

## НАРУШЕНИЕ ОБМЕНА АМИНОКИСЛОТ И РОДСТВЕННЫХ СОЕДИНЕНИЙ ПРИ ГЕПАТОБИЛИАРНОЙ ПАТОЛОГИИ

<sup>1</sup>С. А. Черняк, <sup>1</sup>В. М. Цыркунов, <sup>2</sup>Л. К. Черняк

<sup>1</sup>Гродненский государственный медицинский университет, Гродно, Беларусь

<sup>2</sup>Гродненская областная инфекционная клиническая больница, Гродно, Беларусь

В обзоре представлены данные о характере аминокислотного дисбаланса при разных заболеваниях печени и их осложнениях. Раскрываются патогенетические механизмы расстройств барьера, метаболической и экскреторной функций печени с учетом влияния данных процессов на другие системы органов.

**Ключевые слова:** поражения печени, аминокислоты, биогенные амины.

## METABOLIC DISORDERS OF AMINO ACIDS AND RELATED COMPOUNDS IN HEPATOBILIARY PATHOLOGY

<sup>1</sup>S. A. Chernyak, <sup>1</sup>V. M. Tsyrkunov, <sup>2</sup>L. K. Chernyak

<sup>1</sup>Grodno State Medical University, Grodno, Belarus

<sup>2</sup>Grodno regional infectious clinical hospital, Grodno, Belarus

The review presents the data on the nature of the amino acid imbalance in various liver diseases and their complications. The pathogenetic mechanisms of the disorders of barrier, metabolic and excretory functions of the liver are considered, taking into account the influence of these processes on other organ systems.

**Keywords:** liver damage, amino acids, biogenic amines.

### Автор, ответственный за переписку:

Черняк Сергей Александрович; Гродненский государственный медицинский университет;  
e-mail: chernyak.s@bk.ru

### Для цитирования:

Черняк, С. А. Нарушение обмена аминокислот и родственных соединений при гепатобилиарной патологии / С. А. Черняк, В. М. Цыркунов, Л. К. Черняк // Гепатология и гастроэнтерология. 2019. Т. 3, № 2. С. 140-144. <https://dx.doi.org/10.25298/2616-5546-2019-3-2-140-144>

### Corresponding author:

Chernyak Sergej; Grodno State Medical University; e-mail: chernyak.s@bk.ru

### For citation:

Chernyak SA. Tsyrkunov VM, Chernyak LK. Violation of exchange of amino acids and surroundings in hepatobiliary pathology. Hepatology and Gastroenterology. 2019;3(2):140-144. <https://dx.doi.org/10.25298/2616-5546-2019-3-2-140-144>

При поражениях печени в основе биохимических расстройств лежат нарушения биоэнергетических процессов и всех видов обменов, в том числе аминокислот (АК), родственных соединений, включая синтез ферментов. В связи с выполнением печенью многих функций, включая защитную (детоксикационную), в клинической гепатологии вопрос изучения изменений обмена АК заслуживает особого внимания [1, 2, 3].

Известно, что в тонком и толстом кишечнике под действием микроорганизмов из мочевины и АК образуется аммиак, который с током крови, оттекающей из кишечника, вместе с аминогруппами АК попадает в печень, где полностью метаболизируется с образованием мочевины и глутамина. Элиминация аммиака из сыворотки крови осуществляется в печени посредством орнитинового цикла, в котором азот АК превращается в мочевину. В этом цикле принимают участие орнитин, цитруллин, аргинин и аспарагиновая кислота. Орнитин метаболизируется до мочевины в митохондриях перипортальных гепатоцитов [1, 2].

