

# Vrozené poruchy krevního srážení

• Vrozené poruchy krevního srážení

# Poruchy krevního srážení

- stavy, kdy se v důsledku chybění nebo nedostatečné (nadbytečné) funkce některé z látek potřebných pro krevní srážení objevuje sklon ke krvácivým nebo trombotickým příhodám

# Rozdělení poruch krevního srážení

## Dle dědičnosti:

- Vrozené - porucha tvorby
  - dysproteinemie
- Získané - porucha tvorby
  - zvýšený obrat - spotřeba
  - ztráty

## Dle projevů:

- Hypokoagulační poruchy – vedou ke krvácivým projevům
- Hyperkoagulační poruchy - projevy TEN

# Vrozené krvácivé stavy - dělení dle etiologie

- cévní stěna (Ehler-Danlos, Rendu-Osler)
- trombocyto -
  - penie (TAR, Wiskot-Aldrich, Grey platelet sy)
  - patie (Glanzmann-Naegeli, Bernard-Soulier)
- plazmatické koagulace
  - hemofilie
  - von Willebrandova choroba
  - defekty ostatních koagulačních faktorů
  - a2-antiplazmin, PAI-1 ?

# Krvácivé projevy

Nález	Prim.hemostáza	Koagulopatie
Petechie	typické	vzácné
Hluboké hematomy	vzácné	typické
Ekchymózy	malé, mnohočetné	velké a solitární
Kloubní	vzácné	typické
Slizniční	spontánně	po traumatu
Pozdní	vzácné	typické
Z ran	perzistentní, profuzní	minimální
Vznik krvác.	ihned	odloženě

# Krvácivé projevy - laboratoř

- počet trombocytů, aPTT, PT, fibrinogen, (TT, ReT)
- doba krvácení, PFA-100, vWF:RCo
- ověření počtu a morfologie trombocytů
- Rumpel-Leede test
- specifické vyšetření:
  - jednotlivých faktorů
  - trombocytárních funkcí

