

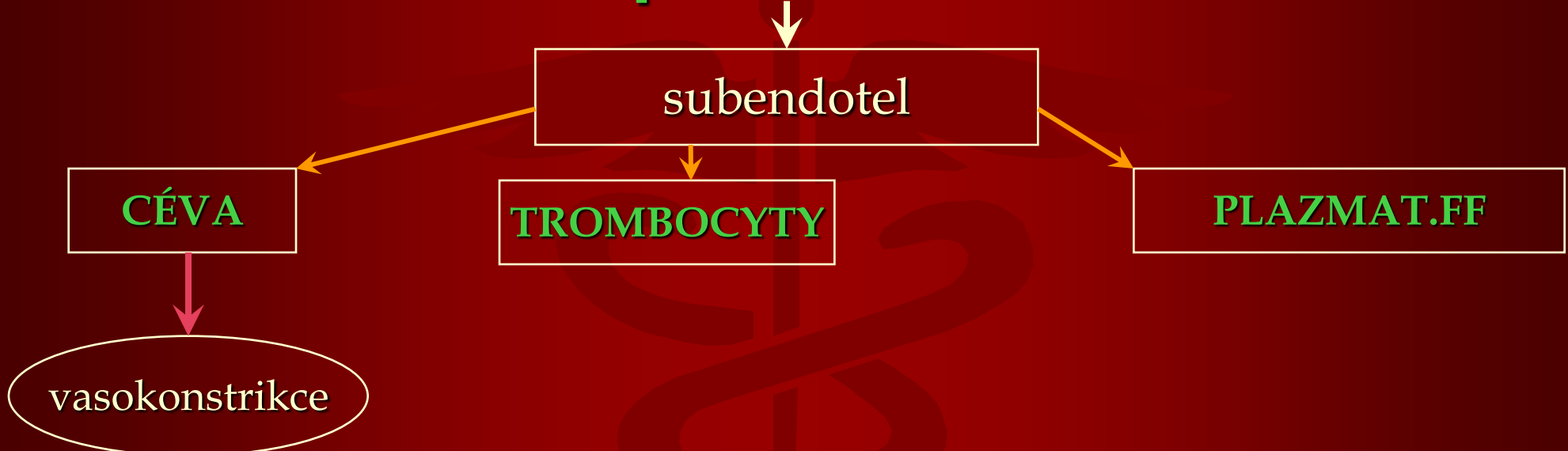
Fyziologie hemostázy

P. Smejkal

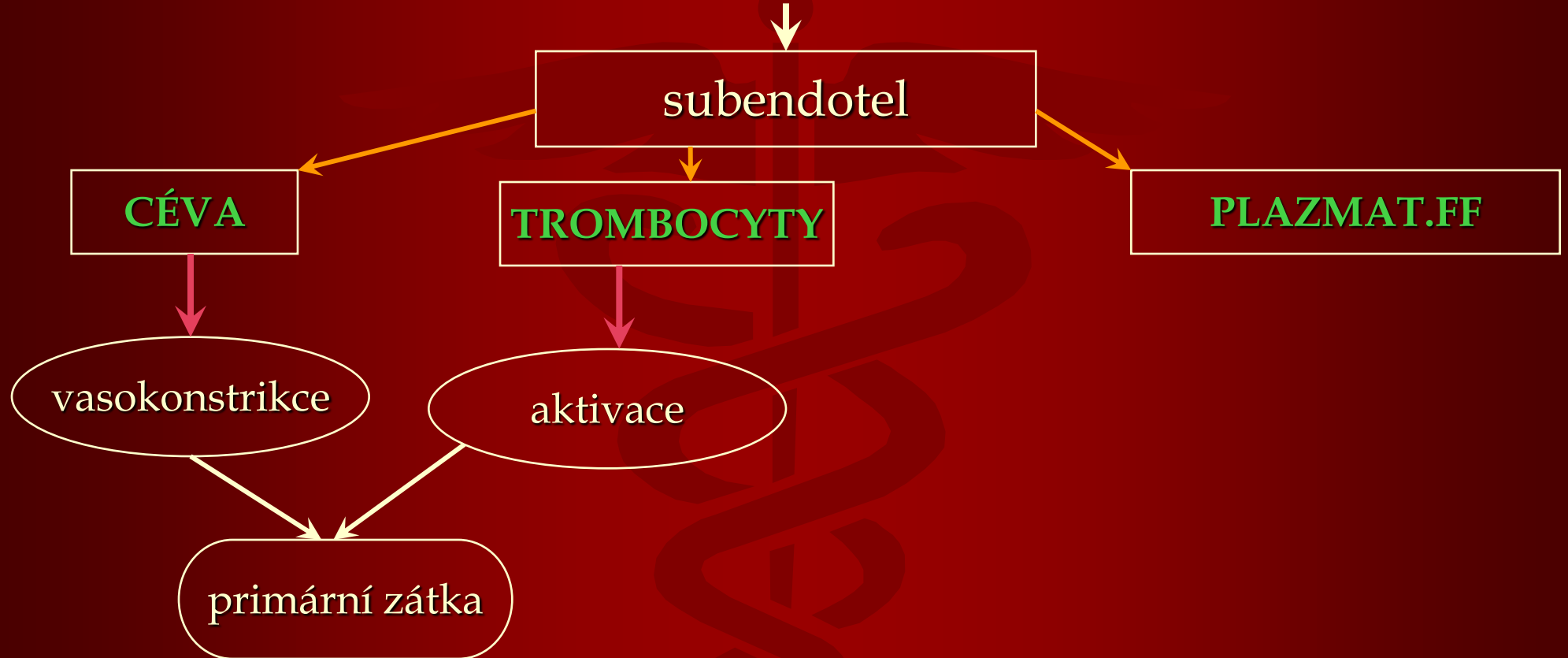
Hemostáza

- je schopnost organismu zastavit krvácení
 - ↳ udržení tekutosti krve při neporušeném cévním řečišti
- účastní se:
 - ↳ cévní stěna
 - ↳ endotel
 - ↳ látky přítomné v krvi a na vnitřní straně cévy:
 - ↳ trombocyty
 - ↳ červené krvinky, leukocyty
 - ↳ lipidy, bílkoviny, minerály atd.
 - ↳ porušená tkáň:
 - ↳ tkáňový faktor
 - ↳ ADP