При наличии фиброза печени и печеночной недостаточности в крови нарастает концентрация аммиака и ароматических аминокислот (ААК), а также метионина и меркаптанов, производных индола и фенола, образуемых при метаболизме серосодержащих соединений и ААК в кишечнике. Нарастающая гипераммониемия приводит к усилению катаболизма белка, как следствие – в качестве источника энергии усиленно расходуются АК с разветвленной углеводородной цепью (АРУЦ) – лейцин, изолейцин, валин. Интенсивный метаболизм этих АК в мышечной ткани приводит к поступлению из последней в кровь значительного количества ААК – фенилаланина, тирозина, триптофана, а также метионина. В здоровом организме фенилаланин и тирозин участвуют в синтезе преимущественно возбуждающих нейромедиаторов. При развитии печеночной патологии (недостаточности) вследствие избытка ААК запускается альтернативный путь метаболизма, в результате чего в центральной нервной системе (ЦНС) накапливаются так называемые ложные меди-

аторы (октопамин, фенилэтиламин, тирамин), а также серотонин и гамма-аминомасляная кислота. На этом фоне подавляется продукция возбуждающих нейротрансмиттеров (дофамин, норадреналин) [3, 4, 5, 6, 7].

Таким образом, нарушение обмена ААК приводит к дисбалансу медиаторов в ЦНС и развитию печеночной энцефалопатии или печеночной комы. Выраженность данного дисбаланса коррелирует с тяжестью поражения печени. У пациентов с острым гепатитом В и С (ОГВ, ОГС) наибольший дисбаланс нейромедиаторов (адреналин, норадреналин, серотонин, гистамин) наблюдается при тяжелом течении гепатита, при микст-инфекции, а также при холестатическом варианте ОГВ [8]. Сывороточная концентрация фенилаланина и тирозина при гепатите возрастает и также коррелирует со степенью тяжести процесса. Нарушение обмена этих двух АК – следствие снижения активности фенилаланин-гидроксилазной системы [9, 10].

Серотонин выполняет в организме множество функций, в том числе оказывает значительное влияние на метаболические процессы в печени. Он образуется из триптофана путем его последовательного 5-гидроксилирования триптофандигидроксилазой, образования 5-гидрокситриптофана (5-ОТ) и затем декарбоксилирования 5-ОТ декарбоксилазой ароматических L-аминокислот. В организме здорового человека только 1% поступившего с пищей триптофана метаболизируется в серотонин. Под действием моноаминооксидазы серотонин превращается в 5-гидроксииндолацетальдегид, который может либо обратимо превращаться в 5-гидрокситриптофол под действием алкогольдегидрогеназы или альдегидредуктазы, либо необратимо превращаться в 5-гидроксииндолуксусную кислоту под действием ацетальдегиддегидрогеназы. В свою очередь 5-гидроксииндолуксусная кислота затем выводится с мочой и калом [11, 12, 13].

В экспериментальном исследовании на мышах была показана гепатопротективная роль серотонина при токсическом гепатите в виде снижения уровней воспаления, окислительно-стресса, стресса эндоплазматического ретикулума, а также частоты апоптоза гепатоцитов [14]. Сывороточная концентрация серотонина нарастает по мере прогрессирования явлений печеночной недостаточности, фиброза печени и может служить критерием степени тяжести гепатита. Это связано с нарушением детоксикационной функции печени и портосистемным шунтированием [15, 16]. Сывороточный уровень серотонина и его метаболита 5-гидроксииндолуксусной кислоты изменяется при метастазах злокачественных опухолей в желудочно-кишечный тракт и печень [17].

При заболеваниях печени в крови выявляется гипераминоацидемия, сопровождающаяся повышением концентрации ААК и снижением концентрации АРУЦ. Деградация тканевых белков обуславливает увеличение относительного содержания незаменимых АК и снижение индекса – заменимые АК/незаменимые АК [18]. Изменение баланса АРУЦ (валин, изолейцин, лейцин) и ААК (фенилаланина и тирозина) в сыворотке определяется индексом Фишера. Поступая из печени в плазму крови, эти АК конкурируют между собой за проникновение через гематоэнцефалический барьер. Снижение коэффициента Фишера наблюдается при развитии цирроза печени и печеночной энцефалопатии, а также отражает уровень эндотоксикоза в организме [19, 20, 21, 22]. Увеличение суммы свободных АК (гипераминоацидемия) как соединений с низкими молекулярными массами является также одним из ведущих показателей развития эндотоксикоза [22]. При циррозе печени в крови нарастает сывороточная концентрация глутаминовой кислоты, метионина, цитруллина, снижается уровень глутамина, орнитина и аргинина [21]. В ткани печени суммарное содержание АК снижается, увеличивается количество заменимых аминокислот (ЗАК), индекс АРУЦ/ААК снижается, определяется повышенное содержание метионина и орнитина, падают концентрации валина, глицина, серина, таурина, треонина и этаноламина [23].