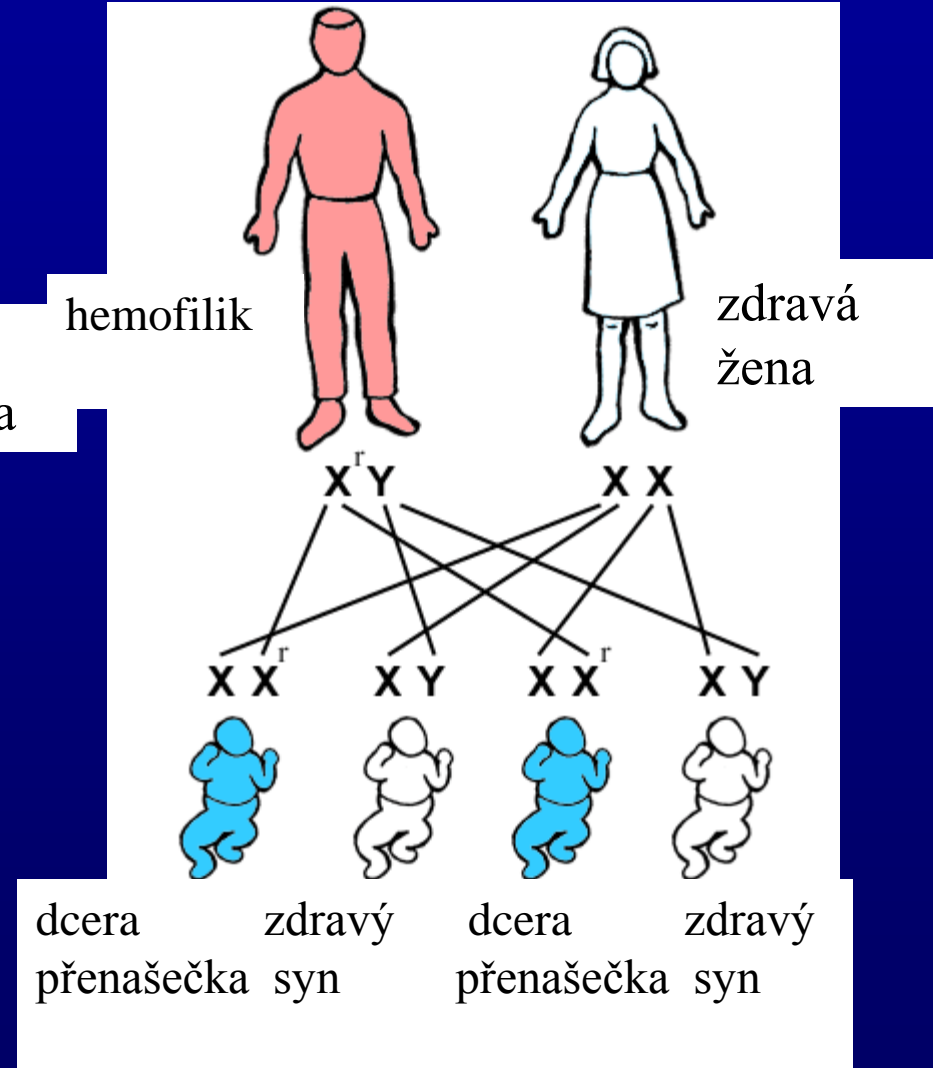
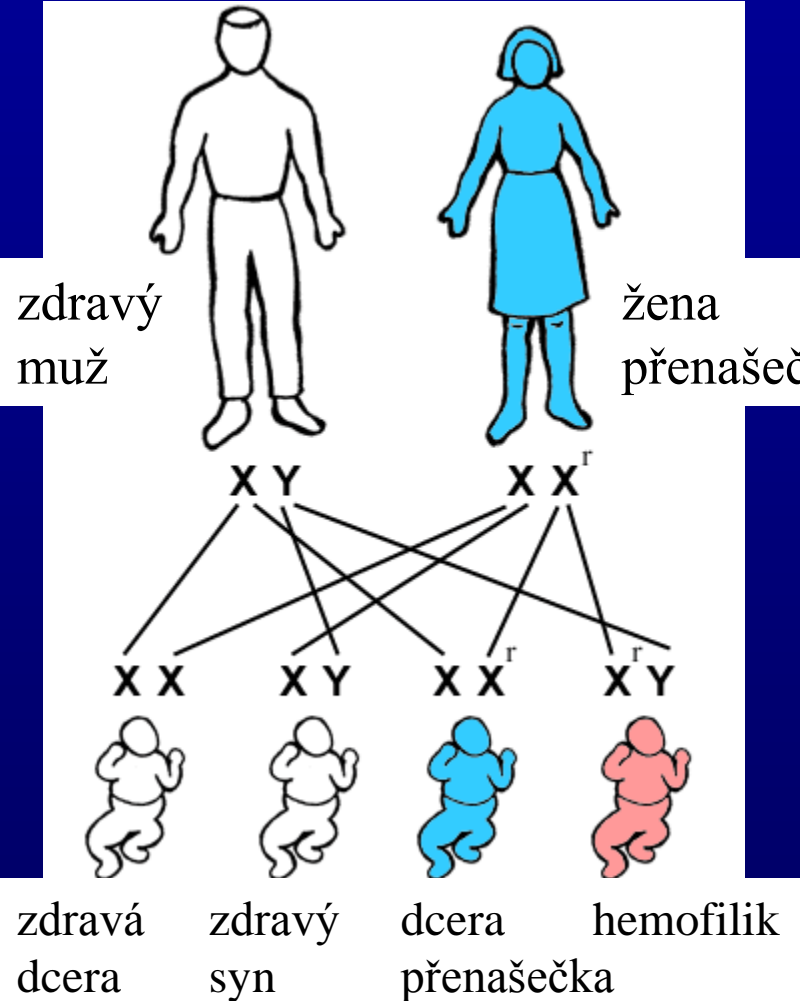
# Frekvence hereditárních (AR) defektů koagulačních faktorů - homozygoti

faktor	odhadovaná prevalence v populaci
• Fibrinogen	1 : 1 000 000
• FII	1 : 2 000 000
• FV	1 : 1 000 000
• FVII	1 : 300 000 – 500 000
• FV+VIII	1 : 2 000 000
• FVIII (XR)	50 – 80 : 1 000 000
• FIX (XR)	10 – 15 : 1 000 000
• FX	1 : 1 000 000
• FXI	1 : 1 000 000 (Ashkenazi 8% heterozygoti)
• FXIII	1 : 1 000 000
• MvW (AD)	100 – 1 000 : 1 000 000