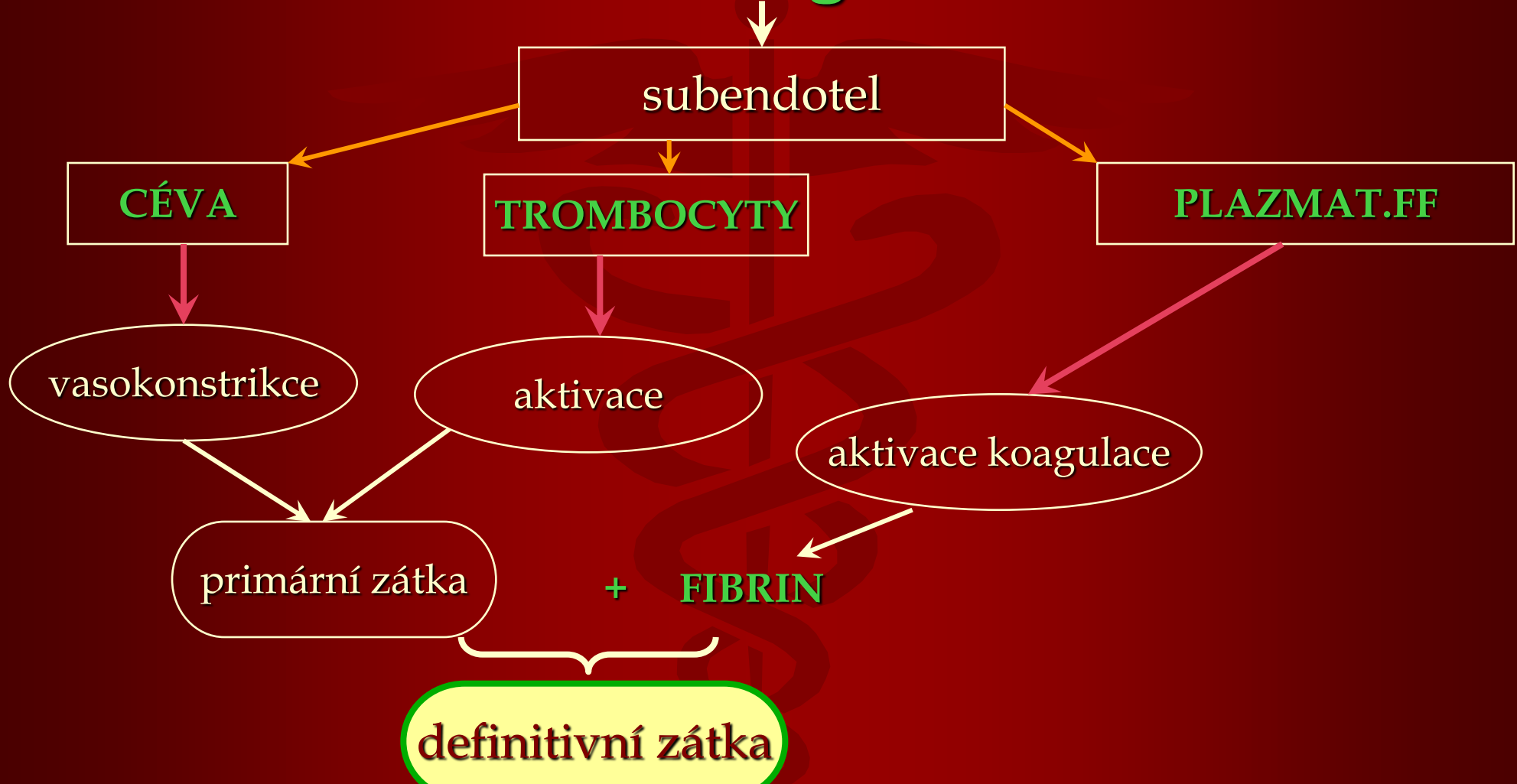
Poranění = poškození endotelu



Primární hemostáza



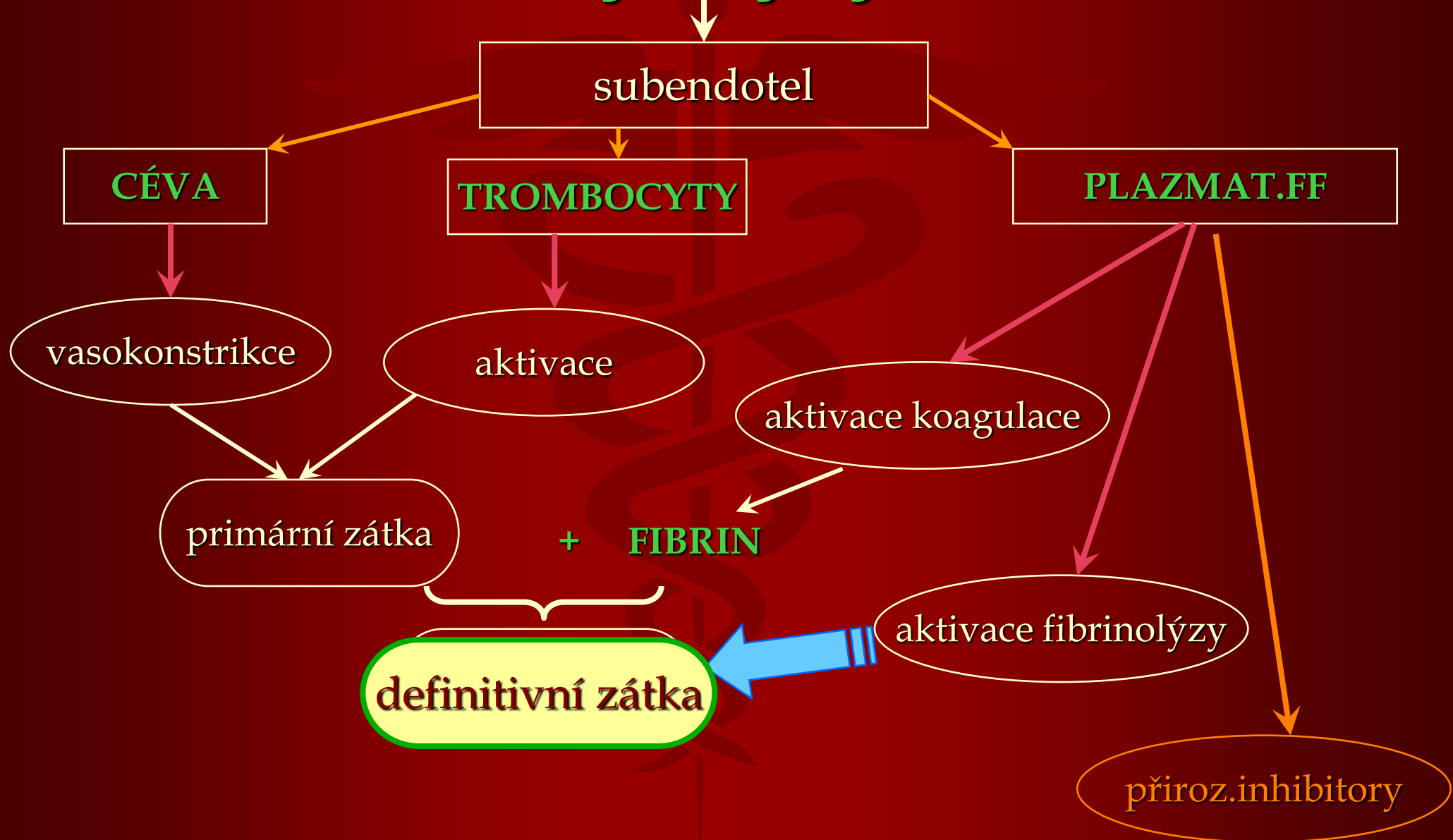
Hemokoagulace



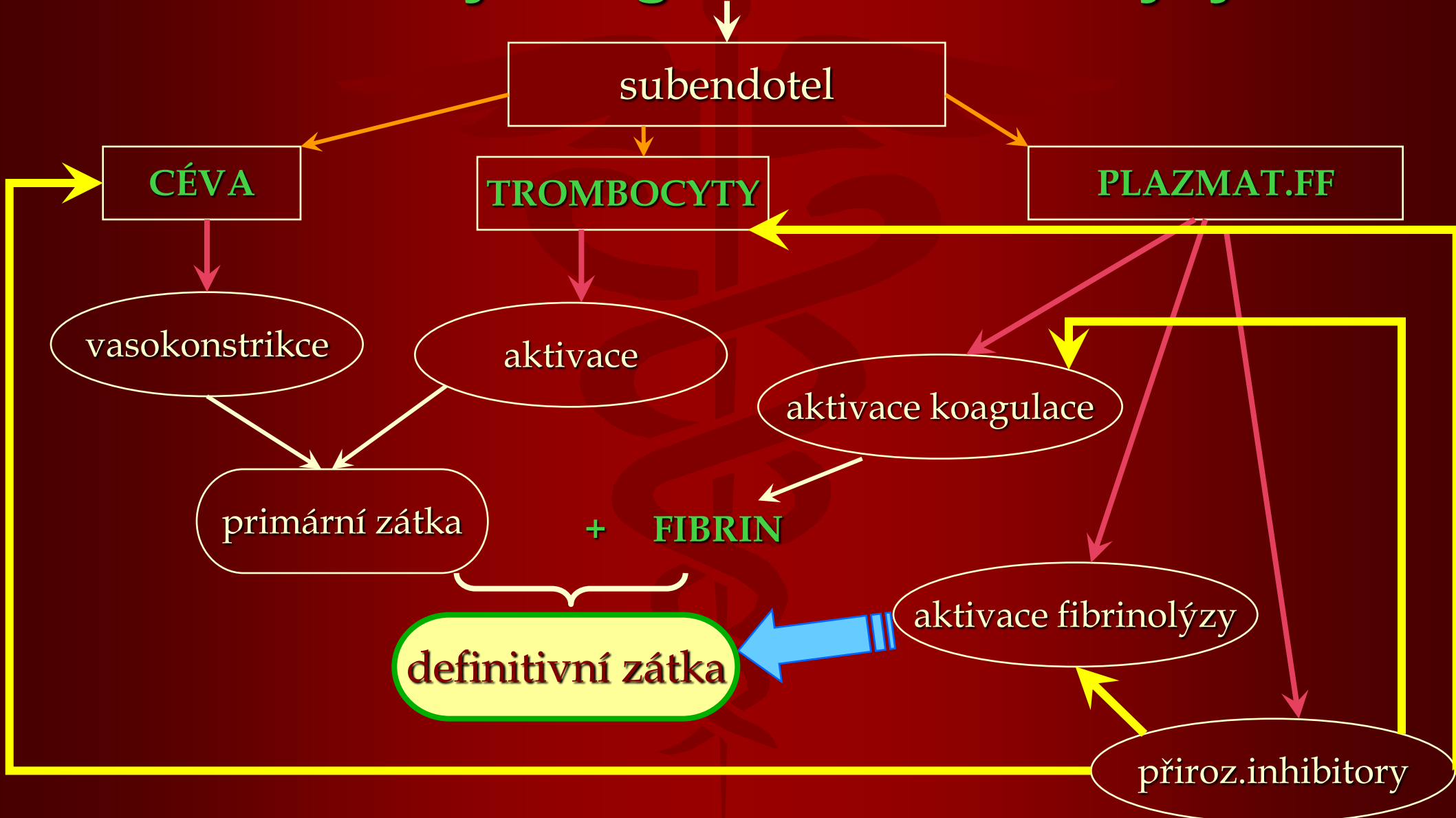
Hemokoagulace



Fibrinolytický systém



Inhibitory koagulace a fibrinolýzy



Hemostáza

➤ primární

➤ sekundární (koagulace)

- aktivace koagul. faktorů sekundy až minuty
 - tvorba fibrinu minuty

➤ fibrinolýza

-  aktivace  minuty
 lýza krevní sraženiny  hodiny

Poranění = poškození endotelu



Vasokonstrikce:

- způsobena střední vrstvou cévy:
 - hladká svalovina
 - elastická vlákna
- především reflexní reakce
- dočasná

Endotel

- je aktivní jednovrstevná buněčná výstelka všech cév, kapilár a serózních dutin
- je místem kontaktu látek a buněk kolujících v krvi a látek navázaných na povrch endotelu
 - ↳ tyto buď cirkulují v krvi a na endotel se váží nebo
 - ↳ jsou endotelem syntetizovány
- je důležitým zprostředkovatelem a regulátorem látkové výměny mezi krví, lymfou a tkáněmi

Endotel

Cévní tonus

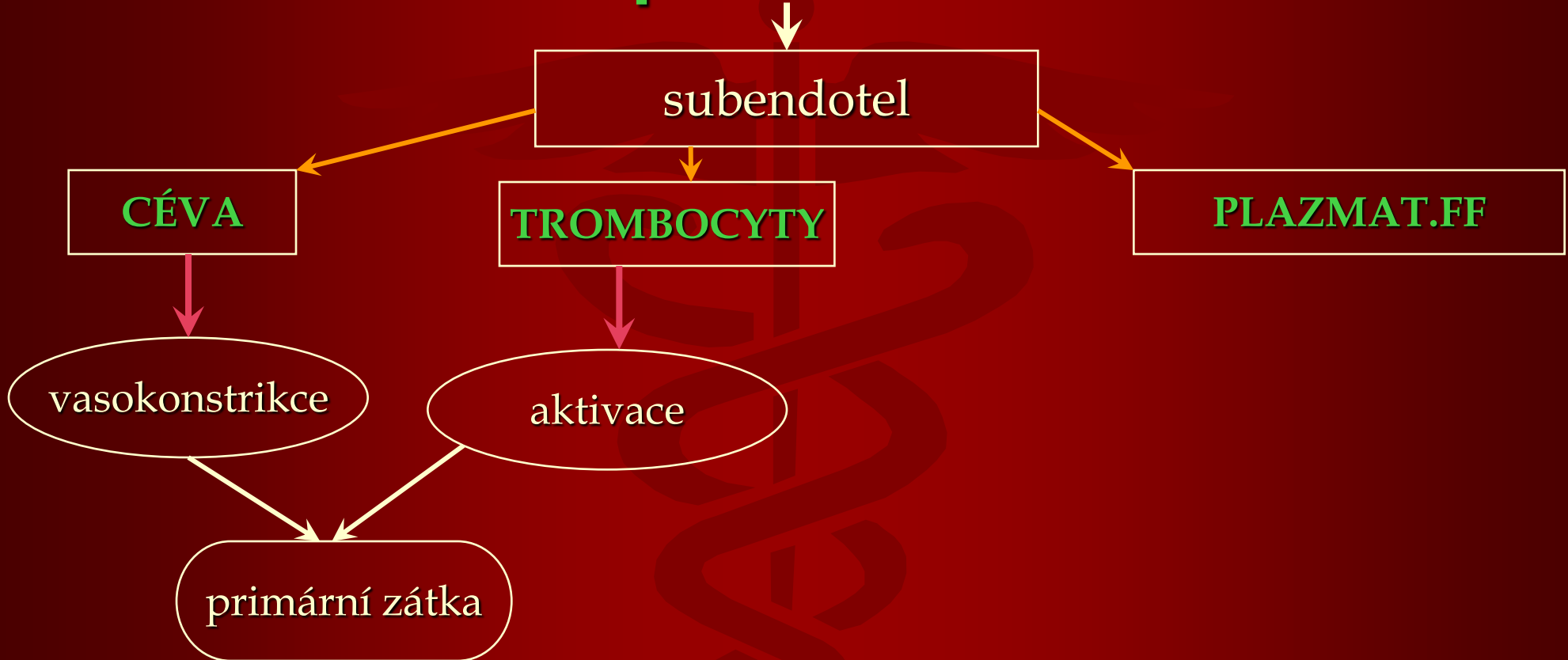
- endotelové buňky kapilár uvolňují látky, které regulují prokrvení orgánů, způsobují převážně vasodilataci, např.:
 - ↳ metabolity kyseliny arachidonové, např. prostacyklin PGI_2 - tromboxan A2
 - ↳ NO - endotelin
 - ↳ bradykinin (potencuje uvolnění NO)

Endotel - hemostáza

Význam pro hemostázu

- EB na jedné straně podporují srážení (vWF)
- na druhé straně produkují faktory aktivní ve fibrinolýze
- v klidovém fyziologickém stavu převažují látky působící proti krevnímu srážení

Poranění = poškození endotelu



Krevní destičky

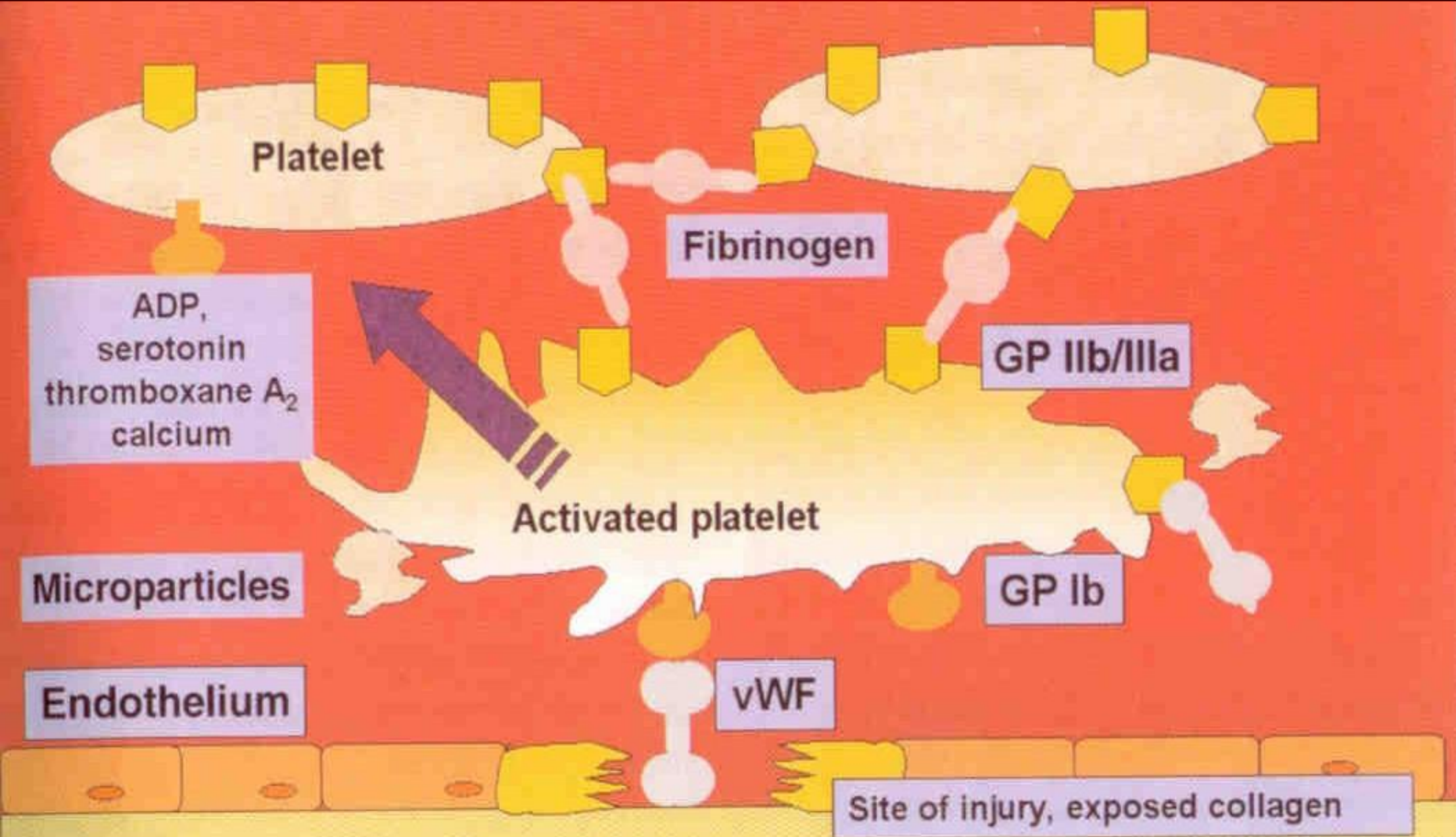
Funkce trombocytů při zástavě krvácení je dvojí:

- tvorba primární krevní zátky,
- tzv. prokoagulační
 - ↳ tj. poskytnutí povrchů = fosfolipidů pro průběh koagulačních dějů - PF3
 - ↳ vazba na vit. K závislých faktorů: FII, VII, IX, X
 - ↳ vazba kofaktérů: FV, VIII
 - ↳ vazba a aktivace: FXI, XII

Účast destiček v hemostáze:

- ➡ adheze
- ➡ změna tvaru
- ➡ uvolňovací reakce
- ➡ agregace
- ➡ přesun negativně nabitych fosfolipidů na povrch
- ➡ retrakce

Primární hemostáza



Granula trombocytů

α -granula

- DF4, β TG – neutralizace GAG
- vWF – adheze, agregace
- FV – prokoagulačně
- PAI-1 – inhibice fibrinolýzy
- PDGF – růst tkáně, hojení
- trombospondin – agregace
- fibrinogen – agregace
- fibronectin – adheze
- PS – inhibice koagul. FF

denzní granula

- ATP, ADP - agregace
- Ca serotonin - vasokonstrikce
- P-selektin – váže leukocyty

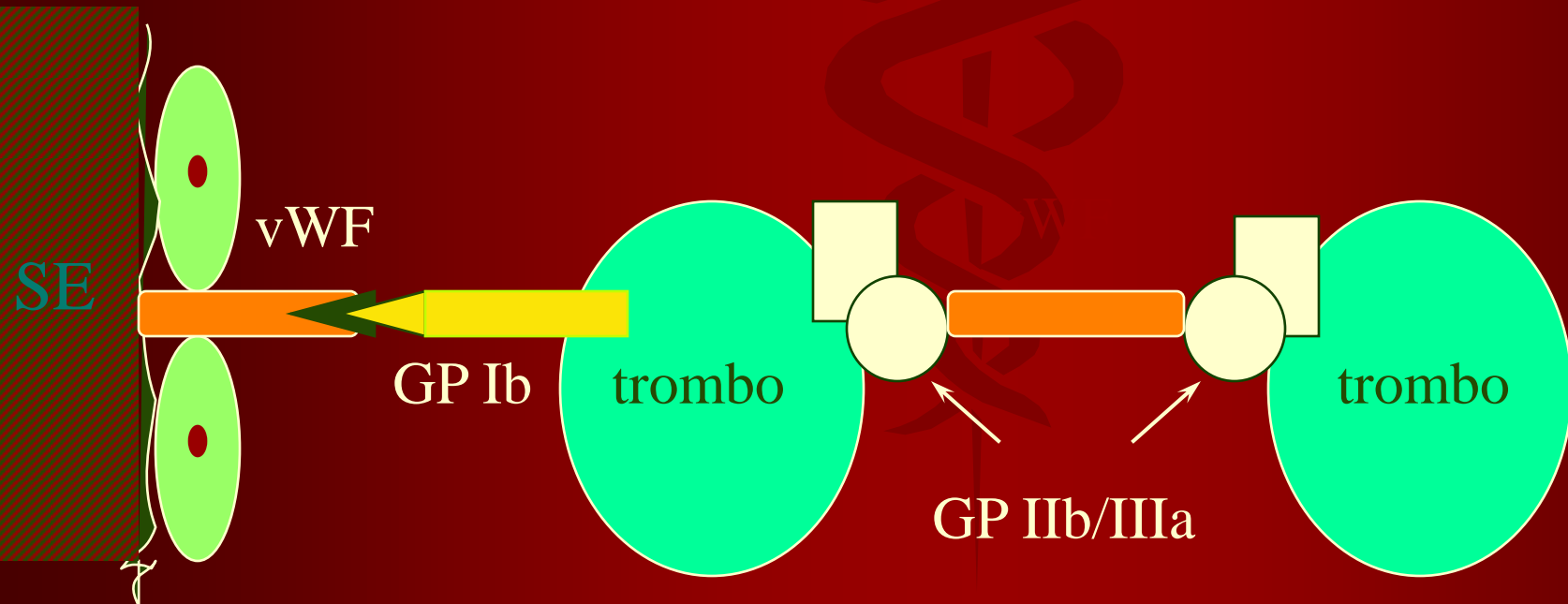
Adheze

- přilnutí krevních destiček na jakýkoliv povrch s výjimkou dalšího trombocytu
- vedle trombocytů se na ni podílejí
 - ↳ struktury subendotelu: kolagen
 - ↳ plazmatické adhezivní proteiny: vWF, fibronectin
 - ↳ hemodynamické změny (smykové rychlosti, množství a viskozita krve, velikost a tvar cév).
- adheze je přímo lineárně závislá na počtu trombocytů

vWF - primární hemostáza

Multimery o vysoké molekulové hmotnosti

- adheze trombocytů k subendotelovým strukturám prostřednictvím GP Ib
- agregace vazbou na aktivovaný GP IIb/IIIa



vWF - funkce v koagulaci

Multimery všech molekul. hmotností

- váže a stabilizuje FVIII (ochrana před proteolytickou degradací)
- lokalizuje FVIII v místě poruchy cévní stěny

Adheze (ale i trombin) navodí s aktivací receptorů komplexní aktivaci trombocytů

- ztráta diskoidního tvaru, tvorba pseudopodií (vývěžků)
- centralizace granulí a přeměna cytoskeletonu
 - ↳ uvolnění působků z granulí (sekreční fáze):
 - ↳ ADP, PDGF, PF4, β TG, fibrinogen a další
- metabolizmem kyseliny arachidonové vzniká TXA₂
 - ↳ výrazný stimulátor agregace trombocytů
- aktivace receptorů GP IIb/IIIa
- přesun negativně nabitých fosfolipidů na povrch
 - ↳ umožňují vazbu koagulačních faktorů v místě krvácení

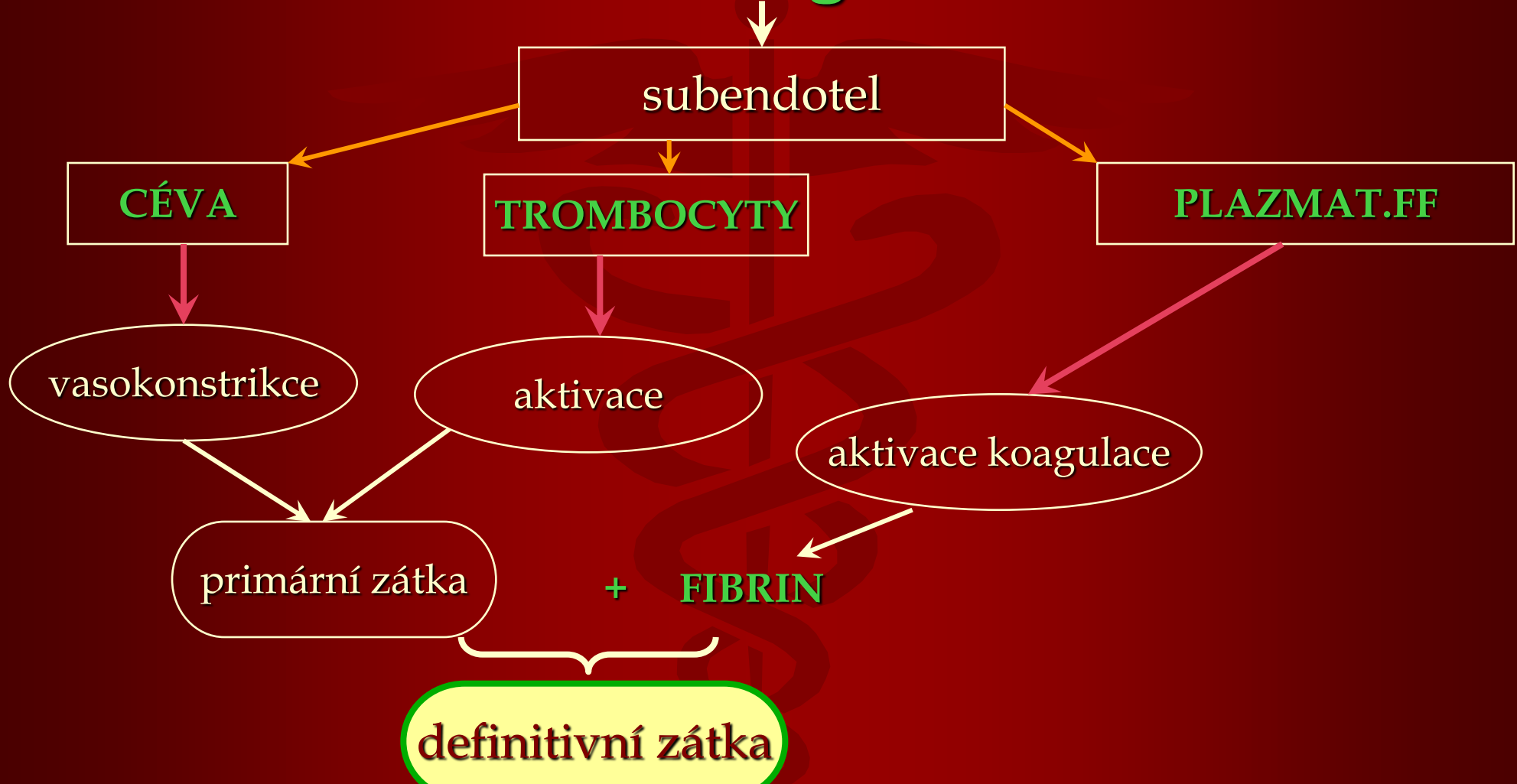
Agregace

- je vzájemné spojení destiček mezi sebou
- probíhá s pomocí specifického komplexu závislém na Ca^{2+} , GP IIb/IIIa a fibrinogenu
 - ↳ fibrinogen slouží jako můstek mezi destičkami; nereaguje s klidovými destičkami
- za vysokých smykových rychlostí je adheze a agregace trombocytů zprostředkována vazbou vWF na GPIIb/IIIa a to i v nepřítomnosti fibrinogenu
 - ↳ primární agregace
 - ↳ ADP z porušených buněk a tkání - reverzibilní
 - ↳ sekundární agregace
 - ↳ ADP a TXA₂ z trombocytů – ireverzibilní
- vznik bílého destičkového trombu

Retrakce

- = smrštění vytvořené krevní zátky
- jedná se o destičkovou funkci, která je analogní kontrakci svalů
- slouží k podpoře uzavření rány
- pro retrakci jsou destičky nezbytné
- pseudopódia destiček **přilnou k fibrinovým vláknům** a retrakce kontraktilních bílkovin destiček (tj. „zatažení“ pseudopódií) **vyvolá retrakci sraženiny**

Hemokoagulace



Plazmatický koagulační systém

Proenzymy

- serinové proteázy: FII, VII, IX, X, XI, XII, PK
PLG, tPA, uPA, PC
- transglutaminázy: FXIII

Kofaktory:

- plazmatické: FV, VIII, HMWK
PS
- buněčné: TF
TM, EPCR

Substrát: fibrinogen

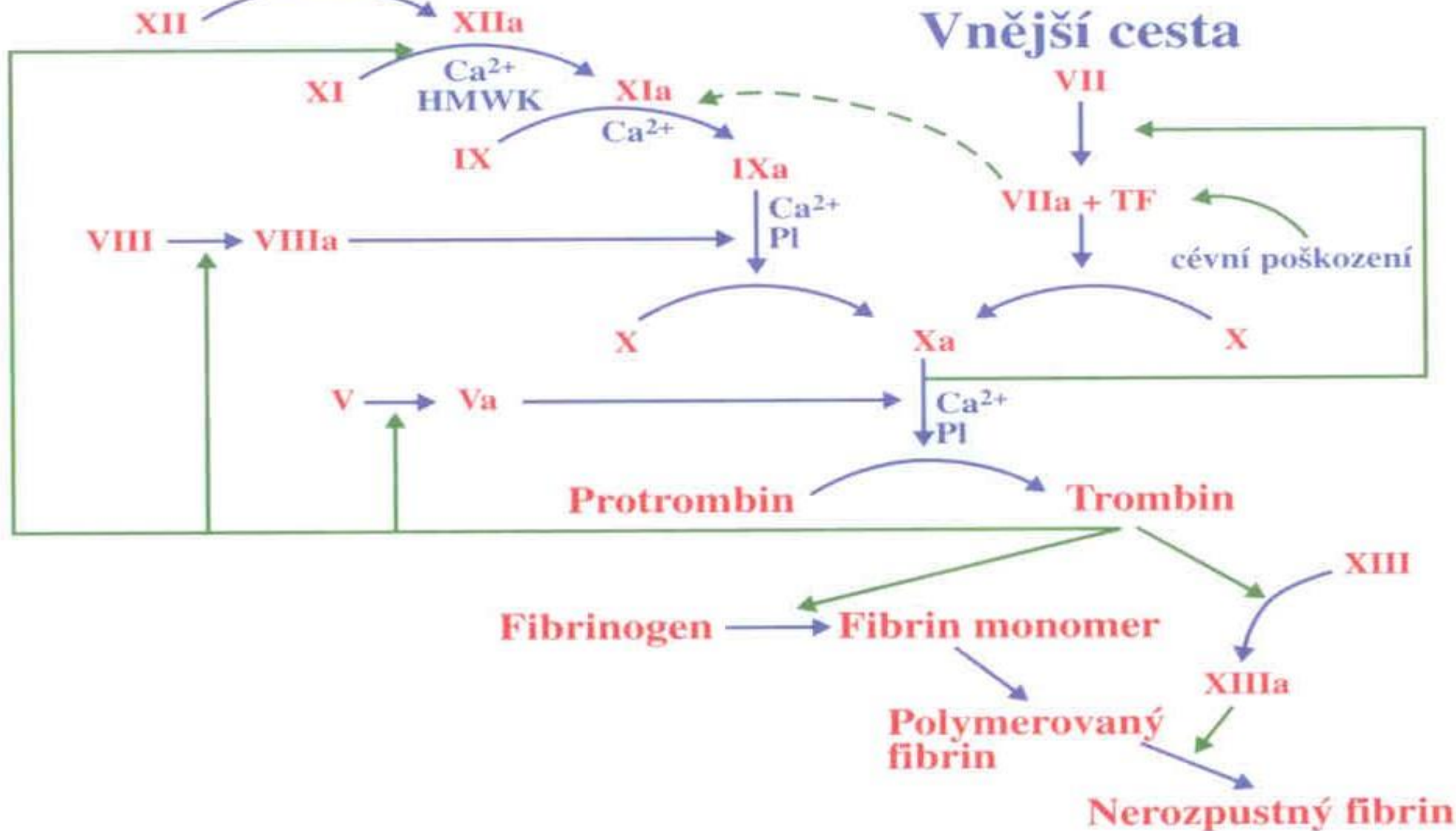
- Regulační proteiny: AT III, HC II, C1inh, α 2AP, PAI-1,2,3
PC, TFPI, α 2MG

➤ Fosfolipidy (negativně nabité): fosfatidylserin, fosfatidyletanolamin
Ca²⁺

Vnitřní cesta

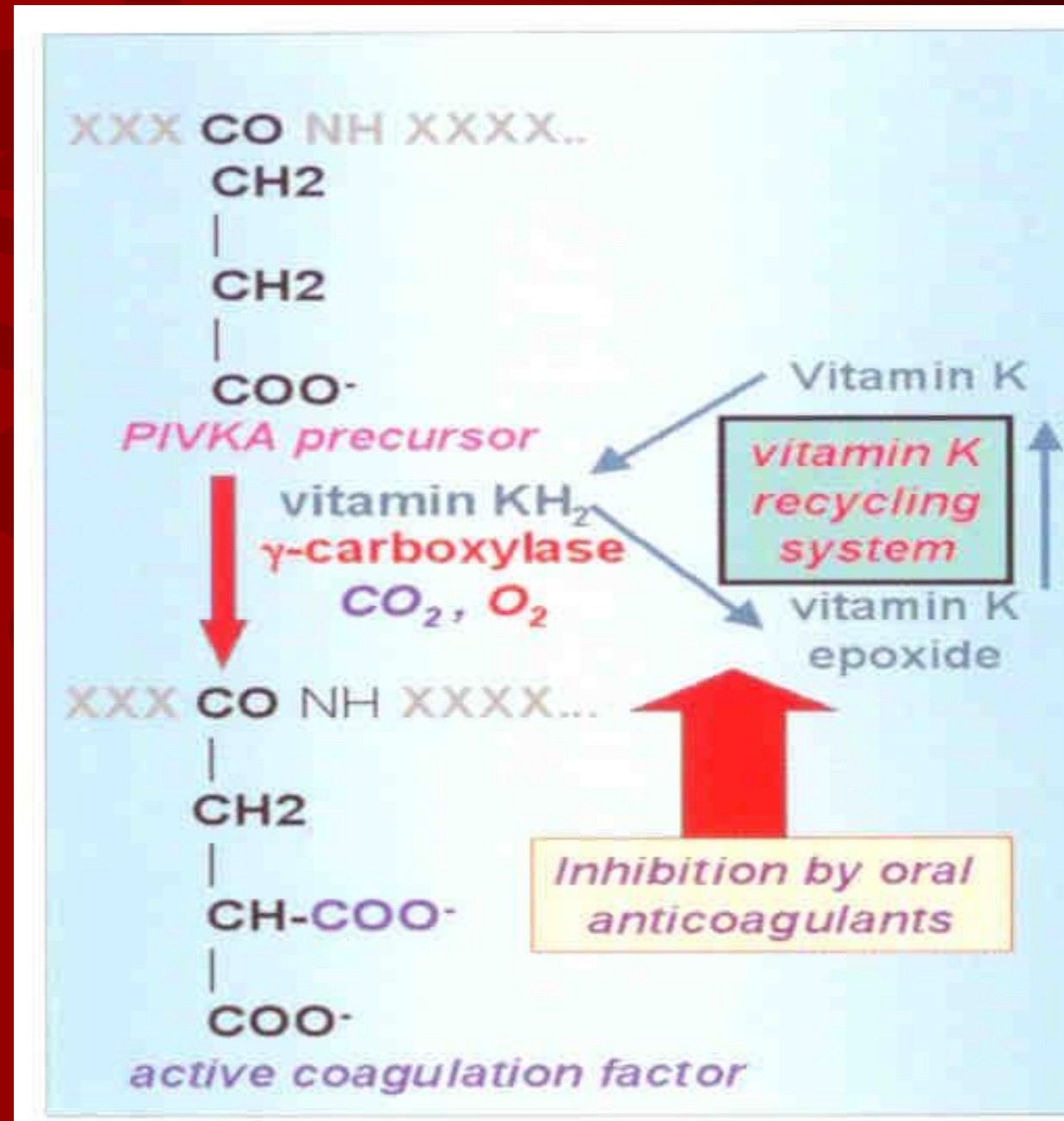
negativně nabity povrch
HMWK
PK

Původní schéma koagulačních dějů

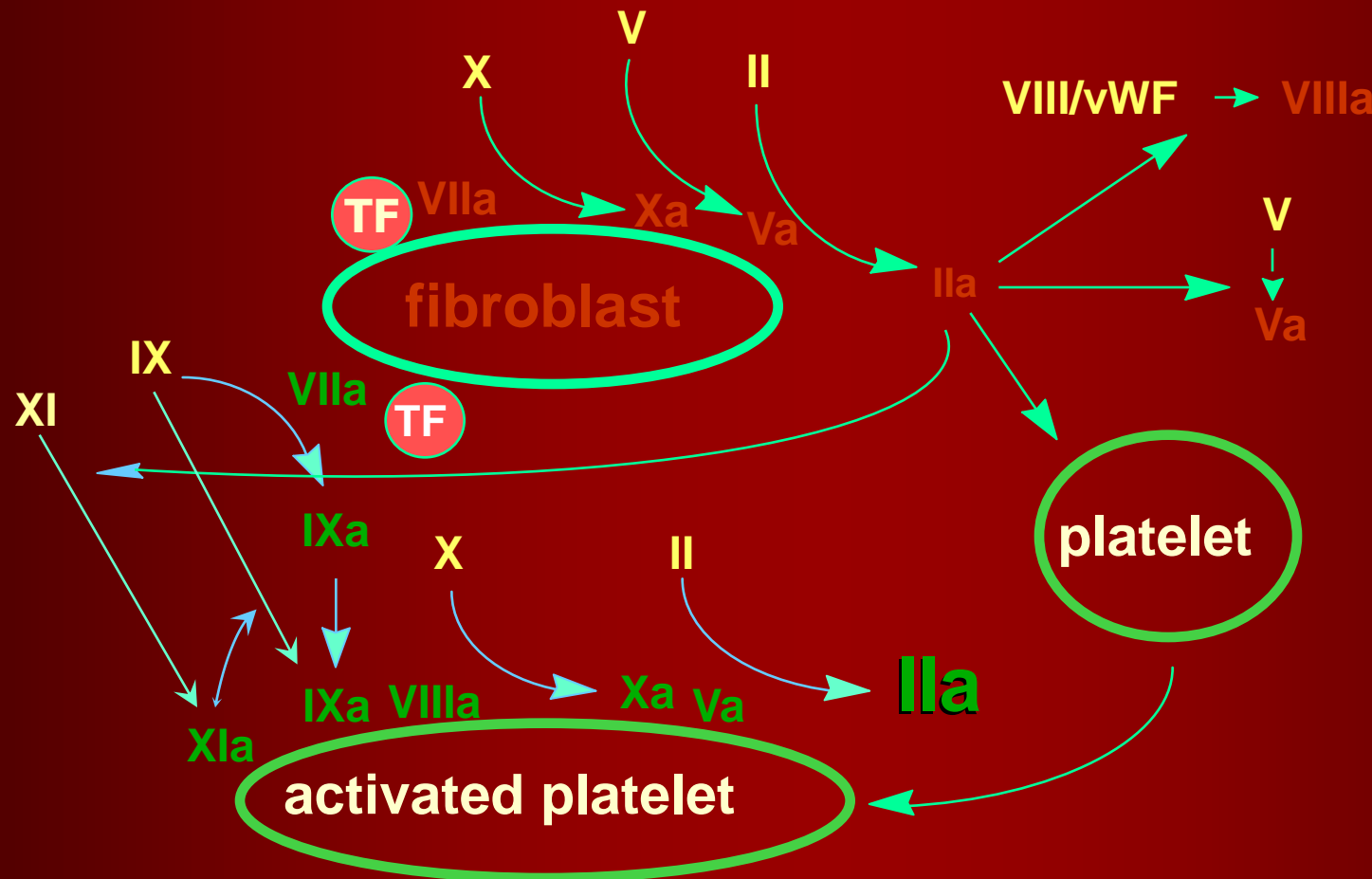


Koagulační faktory vitamín K dependentní

- FII, FVII, FIX, FX
- karboxylaxe glutamové kyseliny
- nutná k vazbě na fosfolipidy přes Ca můstky
- koagulační faktory jsou tvořeny, ale nejsou koagulačně aktivní - PIVKA formy (Protein Induced by Vitamin K Absence / Antagonist)