При токсическом (лекарственном) поражении печени характер обмена АК имеет свои особенности. У пациентов наблюдается обеднение общего пула свободных АК, преимущественно за счет снижения уровней ЗАК. При этом наблюдается рост уровней следующих ЗАК: аспарагин, аспарагиновая кислота и аланин – как следствие снижения потребности организма в энергетических субстратах, метаболизируемых в цикле трикарбоновых кислот. Одновременно наблюдается рост сывороточного уровня фенилаланина и его метаболита – тирозина. При лекарственном гепатите снижается уровень ЗАК: глицина, глутаминовой кислоты и цистеина, вследствие чего нарушается образование глутатиона и развиваются гепатотоксические реакции; снижается уровень незаменимых АК: изолейцина и валина в связи с инициацией глюконеогенеза, в ходе которого они поставляют углеводородные скелеты [23, 24].

Хроническая HCV-инфекция также оказывает выраженное влияние на метabolизм аминокислот и родственных соединений в печени. Так, у пациентов с хроническим гепатитом С (ХГС) определяется повышение уровней этаноламина, цитруллина, α-аминоадипиновой и α-амино-масляной кислот в сыворотке крови [25]. У детей с ХГС наблюдается снижение уровня валина, увеличение уровней аргинина, гистидина, фенилаланина, триптофана, лейцина, изолейцина,

глицина, цистеина, тирозина. L-аргинин является субстратом синтеза NO, продуцируемого в гепатоцитах, который в свою очередь ингибирует белковый синтез и метаболизм углеводов, влияет на активность цитохрома P-450. Увеличение количества аргинина в сыворотке крови коррелирует с увеличением синтеза NO в гепатоцитах при ХГС у детей и свидетельствует о тяжелом поражении печени [26, 27]. В литературе описывается разнонаправленная (по отношению к референтным значениям) динамика таурина при ХГС, что может быть следствием нарушений алиментарного характера, дефицита витаминов группы В, дисфункции печени и почек [25, 28]. Его синтез происходит в гепатоцитах путем окисления цистеина в цистeinовую кислоту, которая декарбоксилируется в гипотаурин, окисляющийся до таурина. Таурин является антиоксидантом и стабилизатором мембран, участвует в конъюгации желчных кислот, поддержании гомеостаза кальция, оказывает модулирующее воздействие на глутамат- и ГАМК-ergicескую системы, нормализует соотношение тормозных и возбуждающих АК-трансмиттеров в ЦНС. Описаны гепатопротективные и антифиброзные свойства таурина [29, 30, 31].

Отдельное внимание должно быть уделено проблеме нарушения обмена катехоламинов при разного рода поражениях печени. Показано, что у пациентов с ХГС показатели экскреции адреналина и норадреналина с мочой в 3,1 раза превышали нормальные значения в период обострения гепатита, в периоде ремиссии оставались повышенными в 1,9 раза. При этом изменилось соотношение адреналин/норадреналин в сторону преобладания адреналового звена симпто-адреналовой системы [9, 32]. У пациентов с острыми гепатитами экскреция с мочой адреналина и норадреналина также была повышена. Это явление обусловлено резким ослаблением процессов инактивации катехоламинов в пораженной паренхиме печени. Концентрация в плазме 3-метокси-4-гидроксифенилгликоля, образующегося из норадреналина, отражает общий метаболизм последнего [10, 33]. Катехоламины синтезируются из АК тирозина, который последующим гидроксилированием преобразуется в диоксифенилаланин, затем де-

карбоксилируется, превращаясь в дофамин, и гидроксилируется в β-положении боковой цепи, образуя норадреналин. Основные метаболические трансформации катехоламинов включают ометилирование в метагидроксильной группе и окислительное дезаминирование. Процесс ометилирования катализируется ферментом катехолометилтрансферазой (КОМТ), а окислительному дезаминированию способствует моноаминооксидаза. КОМТ в печени и почках играет важную роль в метаболизме катехоламинов, циркулирующих в крови [12].