# **HEMOFÍLIE - výskyt**

- Sporadický výskyt v rodině (25 - 30%)
  - po generace přenos pouze ženami
  - bez klinické manifestace
  - nová mutace
- Hemofylie A (FVIII) 1/5000 – 10000 chlapců
- Hemofylie B (FIX) 1/30000-50000 chlapců

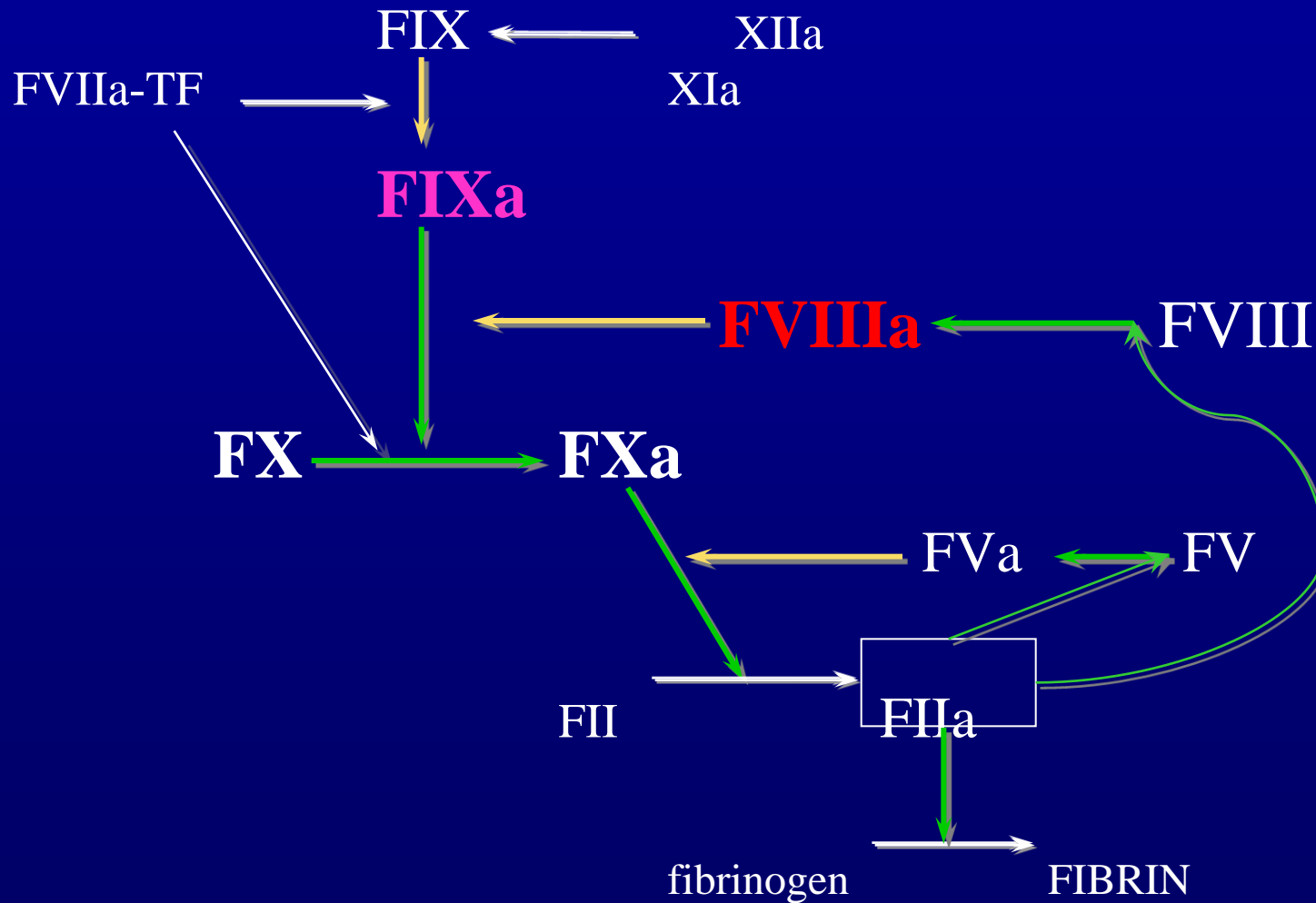
# Hemofílie – pohlavně vázaná dědičnost (X-recesívní)



# HEMOFÍLIE A/B - dědičnost

- X-recesivně dědičná
- vázaná na pohlavní chromozom X
- onemocní muži, ženy jsou přenašečky
- jistá přenašečka
  - dcera hemofilika
  - matka více než jednoho hemofilika/více než jedné jisté přenašečky
  - matka jednoho hemofilika + pozitivní rodinná anamnéza