Současný model koagulace



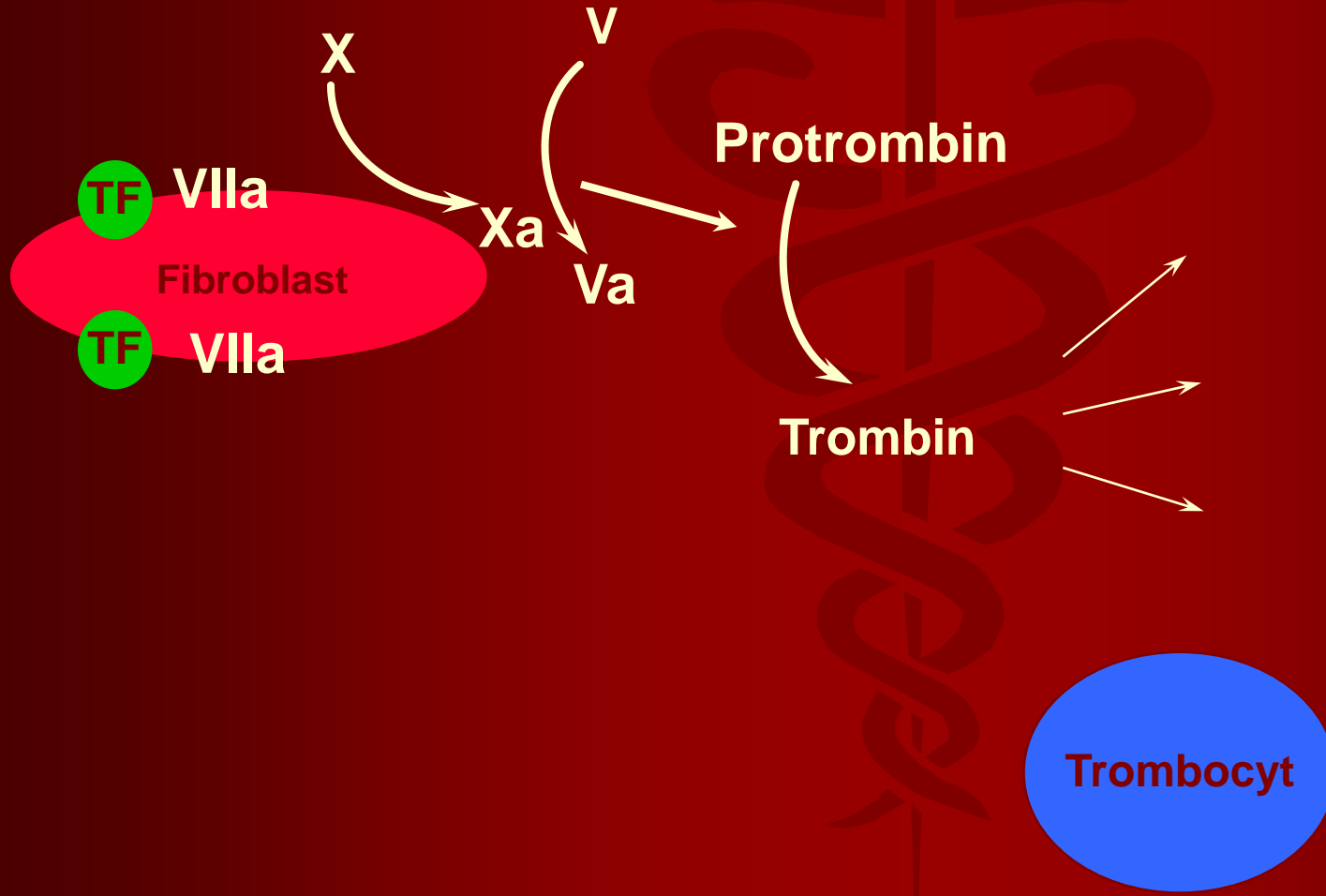
Hemostáza a tkáňový faktor (TF)

- transmembránový glykoprotein
 - ↳ v subendotelu na fibroblastech a svalových buňkách
 - ↳ fyziologicky na všech buňkách mimo cévní řečiště
 - ↳ za patologických stavů i na monocytech a endotelu
- tkáňový faktor není za normálních okolností vystaven působení cirkulující krve
- hemostázu zahajuje tvorba komplexu mezi TF a FVIIa
- tvorba komplexů TF-FVIIa na povrchu buněk nesoucích TF vede k aktivaci FIX a FX

Zahájení (iniciace) koagulace

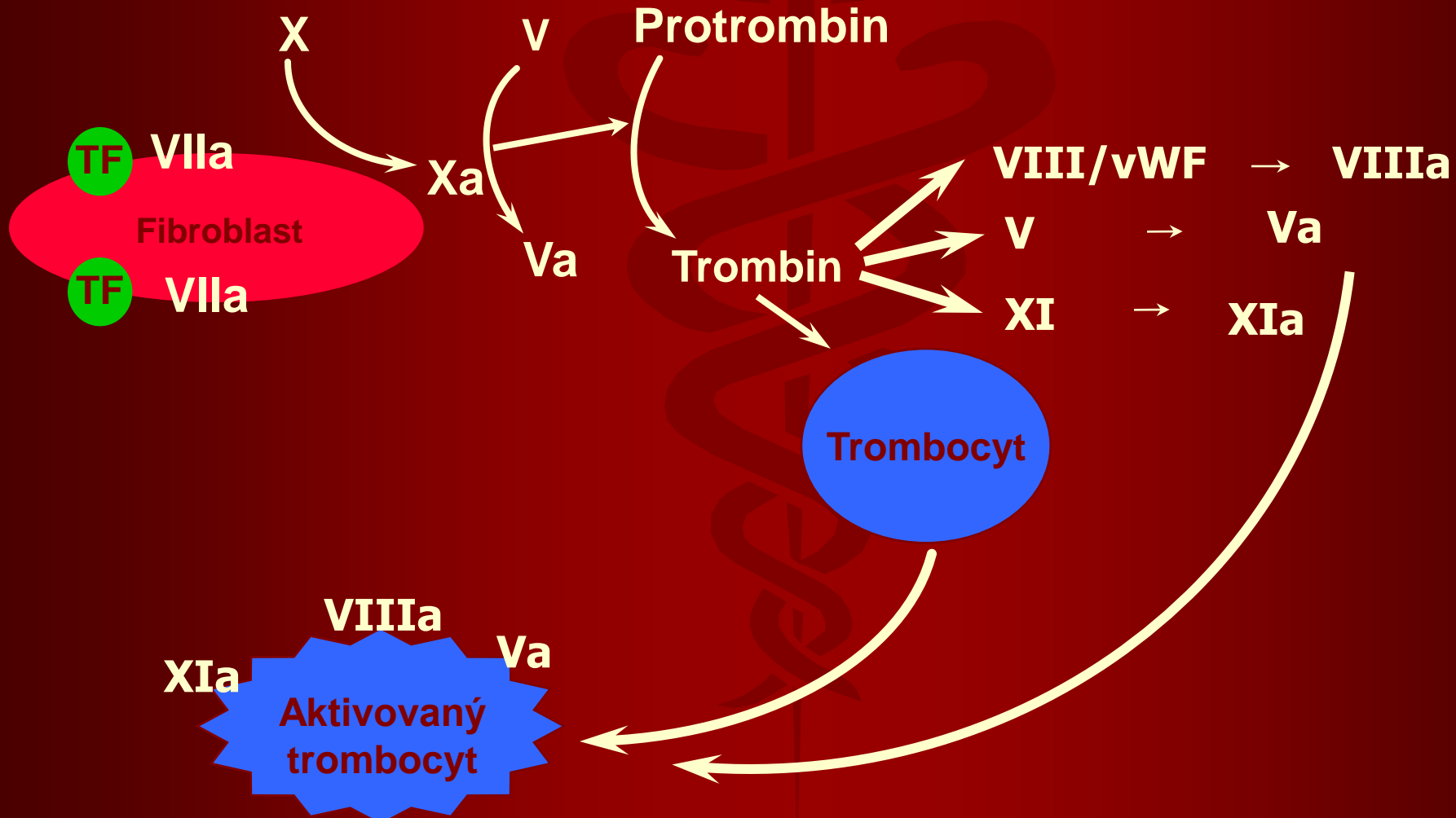


Zahájení (iniciace) koagulace

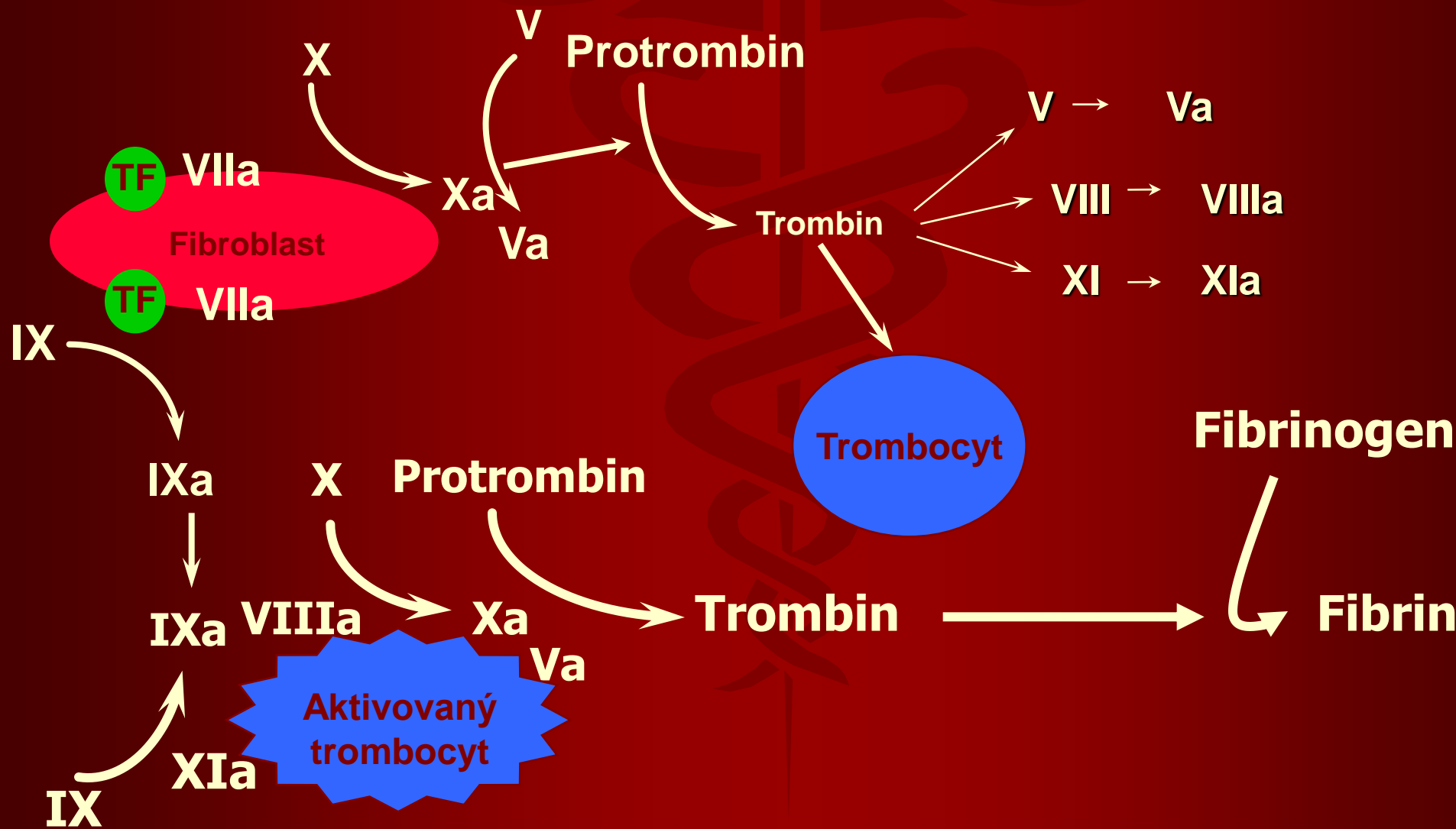


Fáze aplifikace koagulace

(priming= narůstání)



Propagace (šíření, rozmnožení) koagulace



Propagace koagulace klíčové enzymatické komplexy

➤ Tenáza (vnitřní)

- ↳ FIXa
- ↳ FVIIIa
- ↳ fosfolipidy
- ↳ Ca

➤ Protrombináza

- ↳ FXa
- ↳ FVa
- ↳ fosfolipidy
- ↳ Ca

Zahájení tvorby trombinu

- Vytvoření iniciálního malého množství trombinu se následně podílí na aktivaci dějů, které zvyšují tvorbu trombinu více než 1000-násobně
 - ➡ Aktivuje koagulační faktory **V, VIII, XI**
- Pomáhá **aktivovat trombocyty** v místě poranění, které následně **poskytuje negativně nabity fosfolipidový povrch** nutný pro další aktivaci koagulačních faktorů

Množství trombinu je rozhodující pro:

Tvorbu dostatečné a pevné fibrinové zátky

Aktivaci FXIII, vedoucí ke stabilizaci fibrinové sítě

Aktivaci TAFI, zajišťující rezistenci fibrinové zátky k fibrinolýze

Trombomodulin a protein C

Trombocyty

(PAR receptory)

TROMBIN

FVIII a FV

(zpětnovazebné
zesílení)