В нашем исследовании приняли участие 48 пациентов с рецидивом ХГС после противовирусной терапии. Методом высокоэффективной жидкостной хроматографии в сыворотке крови данных пациентов выявлено повышение сывороточного уровня серина, аргинина, фенилаланина, триптофана, таурина. В наибольшей степени повысились концентрации таурина (на 105,6% выше нормы), триптофана (на 37,9% выше нормы), аргинина (на 18,9% выше нормы). Сывороточная концентрация серотонина снижалась на 27,3%, орнитина – на 26,8% ниже нормы. Как следствие, индекс аргинин/орнитин повысился и составил 1,3, что свидетельствовало о нарушении элиминации аммиака у данных пациентов. На этом фоне индекс Фишера оставался в пределах референтных значений – 3,2. Дополнительно при проведении пирогеналовой пробы установлена связь между изменением сывороточных концентраций гамма-аминомасляной кислоты, валина, тирозина, 5-гидроксизиндолуксусной кислоты, серотонина, таурина, лейцина, триптофана и 3-метокси-4-гидроксифенилгликоля, и выраженностю фиброза в печени.

## Выходы

Таким образом, при разных заболеваниях печени, включая ХГС, имеет место односторонний дисбаланс АК и биогенных аминов, заключающийся в нарастании концентрации ароматических АК, гипераммониемии и снижении концентрации АРУЦ, увеличении относительного содержания незаменимых АК и снижении индекса заменимые АК/незаменимые АК, снижении продукции возбуждающих нейротрансмиттеров и нарастании экскреции катехоламинов с мочой.

## References

1. Sorokina EJu. Ostrye narushenija funkciij pecheni u pacientov otdeleñija intensivnoj terapii i metody metabolicheskoy terapii [Acute hepatic impairment in intensive care patients and metabolic methods]. Medicina neotlozhnyh sostojanij [Emergency Medicine]. 2015;(8):35-45. (Russian).
2. Indiveri C, Tonazzi A, Stipani I, Palmieri F. The purified and reconstituted ornithine/citrulline carrier from rat liver mitochondria catalyses a second transport mode: ornithine+/H+ exchange. Biochem. J. 1999;341(3):705-711.
3. Antonenko OM. Pechenochnaja jencefalopatija: osobennosti techenija i korrekciya metabolicheskikh narushenij [Hepatic encephalopathy: features of the course and correction of metabolic disorders]. Hirurgija (Prilozhenie k zhurnalju Consilium Medicum) [Surgery. Consilium Medicum Magazine Supplement]. 2010;2:19-23. (Russian).
4. Shherbenkov IM. Pechenochnaja nedostatochnost [Liver failure]. Gastroenterologija [Gastroenterology]. 2009;1:37-41. (Russian).