# Působení FVIII a IX v koagulační kaskádě – TENÁZA



# Hemofilie A, B - diagnostika

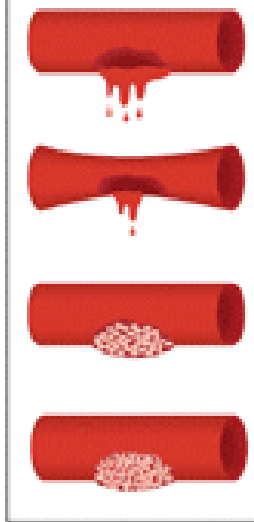
- krvácení:
  - především do kloubů a svalů
- těžká
  - < 1% FVIII / FIX
  - časté spont. krvácení (1 x měs.)
- středně těžká 1 - 5% FVIII / FIX
  - spont. krvácení méně často
- lehká
  - 5 - 40% FVIII / FIX
  - krvácení potraumatické

# HEMOFÍLIE - diagnostika

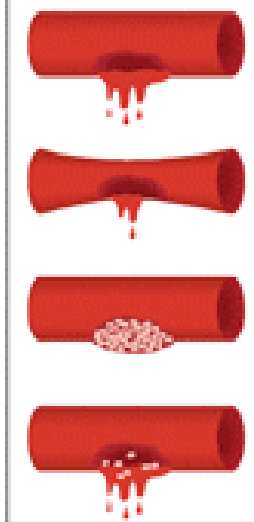
hemofílie      M. von Willebrand

- |                 |       |            |
|-----------------|-------|------------|
| • aPTT          | ↑     | ↑ - N      |
| • PT (Quick)    | N     | N          |
| • doba krvácení | N     | N ↑↑       |
| • PFA-100       | N     | ↑↑         |
| • stanovení     | FVIII | vWF, FVIII |