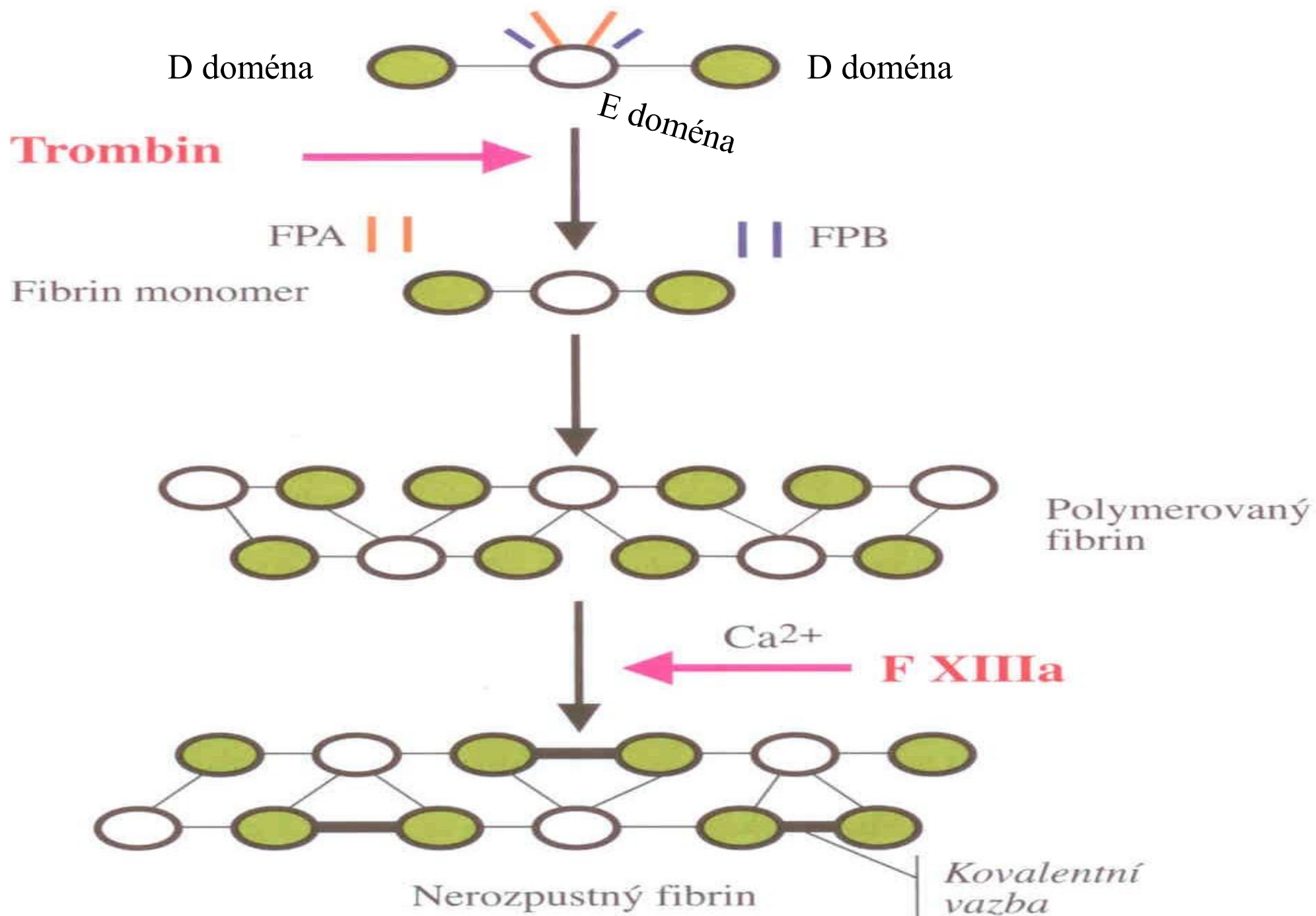
FXIII

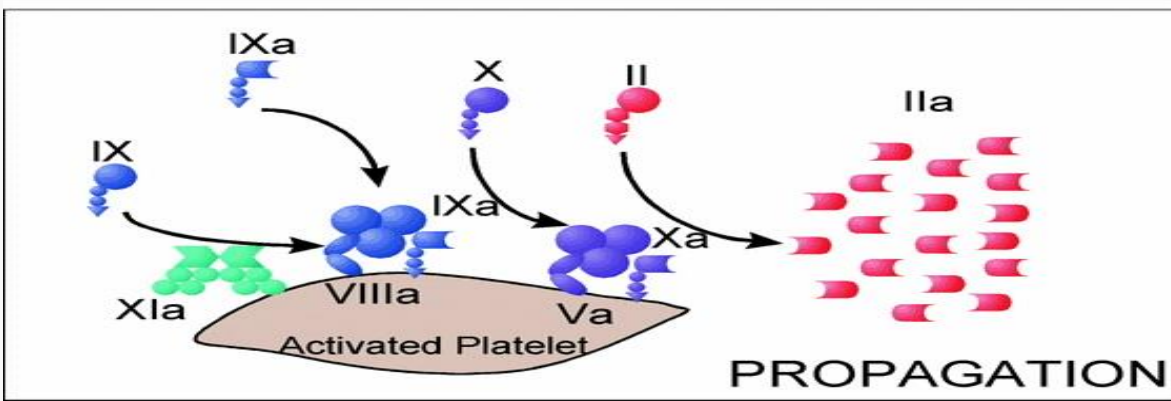
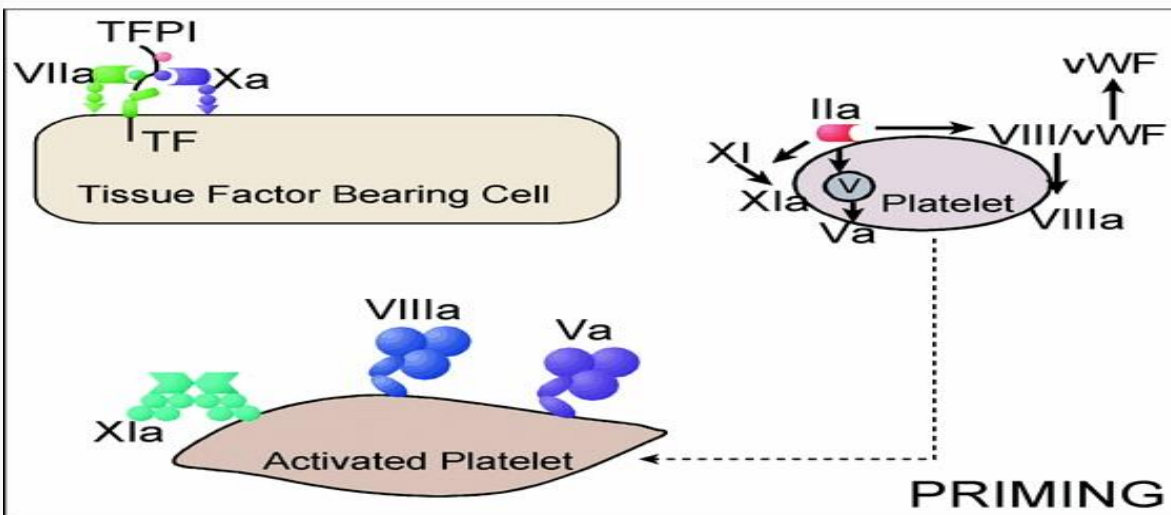
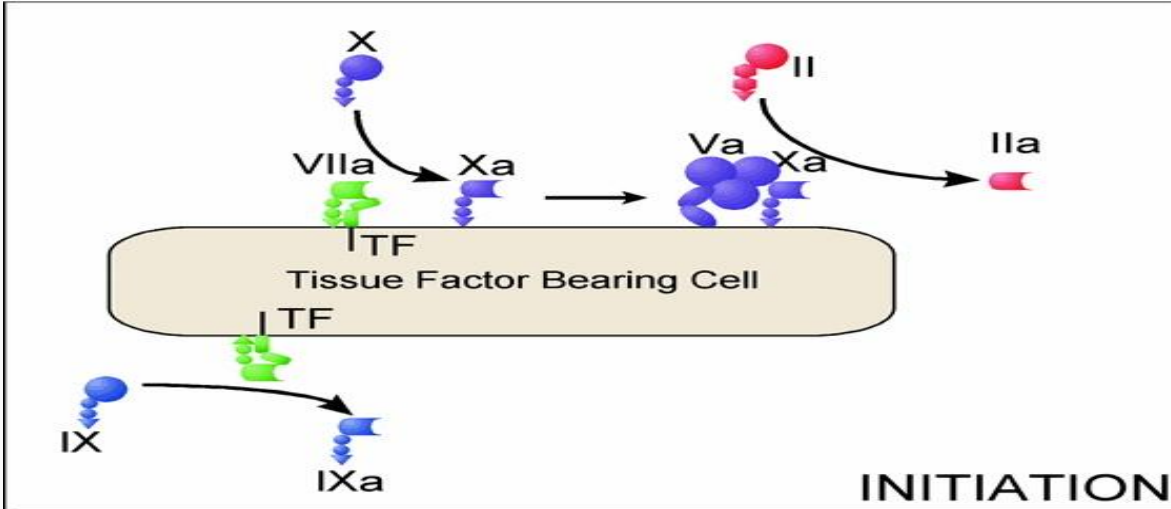
(plně stabilizovaná
fibrinová zátka)

TAFI

FXI

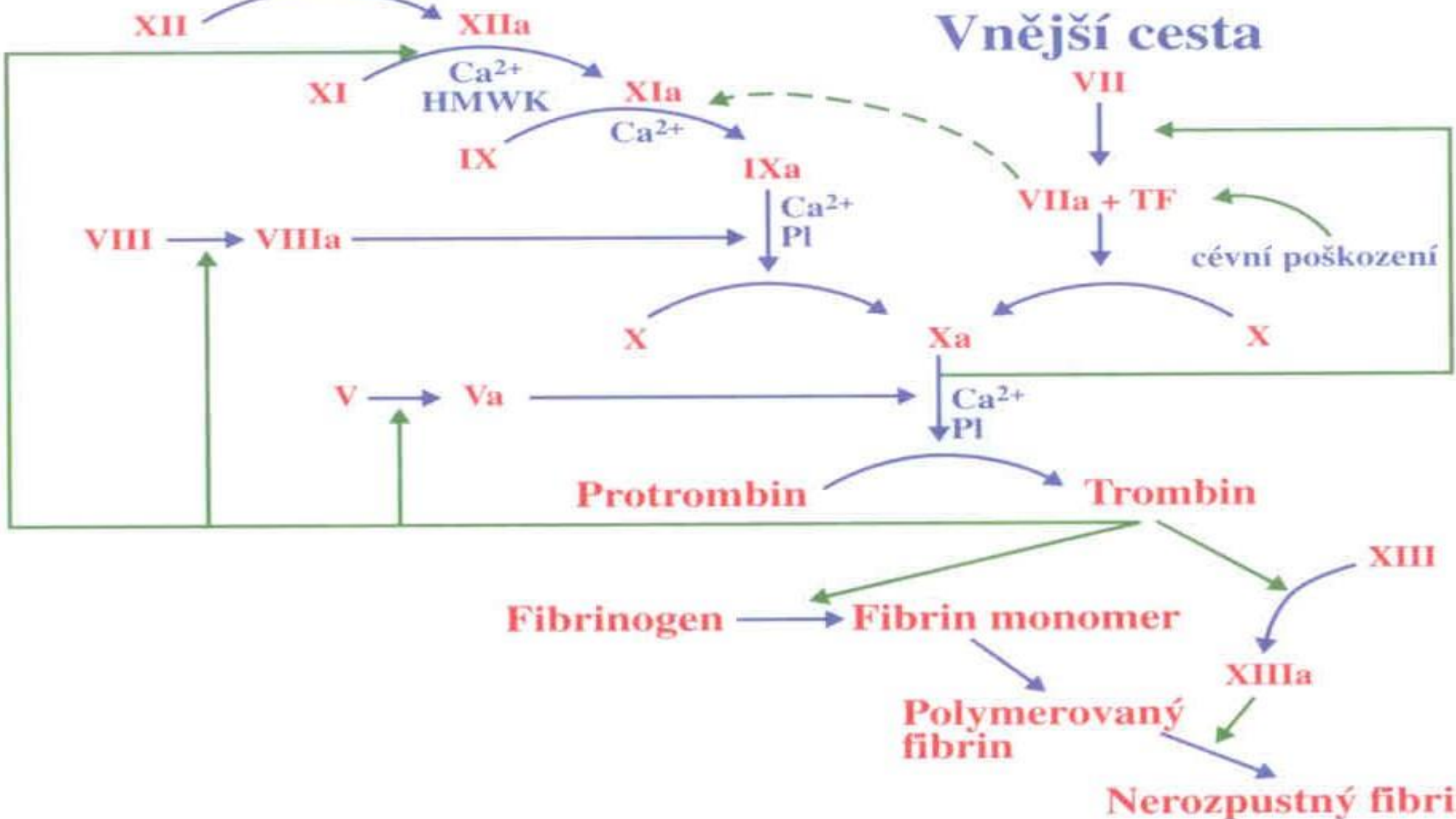
(trombinem aktivovaný inhibitor fybrinolýzy)