5. Serov VV, Aprosina ZG. Hronicheskie virusnye hepatit [Chronic viral hepatitis]. Moskva: Medicina; 2004. 583 p. (Russian).
6. Majer KP. Gepatit i posledstvija hepatita [Hepatitis and the effects of hepatitis]. Moskva: GJeOTAR-Media; 2004. 717 p. (Russian).
7. Bueverov AO, Maevskaia MV. Trudnye voprosy diagnostiki i lechenija pechenochnoj jencefalopati [Difficult issues in the diagnosis and treatment of hepatic encephalopathy. Klinicheskie perspektivy gastroenterologii, hepatologii [Clinical prospects of gastroenterology, hepatology]. 2005;10:9-15. (Russian).
8. Sitnikov IG, Maleev VV, Fedorov VN, Shoshin AA. Nejromediatornoe zvено patogeneza ostryh hepatitov V i S [The neurotransmitter link in the pathogenesis of acute hepatitis B and C]. Infekcionnye bolezni [Infectious diseases]. 2006;4(4):32-36. (Russian).
9. Shejko MI. K obmenu kateholaminov pri infekcionnom hepatite [To the exchange of catecholamines with infectious hepatitis] [masters thesis]. Minsk (Belarus): Belarusian State Institute for Advanced Medical Studies; 1975. 20 p. (Russian).
10. Shaposhnikov AM, Halchickij SE. Patohimija obmena fenilalanina, tirozina, triptofana i aktivnost fenilalaniningdrokilazy pecheni pri virusnyh hepatitah [Pathochemistry of the metabolism of phenylalanine, tyrosine, tryptophan and the activity of liver phenylalanine hydroxylase in viral hepatitis]. Estestvennye i tehnicheskie nauki [Natural and technical sciences]. 2007;2:137-154. (Russian).
11. Joy T, Walsh G, Tokmakejian S, Van Uum SH. Increase of urinary 5-hydroxyindoleacetic acid excretion but not serum chromogranin A following over-the-counter 5-hydroxytryptophan intake. Can. J. Gastroenterol. 2008;22(1):49-53. doi: 10.1155/2008/472159.
12. Glagovskij PB, Mamedov IS, Toguzov RT. Osnovnye metabolity adrenalina, noradrenalina, dopaminy i serotonina v laboratornoj diagnostike narkomanij [The main metabolites of adrenaline, norepinephrine, dopamine and serotonin in the laboratory diagnosis of drug addiction]. Kliniko-laboratornyj konsilium [Clinical and laboratory consultation]. 2010;(1):27-34. (Russian).
13. Garaeva SN, Redkozubova GV, Postolati GV. Aminokisloty v zhivotnom organizme [Amino Acids in a Living Body]. Kishinev: ASM; 2009. 552 p. (Russian).
14. Zhang J, Song S, Pang Q, Zhang R, Zhou L, Liu S, Meng F, Wu Q, Liu C. Serotonin deficiency exacerbates acetaminophen-induced liver toxicity in mice. Sci. Rep. 2015;5:8098. doi: 10.1038/srep08098.
15. Alekseeva AS. Kliniko-morfologicheskie projavlenija hronicheskikh hepatitov i cirrozoj pecheni razlichnoj jetiologii vo vzaimosvjazi s psihologicheskim profilem i kachestvom zhizni pacientov [Clinical and morphological manifestations of chronic hepatitis and liver cirrhosis of various etiologies in relation to the psychological profile and quality of life of patients] [masters thesis]. Tomsk (Russia): Sibirskij gosudarstvennyj medicinskij universitet; 2010. 43 p. (Russian).
16. Alekseeva AS, Beloborodova Jel, Rachkovskij MI, Naumova EL, Lambrov EG, Filippova LP. Pokazateli obmena serotoninu u bol'nyh s hronicheskimi hepatitami i cirrozami pecheni [Serotonin metabolism in patients with chronic hepatitis and cirrhosis]. Buletjen eksperimentalnoj biologii i mediciny [Bulletin of Experimental Biology and Medicine]. 2008;146(11):512-514. (Russian).
17. Mamedov IS, Glagovskij LB, Tjurin IA, Toguzov RT. Znachimost opredelenija osnovnyh metabolitov serotoninu i kateholaminov (HVA, VMA, 5-HIAA) v klinicheskoj laboratornoj diagnostike [The importance of determining the major metabolites of serotonin and catecholamines (HVA, VMA, 5-HIAA) in clinical laboratory diagnostics]. Klinicheskaja laboratornaja diagnostika [Russian Clinical Laboratory Diagnostics]. 2007;9:80. (Russian).
18. Lelevich VV, Artemova OV. Sostojanie pula svobodnyh aminokislot krovi i pecheni pri hronicheskoj alkogolnoj intoksikacii [The state of the pool of free amino acids in the blood and liver in chronic alcohol intoxication]. Zhurnal Grodzenskogo gosudarstvennogo medicinskogo universiteta [Journal of the Grodno State Medical University]. 2010;(2):16-19. (Russian).