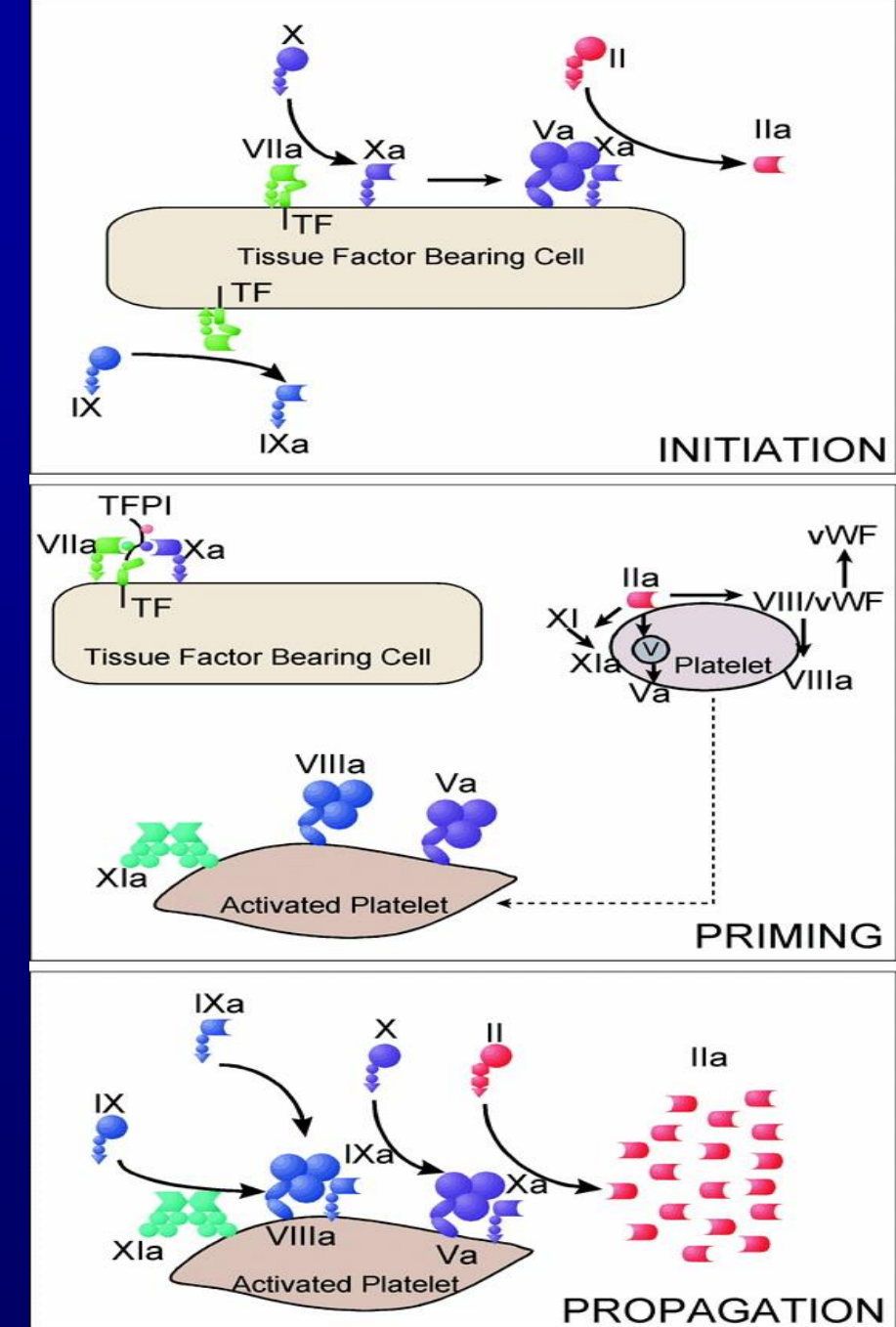
## normální hemostáza



## hemostáza hemofilika



© Copyright World Federation of Hemophilia





- chvění
- brnění
- horkost



- bolest
- omezení pohybu
- horkost
- otok



- otok
- bolest
- omezení pohybu
  - ztuhlost
  - svalová slabost



**Nejčastější projev:  
krvácení do kloubu**



# HEMOFÍLIE – prenatální a preimplantační diagnostika

- u těžké hemofilie především
- nutnost UZV ověření délky gravidity
- odběr choriových klků 10. – 12. týden
- amniocentéza 14. – 16. týden
- 40% těžké hemofilie A:
  - **inverze v intronu 22**
- odběr 1 buňky z 8 bb embrya (IVF)
- odběr DNA plodu z periferní krve matky
  - od 8. týdne, spolehlivost 96 %

# Hemofílie – způsoby léčby koncentráty (plazmatické, rekombinantrní)

- FVIII:C 1 j. / kg vzestup o 2% t2 = 12 h
  - FIX:C 1 j. / kg vzestup o 1% t2 = 18 h

# Profylaxe

- primární:
  - sekundární (v ČR od konce 90. let)
  - krátkodobá

# On demand

- při krvácení
  - preventivně při operacích

# Hemofílie - profylaxe

- hladina faktoru > 1 - 2%
- A: FVIII 25 – 40 j./kg 3 x týdně
- B: FIX 25 – 40 j./kg 2 x týdně
- 2 - 3 x ↑ vyšší spotřeba (dražší) než léčba on demand
- pokles:
  - život ohrožujících krvácení
  - krvácení do kloubů
  - poškození kloubů, tím i nutnosti ortopedických výkonů

# Léčba hemofílie

krvácení (operace)	FVIII (%) FIX (%)	minim. hladina první týden (%)	intervaly podání	délka podávání
drobné kloubní a sval. krvácení	30 - 40 25 - 30		12 - 24 h. 24 - 48 h.	1 – 3 dávky 1 – 2 dávky
malé operace fraktury	50 – 60 40 – 50	30 - 50 30 - 40	12 h. 12 - 24 h.	6 - 10 dnů 6 - 10 dnů
pokročilé svalové krvác.	50 – 80 40 – 60	30 – 50 30 – 40	8 – 12 h. 12 – 24 h.	9 – 14 dnů 9 - 14 dnů
velké operace krvác. do CNS	70 – 100 60 – 80	50 – 70 40 – 60	4 – 12 h. 6 – 24 h.	14-21 dnů 14-21 dnů

# **HEMOFÍLIE - výskyt inhibitoru**

- alogenní oprotilátky
- protilátky většinou třídy IgG
- **1 BU / ml = inhibice faktoru ve zdravé plazmě na 50% po 2 hod. inkubaci s plazmou pacienta**
  - **Bethesda jednotka**
- PUP (previous untreated patient) s těžkou hemofílií A:
  - medián vzniku je 12. den expozice (aplikace) koncentrátům FVIII/FIX (9 – 36), oj. > 100 den aplikace

