомендовать противогриппозную вакцинацию 1 раз в год и однократную противопневмококковую вакцинацию (для профилактики развития пневмонии).

Самым эффективным способом лечения идиопатического легочного фиброза является трансплантация легких – хирургическая операция по замене поврежденных легких на легкие здорового донора.

При идиопатическом легочном фиброзе больному необходимо:

- обязательно прекратить курение (в том числе пассивное), т.к. оно способствует прогрессированию болезни;

- участвовать в программах легочной реабилитации. Инструктор лечебной физкультуры расскажет Вам о различных дыхательных упражнениях, которые способствуют уменьшению одышки и общей слабости;

- при наличии гастроэзофагеальной рефлюксной болезни лечить это заболевание. Гастроэзофагеальная (желудочно-пищеводная) рефлюксная болезнь – заболевание, при котором происходит заброс небольшого количества кислого содержимого желудка в пищевод и затем в дыхательные пути. Доказано, что это заболевание способствует прогрессированию идиопатического легочного фиброза.

Лечение гастроэзофагеальной рефлюксной болезни поможет уменьшить повреждение легких при идиопатическом легочном фиброзе;

- регулярно принимать лекарственные препараты, которые назначил Ваш лечащий врач. В последние годы ведется активная разработка новых препаратов для лечения больных идиопатическим легочным фиброзом. Узнайте у своего лечащего врача о возможности наблюдения и лечения в крупном научно-исследовательском учреждении, где могут быть доступны современные препараты;

- проводить длительную кислородотерапию. При идиопатическом легочном фиброзе со временем развивается гипоксемия (низкое содержание кислорода в крови), которое корректируется длительной ингаляцией кислорода из концентратора.

Приложение Г1-Г2. Шкалы оценки, вопросы и другие оценочные инструменты состояния пациента, приведенные в клинических рекомендациях

Г1. Шкала Медицинского Исследовательского Совета Великобритании (Medical Research Council) (шкала MRC)

Источник: Mahler DA, Wells CK. Evaluation of clinical methods for rating dyspnea. Chest. 1988 Mar;93(3):580-6. doi: 10.1378/chest.93.3.580. PMID: 3342669.

Тип (подчеркнуть):

- шкала оценки
- индекс
- вопросник
- другое (уточнить):

Назначение: оценка тяжести одышки при повседневной физической активности

Содержание (шаблон):

Балл	Тяжесть	Описание
0	Нет	Одышка не беспокоит, за исключением очень интенсивной нагрузки
1	Легкая	Одышка при быстрой ходьбе или подъеме на небольшую возвышенность
2	Средняя	Одышка заставляет идти медленнее по сравнению с другими людьми того же возраста либо необходимо останавливаться при ходьбе в своем темпе по ровной местности
3	Тяжелая	Необходимо останавливаться из-за одышки через 100 м или через несколько минут спокойной ходьбы по ровной местности
4	Очень тяжелая	Одышка не позволяет выходить из дома либо появляется при одевании и раздевании

Ключ (интерпретация): более высокий балл соответствует более тяжелой одышке при повседневной физической активности

Пояснения: шкала MRC используется для исходной оценки клинического статуса пациента и мониторирования его состояния на фоне лечения.

Г2. Шкала GAP

Источник: Ley B., Ryerson C.J., Vittinghoff E., Ryu J.H., Tomassetti S., Lee J.S., Poletti V., Bucciolli M., Elicker B.M., Jones K.D., King T.E. Jr., Collard H.R. A multidimensional index and staging system for idiopathic pulmonary fibrosis. Ann Intern Med. 2012 May 15;156(10):684-91. doi: 10.7326/0003-4819-156-10-201205150-00004.

Тип (подчеркнуть):

- шкала оценки
- индекс
- вопросник
- другое (уточнить):

Назначение: оценка тяжести и прогноза течения ИЛФ

Содержание (шаблон):

	Предикторы	Баллы
G	Пол Женщины Мужчины	0 1
A	Возраст, лет ≤60 61-65 ≥65	0 1 2
P	Физиология ФЖЕЛ, % должн. >75 50-75 <50 DLco, % должн. >55 36-55 ≤35 Не могут выполнить	0 1 2 0 1 2 3

Ключ (интерпретация): более высокий балл соответствует более тяжелому течению и более неблагоприятному прогнозу ИЛФ. Общий балл (диапазон от 0 до 8) используется для классификации пациентов на I стадию (0-3 балла), II стадию (4-5 баллов) или III стадию (6-8 баллов) по прогнозу 1-, 2- и 3-летней смертности.

Пояснения: шкала GAP используется для оценки риска летального исхода у больных ИЛФ.