19. Fischer JE, Rosen HM, Ebeid AM, James JH, Keane JM, Soeters PB. The effect of normalization of plasma amino acids on hepatic encephalopathy in man. Surgery. 1976;80(1):77-91.
20. Fischer JE, Baldessarini RJ. False neurotransmitters and hepatic failure. Lancet. 1971;2(7715):75-80. doi: 10.1016/s0140-6736(71)92048-4.
21. Adamenko EI, Silivonchik NN, Popova OP, Poleshko GD, Kuvaeva ZI. Sostav svobodnyh aminokislot syvorotki krovi u bolnyh cirrozem pecheni [The composition of the free amino acids of blood serum in patients with cirrhosis of the liver]. Medicinskij zhurnal [Medical Journal]. 2005;1:16-19. (Russian).
22. Erjuhin IA, Shashkov BV. Jendotoksikoz v hirurgicheskoj praktike [Endotoxicosis in surgical practice]. Sankt-Peterburg: Logos; 1995. 304 p. (Russian).
23. Sheybak VM. Obmen svobodnyh aminokislot i KoA pri alkogolnoj intoksikacii [Exchange of free amino acids and CoA in alcohol intoxication]. Grodno: GrGMU; 1998. 153 p. (Russian).
24. Volk SB. Dinamika urovnya svobodnyh aminokislot pri razvitiu hepatotsicheskikh reakcij na himioterapiju tuberkuleza [Dynamics of the level of free amino acids in the development of hepatotoxic reactions to tuberculosis chemotherapy]. Vestnik Vitebskogo gosudarstvennogo medicinskogo universiteta [Vestnik Of Vitebsk State Medical University]. 2007;6(4):76-82. (Russian).
25. Gulinskaya OV, Sheybak VM, Tsyrkunov VM. Ocena pula svobodnyh aminokislot v syvorotke krovi pri kombinirovannom porazhenii pecheni u pacientov s saharnym diabetom 2-go tipa i hronicheskim hepatitom C [Evaluation of a pool of free amino acids in blood serum in combined liver damage in patients with type 2 diabetes mellitus and chronic hepatitis C]. Klinicheskaja infektologija i parazitologija [Clinical infectology and parasitology]. 2014;4:99-108. (Russian).
26. Jusupov AS, Daminova MN, Halikova ShA, Fajziev BO. Izmenenie aminokislotnogo sostava krovi pri hronicheskem virusnom hepatite C u detej [Change in blood amino acid composition in chronic viral hepatitis C in children]. Problemy i perspektivy sovremennoj nauki [Problems and prospects of modern science]. 2017;(17):68-71. (Russian).
27. Halikova ShA, Daminova MN. K voprosu o sostojanii aminokislotnogo spektra i oksida azota v syvorotke krovi pri hronicheskem virusnom hepatite C u detej [On the state of the amino acid spectrum and nitric oxide in blood serum in chronic viral hepatitis C in children]. Profilakticheskaja i klinicheskaja medicina [Preventive and clinical medicine]. 2010;(2):152-154. (Russian).
28. Pozdeev VK, Pozdeev NV, Nikitina OE. Gipergomocisteinemija, giperkisteinemija, glutamatnaja jeksajtotoksichnost, deficit taurina pri hepatite C [Hyperhomocysteinemia, hypercysteinemia, glutamate excitotoxicity, taurine deficiency in hepatitis C]. Rossijskij zhurnal gastroenterologii, hepatologii, koloproktologii [Russian Journal of Gastroenterology, Hepatology, Coloproctology]. 2015;25(3):49-60. (Russian).
29. Pavlov VA. Vlijanie mikobakterij na adaptivnuju perestrojku v organizme morskikh svinok pri dlitelnom vozdejstvii na nih PAU-soderzhashhih veshhestv [The effect of mycobacteria on adaptive rearrangement in the body of guinea pigs with prolonged exposure to PAH-containing substances]. Problemy tuberkuleza [Tuberculosis problems]. 1998;(1):51-53. (Russian).
30. Pozdeev VK. Rol nejromodulatorov - glicina, D-serina i taurina v formirovaniu epileptiformnogo sindroma [The role of neuromodulators - glycine, D-serine and taurine in the formation of epileptiform syndrome]. Rossijskij nejrohirurgicheskij zhurnal im. professora A.L. Polenova [Russian neurosurgical journal named after professor A. L. Polenov]. 2014;6:366-370. (Russian).
31. Shih EV, Mahova AA, Shumjanceva VV. Vozmozhnosti ispolzovanija taurina v kachestve sredstva, preduprežhdajušhego lekarstvennoe porazhenie pecheni [Possibilities of using taurine as a means of preventing drug damage to the liver]. Russkij medicinskij zhurnal [Russian Medical Journal]. 2015;23(13):754-758. (Russian).