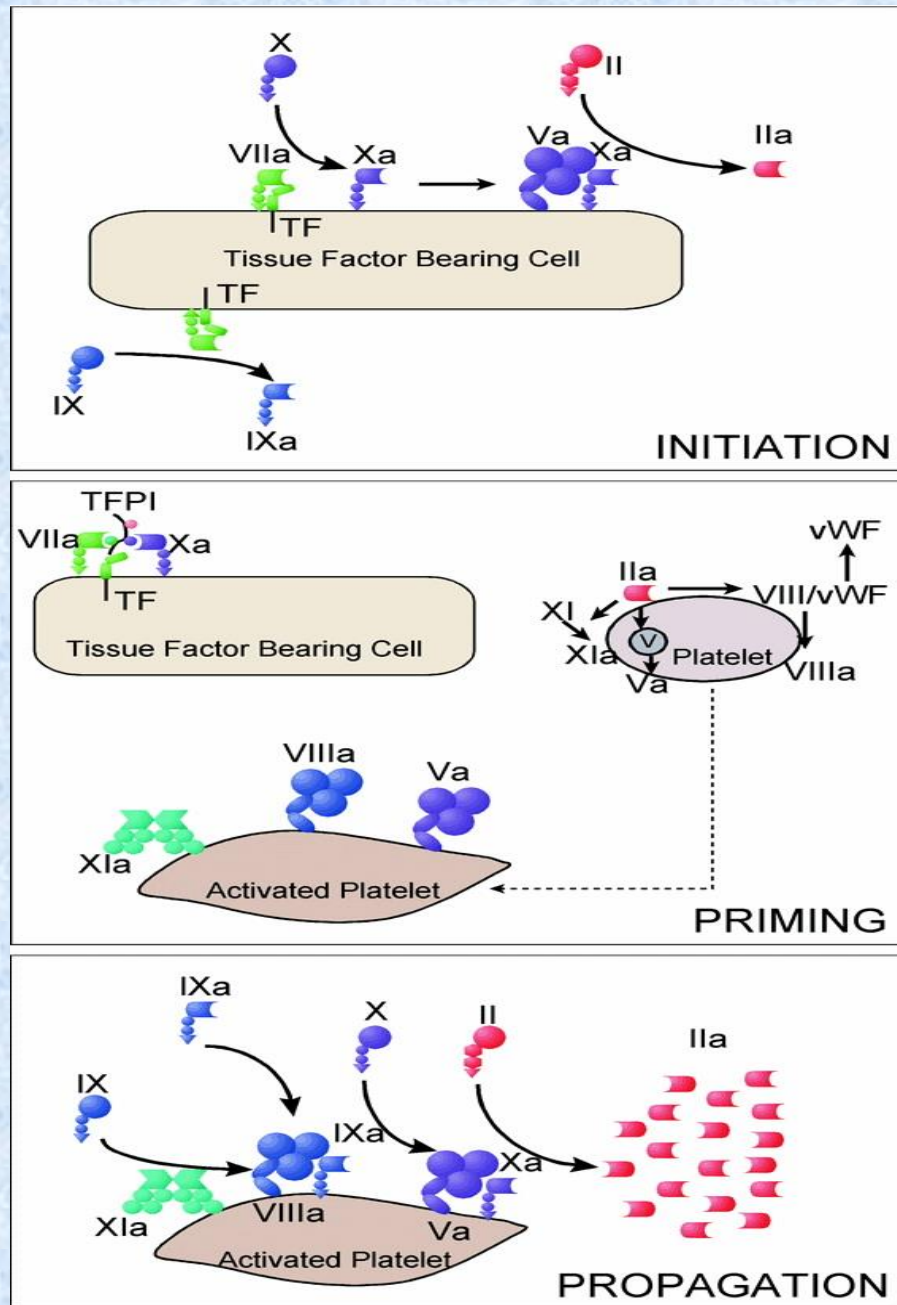
# HEMOFÍLIE - chování inhibitoru

responder	"Low"	"High"
• odpověď na podání FVIII	žádná / pomalý vzestup titru	vzestup titru
• titr inhibitoru	< 5 B.U./ml	> 5 B.U./ml
• výskyt	cca 1/3	cca 2/3