Vnitřní cesta
negativně nabity povrch
HMWK
PK

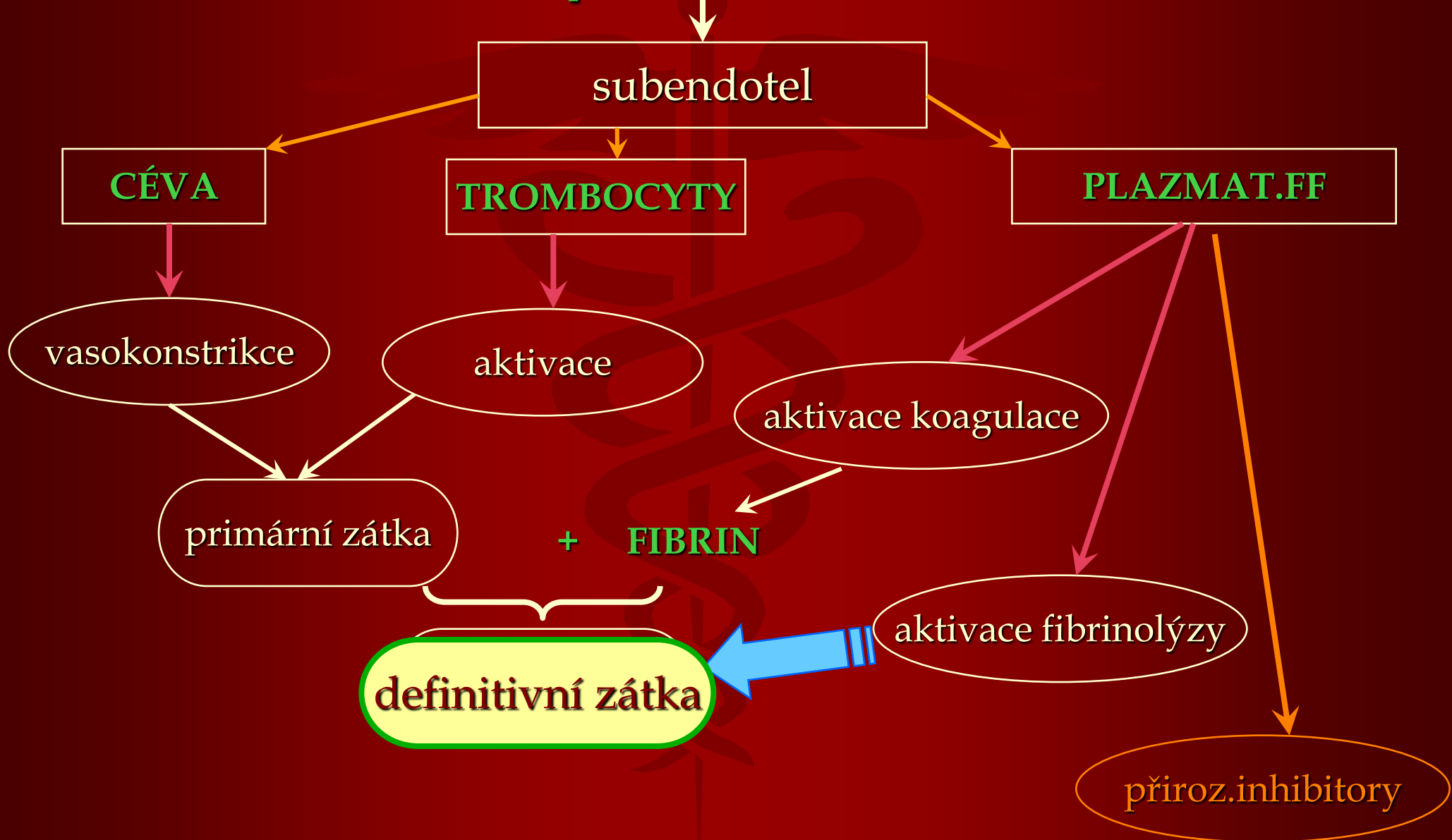
Původní schéma koagulačních dějů



Poranění = poškození endotelu



Poranění = poškození endotelu



Fibrinolýza

- patří k základním fyziologickým mechanismům
- má dvě funkce v procesu hemostázy
 - ➡ odstraňuje fibrinová koagula po té, co naplnily svou funkci
 - ➡ limituje tvorbu koagula
- hraje dále roli v procesech zánětu, metastazování nádorů, ateroskleróze, odlučování placenty a embryogenezi

Fibrinolýza

Vnitřní cesta (krevní)

kalikrein, (FXIIa, FXIa)

C1INH, ATIII

Plazminogen

α_2 -antiplazmin

fibrinogen

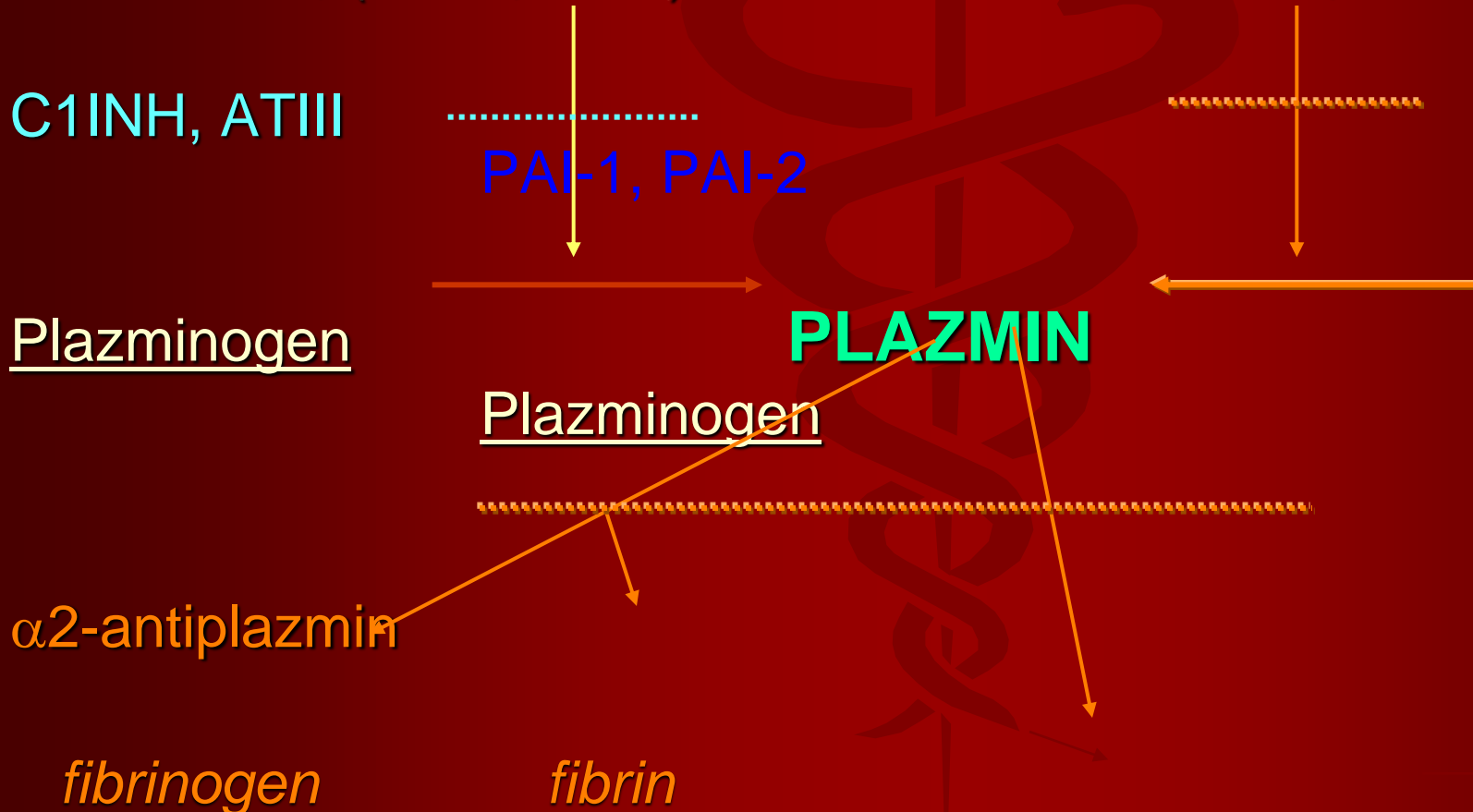
Zevní cesta (tkáňová aktivace)

tPA, uPA

PLAZMIN

Plazminogen

EVa VIIIa



Aktivace fibrinolýzy

Plazminogen

silné aktivátory

tkáňový aktivátor

plazminogenu - tPA

urokinázový aktivátor

plazminogenu - uPA

slabé aktivátory

kalikrein

fXIIa, f XIa

Plazmin

Aktivace fibrinolýzy - přeměna plazminogenu na plazmin

- Fibrinolýza - po formaci fibrinu dojde k navázání jak plazminogenu tak t-PA na jeho povrch
- Následkem této vazby je tvorba komplexu, který výrazně urychluje formaci plazminu
- Na fibrin navázaný plg je výrazně lepším substrátem pro t-PA než volný plg
- Navíc – navázaný plazmin je chráněn před inaktivací α_2 AP

Fibrinolýza

Vnitřní cesta (krevní)

kalikrein, (FXIIa, FXIa)

C1INH, ATIII

Plazminogen

α_2 -antiplazmin

Zevní cesta (tkáňová aktivace)

tPA, uPA



fibrinogen

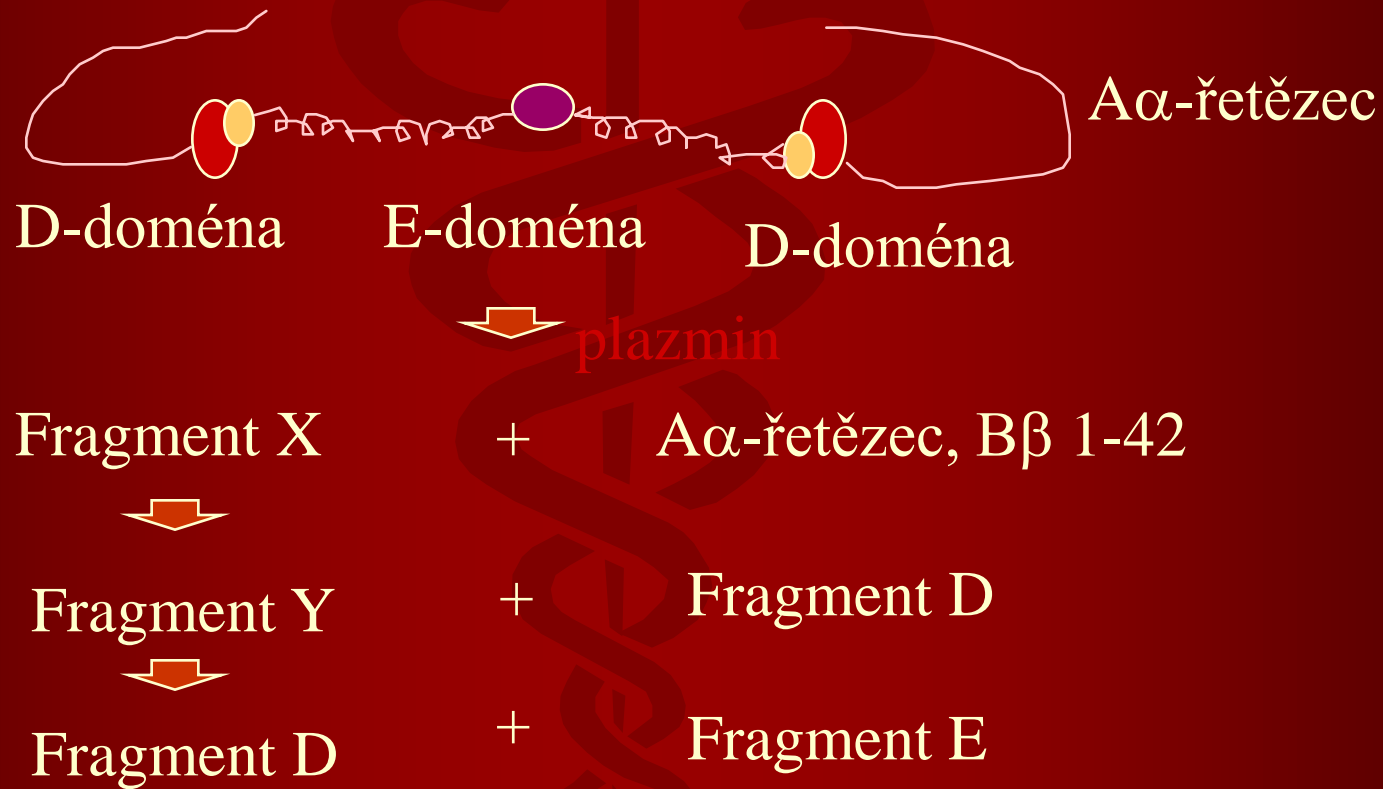
fibrin

FV, VIII

FVa, VIIIa

FVai, VIIIai

Štěpení fibrinogenu plazminem



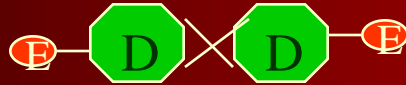
Štěpení fibrinu plazminem



DD 195kDa



DY 247kDa



YY 285kDa



XD 334kDa.....