## Reviews

32. Abdikerimov MM, Zholdoshev ST. Sravnitel'naja harakteristika gormonalnogo statusa u bolnyh HGS [Comparative characteristics of hormonal status in patients with CHC]. Mezhdunarodnyj zhurnal prikladnyh i fundamentalnyh issledovanij [International Journal of Applied and Basic Research]. 2016;(1):29-31. (Russian).
33. Kopin IJ, Jimerson DC, Markey SP, Ebert MH, Polinsky RJ. Disposition and metabolism of MHPG in humans: application to studies in depression. *Pharmacopsychiatry*. 1984;17(1):3-8. doi: 10.1055/s-2007-1017399.

**Конфликт интересов.** Авторы заявляют об отсутствии конфликта интересов.

**Сведения об авторах:**

Черняк Сергей Александрович; Гродненский государственный медицинский университет; e-mail: chernyak.s@bk.ru, ORCID: 0000-0001-6558-5044

Цыркунов Владимир Максимович, д-р мед. наук, профессор; Гродненский государственный медицинский университет; e-mail: tvm111@mail.ru, ORCID: 0000-0002-9366-6789

Черняк Лариса Константиновна; Гродненская областная инфекционная клиническая больница; e-mail: tvm111@mail.ru, ORCID: 0000-0003-3418-6723

**Conflict of interest.** The authors declare no conflict of interest.

**Information about authors:**

Chernyak Sergej; Grodno State Medical University; e-mail: chernyak.s@bk.ru, ORCID: 0000-0001-6558-5044

Tsyrkunov Vladimir, PhD, MD (Medicine), Professor; Grodno State Medical University; e-mail: tvm111@mail.ru, ORCID: 0000-0002-9366-6789

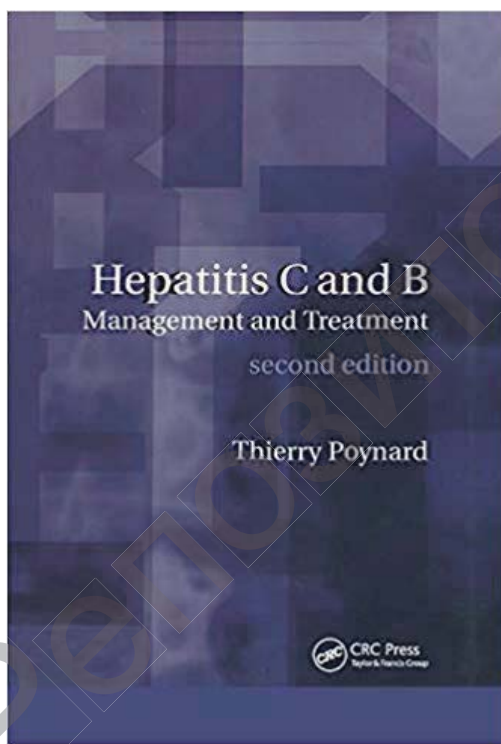
Chernyak Larisa; Grodno regional infectious clinical hospital; e-mail: tvm111@mail.ru, ORCID: 0000-0003-3418-6723

Поступила: 14.10.2019

Принята к печати: 25.10.2019

Received: 14.10.2019

Accepted: 25.10.2019



Poynard, T. Hepatitis B and C: Management and Treatment / T. Poynard. – 2nd ed. – CRC Press, 2019. – 176 p. – ISBN-13 978-0367393991.

*Chronic hepatitis B and C affect 520 million people worldwide, and are a major cause of chronic liver disease and of mortality, despite the efficacy of the vaccine. Hepatitis B and C: Management and Treatment second edition provides a practical explanation of the natural history and management of the disease, and examines the benefits of the most recent drugs, and their effects, whether used in isolation or as part of a combination therapy. This second edition expands the coverage of treatment of various difficult-to-treat patients and will be a welcome guide to the physician in both clinical decision-making and in explaining the benefits and side-effects to the patient.*