# HEMOFÍLIE – inhibitor - léčba krvácení

- koncentráty lidského FVIII (< 5 BU/ml)
- koncentráty vepřového FVIII – riziko parvoviru
- koncentráty aktivovaných faktorů protrombinového komplexu (FVIIa, FII, FIX, FX) FEIBA
- koncentrát rFVIIa NovoSeven
- DDAVP
- plazmaferéza (s imunoadsorpcí imunoglobulinů)

# Proč FVIIa?



# **Imunotoleranční léčba**

## **(ITI - immune tolerance induction)**

- **Bonnský protokol:**
  - 200 j / kg / den
  - Úspěšnost: 85%
- **Malmö:**
  - plazmaferéza s imunoadsorpcí IgG
  - imunosuprese cyklofosfamidem
  - substituce FVIII – vysycení inhibitoru
  - úspěšnost asi 50%
- **low dose protokol:**
  - < 50 j / kg / denně či 3x týdně
  - u LR
  - úspěšnost: 67%

# Defekty ostatních koagulačních faktorů

- dědičnost AR
- vzácné - těžké defekty 1 / 1 000 000  
(homozygoti, dvojití heterozygoti)
- dysfibrinogenemie (AD, krvácení i TEN)
- snížení: - fibrinogen, F II, V, VII, X, XI, XII, FXIII,  $\alpha$ 2AP, PAI, prekalikrein, HMW kininogen, protein Z
- zvýšení: - tPA

# Prokoagulační faktory u novorozence

## Stabilní hladina:

- fibrinogen > 1,5 g / l
- FVIII > 50%
- FV, FXIII > 30 – 40%

## Snížení u novorozenců:

- FII, FVII > 25% Ø40-60%
- FIX, FX, FXI, FXII > 10-15% Ø30-50%
  - 1/2 roku - 18 let > 50% (80-85% hladiny v dospělosti)
  - v dospělosti > 55 -70%

## Zvýšení u novorozenců:

- vWF - normalizace po 3 měsících

# Koagulogram u novorožence

- PTd1 d90 d180  
 $< 1,6$  INR       $< 1,26$  INR       $< 1,2$  INR
  - aPTT  
 $< 1,6$  R       $< 1,5$  R       $< 1,28$  R

# Inhibitory koagulace u novorozence

## Snížení:

- AT III > 40% ( $\varnothing$ 60%)      normalizace 4. – 6- měsíc  
      > 15% ( $\varnothing$ 40%) 30. – 36. týden
- PC > 15% ( $\varnothing$ 35%)  
      > 30% 3. měsíc                          > 40% 6. měsíc – 5 let  
      > 45% 5 – 10 let                          > 55% 11 – 10 let
- PS > 15% ( $\varnothing$ 35%)                          > 55% po 3. měsíci
- HCII > 10% ( $\varnothing$ 45%)                          > 50% po 6. měsíci

## Zvýšení:

- $\alpha$ 2MG > 100%                          normalizace ve 20 letech

## Vliv gravity:

- ↑ Fbg, FVII, FVIII, vWF, FX, FXII, PAI  
↓ PS

## Vliv HAK:

- ↑ Fbg, FVII, FVIII, vWF, FIX, FXII, FII, X, XI  
↓ PS, AT III

## Vliv zánětu:

- ↑ Fbg, FV, FVII, FVIII, vWF  
↑ α1AT, PAI, tPA, α2MG, Plg

## Vliv fyz. i psych. stresu:

- ↑ Fbg, FVII, FVIII, vWF  
↑ tPA  
↓ α2AP, Plg

# Hypofibrinogenemie (afibrinogenemie)

- AR
  - < 1g/l prodlužuje aPTT, PT, TČ
  - funkční aktivita stejná jako antigen
  - koncentrát (MP, kryoprotein)
  - hemostatická hladina 0,5 - 0,6 g / l
  - při krvácení dosáhnout >1,0 g / l
  - profylaxe v těhotenství

# Dysfibrinogenemie

- **Diagnostika:**
  - ↑ TT i reptilázový čas, ale i normální i ↓
  - **Antigen > funkční aktivita (Clauss)**
- Fenotyp (většinou AD):
  - **Asymptomatické** 55% (A $\alpha$  Arg 16 His)
  - **Krvácení** 25% (A $\alpha$  Gly 17 Val)
  - **Trombóza** 20% (Arg 554 cys)
    - Screening trombofilie
- Popsáno 330 mutací
- **Terapie:**
  - Krvácení: jako u afibrinogenemie
  - Trombózy: LMWH, kumariny
  - Potraty
    - LMWH
    - substituce

# Defekty koagulačních faktorů

- **FII** - těžký defekt nepopsán (4-10%)
  - Hemostatická hladina 20-30%
  - ↑ aPTT, PT
  - koncentrát protrombin. komplexu, MP
- **FVII** - ↑ PT
  - 20%
  - koncentrát FVII, rFVIIa, protr. komplexu, MP
- **FX** - ↑ PT, aPTT
  - 20%
  - získaný u amyloidozy
  - koncentrát protrombin. komplexu, MP

# Defekty koagulačních faktorů

- **FV – až ¼ kvalitativní defeket**
  - ↑ aPTT, PT
  - 20%
  - MP, trombokoncentrát
- **FXI – ↑ aPTT**
  - 20 – 30% (50%)
  - vyšetření z čerstvě odebrané plazmy
  - TAFI → krvácení v místě fibrinolýzy
  - závažnost krvácivých projevů neodpovídá tíži defektu
  - koncentrát trombogenní, MP

# Defekt FXIII

- koagulogram v normě
- ↑ rozpustnost koagula v močovině, fotometricky
- krvácení z pupečníku, špatné hojení ran, potraty
- 1-3% (30-50%)
- koncentrát FXIII, MP
  - profylaxe á 4 - 5 týdnů (ICH)
  - á 3 týdny v graviditě při opak. abortech

# Kombinované defekty

## typ

- I FV+VIII (ERGIC-53)
- II FVIII+IX
- III FII+VII+IX+X, PC, PS, porucha:
  - karboxylace
  - reduktázy vit. K
- IV FVII+VIII
- V FVIII+IX+XI
- VI FIX+XI

# **Defekt FV + FVIII**

- AR
- **Defekt proteinu ERGIC-53**
  - Intracelulární transport
  - Normální syntéza FV a FVIII
  - Porucha uvolnění do cirkulace
- Hladina většinou 4 – 20%
  - Méně závažné krvácivé projevy
  - Není popsán ICH perinatálně
- Terapie
  - ČZP
  - Koncentráty FVIII

# Defekty koagulačních faktorů

- **$\alpha$ 2AP**
  - AR
  - $\downarrow$  euglobulinová lýza,  $\uparrow$  TT
  - intramedulární hematomy
  - krvácení s věkem
  - TA 40 mg/kg/den
  - MP – neefektivní u homozygotů
- **PAI-1**
  - AR
  - $\downarrow$  euglobulinová lýza,  $\uparrow$  TT
  - reak. akutní fáze - sek. u amyloidozy

# Defekty koagulačních faktorů

- FXII – ↑ aPTT
  - není indikace MP
  - suspektní trombofilní stav - nejednoznačné
- prekalikren, HMW kininogen -↑ aPTT
- - není indikace MP
- PZ – ZK v normě, u části patologie Rumpel-Leede
  - úloha při vazbě Ila na fosfolipidy
  - kofaktor při inaktivaci FXa ZPI
  - klinická významnost ne zcela jasná

# Krvácivé projevy - laboratoř

- **počet trombocytů**
  - ověření počtu a morfologie trombocytů
- **aPTT, PT, fibrinogen, (TT, ReT)**
- doba krvácení, PFA-100, vWF:RCo/vWF:Ac
- specifické vyšetření jednotlivých faktorů
- vyšetření trombocytárních funkcí

# aPTT – příčiny prodloužení

- **deficit:**
  - FVIII, FIX, FXI, FXII
  - FII, FV, FX
- **lupus antikoagulans**
- **přítomnost heparinu ( $\uparrow$  TČ, norma rept. čas)**
  - slouží k monitoraci léčby heparinem
    - léčba NOAC
- **špatná technika odběru (z kanyly)**
- **vzácně získaný inhibitor (většinou FVIII)**
- vysoký hematokrit (srdeční vady)
- těžká hypofibrinogenemie

# PT – příčiny prodloužení

- **deficit:**
  - FVII
  - FII, FV, FX
- **léčba Warfarinem**
  - slouží k monitoraci léčby Warfarinem (PT/INR)
  - léčba NOAC
- lupus antikoagulans
- vysoký hematokrit (srdeční vady)
- těžká hypofibrinogenémie
- extrémně vzácně získaný inhibitor