Vznikají fibrin degradační produkty, obsahující zkříženou vazbu

Inhibitory fibrinolýzy

➤ inhibitory plazminu:

- ↳ alfa₂-antiplazmin
- ↳ TAFI - Trombin Activated Fibrinolysis Inhibitor

➤ inhibitory aktivátorů plazminu:

- ↳ PAI-1 (endotel)
- ↳ PAI-2 (placenta)
- ↳ PAI-3 (úloha v patofyziologii fibrinolýzy je nejasná)

Nespecifické inhibitory fibrinolýzy

- přirozené inhibitory serinových proteáz:
 - ↳ svůj inhibiční vliv uplatňují zejména proti plazminu
 - ↳ patří sem: α_2 -makroglobulin
 - α_1 -antitrypsin
 - C1- esterase inhibitor
 - ATIII
- ↳ jde za fyziologických stavů o slabé inhibitory
- jiné mechanismy inhibice fibrinolýzy:
 - ↳ HRGP, trombospondin, lipoprotein (a)

TAFI

Thrombin-Activated Fibrinolysis Inhibitor

- glykoprotein syntetizovaný v játrech
- pravděpodobně koluje v plazmě v komplexu s plazminogenem
- odštěpuje z fibrinu **lyzinové zbytky**
 - ↳ odstraní tak vazebná místa pro plazminogen a t-PA
 - ↳ tím snižuje vznik plazminu
- inhibuje aktivaci glu-plg a jeho konverzi na lyz-plg
- uvolňuje PAI-1 z trombocytů

Aktivace TAFI

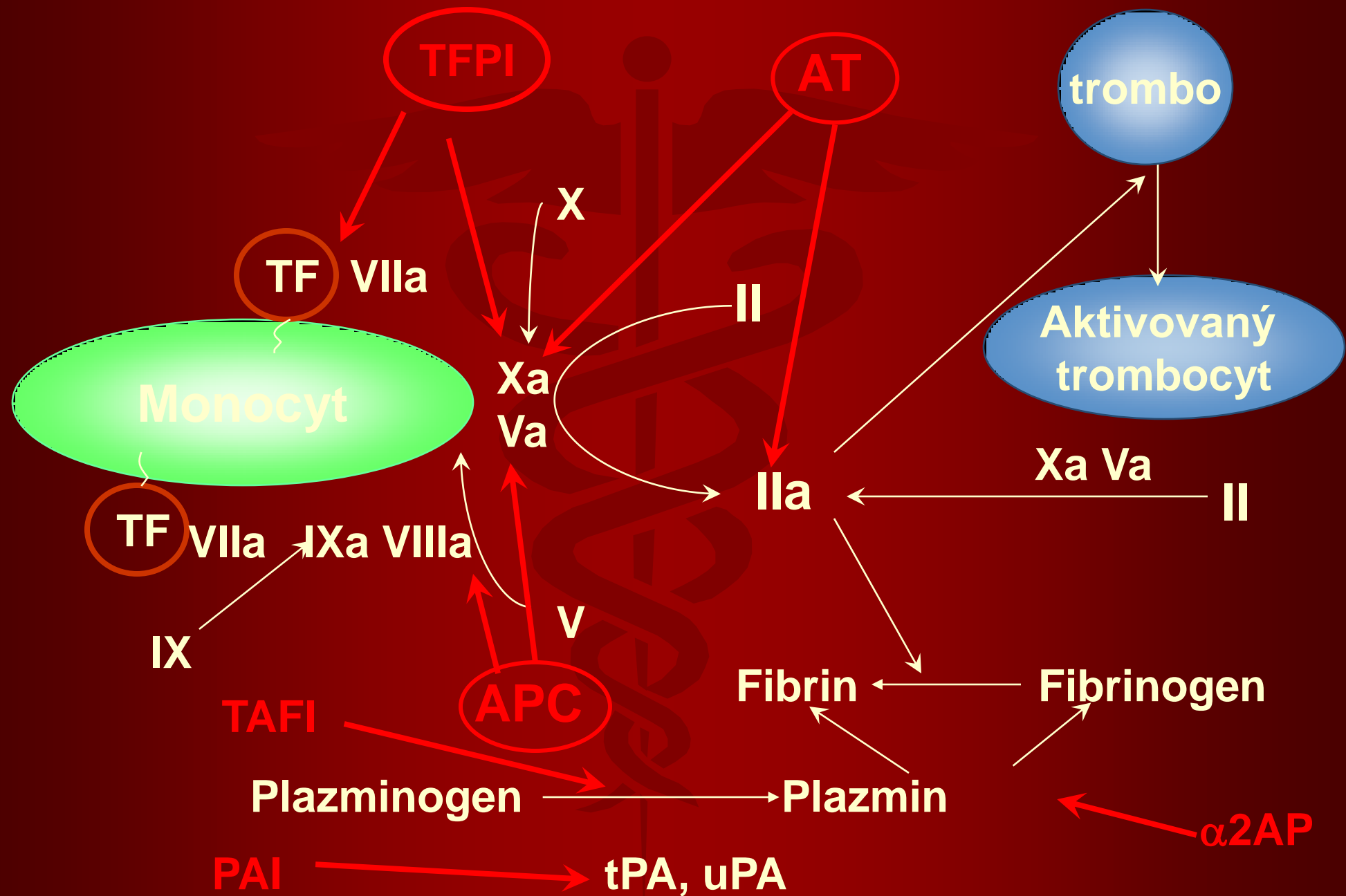
- Pouze trombinem – neefektivní – potřebná velká množství IIa
 - ↳ V přítomnosti trombomodulinu probíhá reakce 1250x rychleji
- Aktivace plazminem pomalejší
 - ↳ Vyžaduje přítomnost glykoasaminoglykanů endotelu
 - ↳ Úloha plazminu v aktivaci TAFI zatím není jasná
- Fyziologicky IIa předchází plazmin a je účinnější

Fibrinolýza a koagulace

- Aktivace TAFI trombinem indikuje důležitost koagulačního systému v regulaci fibrinolýzy
- **Veškeré poruchy generace trombinu mají za následek i zvýšenou rychlosť fibrinolýzy**
- Toto bylo jako první potvrzeno pro defekty FXI – krvácení z tkání s bohatou lokální fibrinolýzou
- Naopak – zvýšená aktivita TAFI je trombofilní stav
 - ⇒ buď v důsledku zvýšené aktivity koagulačních faktorů
 - ⇒ nebo samotného TAFI

Přirozené inhibitory koagulace

- serpiny (inhibitory proteáz):
 - ↳ Antitrombin
 - ↳ HC II
 - ↳ α -1-antitrypsinm
 - ↳ C-1inhibitor
- systém proteinu C:
 - ↳ protein C, S
 - ↳ C4bBP
 - ↳ TM
 - ↳ inhibitor akt.proteinu C
 - ↳ EPCR
- TFPI (inhibitor zevní koagulační cesty) (TF/FVIIa/FXa)
- nespecifické inhibitory:
 - ↳ alfa2 MG (IIa, kalikrein, plazmin)



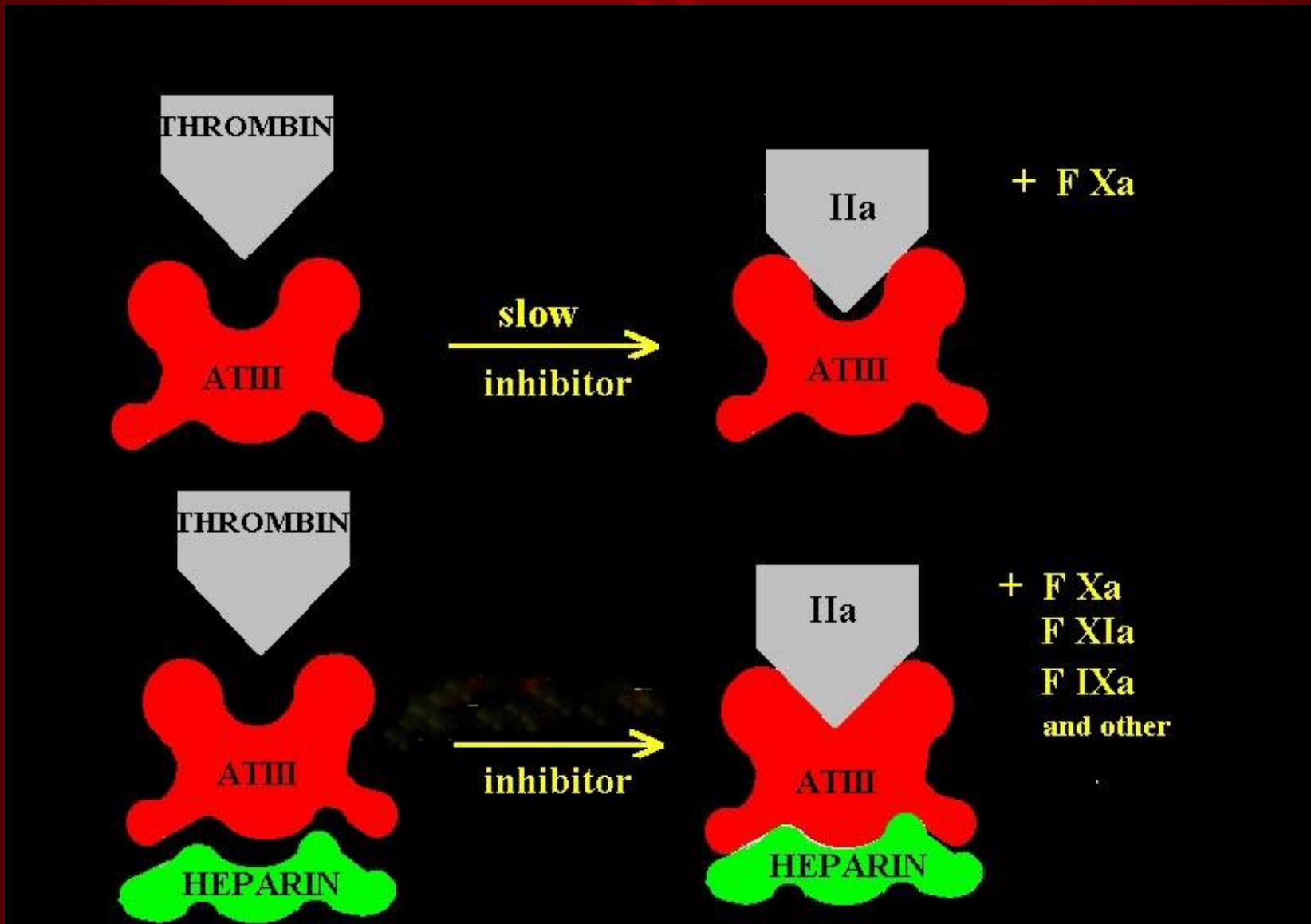
Antitrombin

- Přirozeně se vyskytující inhibitor proteáz
- Další serpiny: heparin kofaktor II, α_2 -antiplazmin, PAI-1, PAI-2, protein C inhibitor, α_1 -proteinase inhibitor (antitrypsin), α_1 -antichymotrypsin, C1inhibitor
- Serpiny tvoří s cílovými proteinázami ireversibilní 1:1 komplex

Antitrombin

- Je hlavní fyziologický inhibitor trombinu (IIa) a faktoru Xa
 - ↳ inhibuje i IXa, Xla, XIIa a fragmenty, kalikrein, plazmin, TF-FVIIa
- přítomnost heparinu a heparinu podobných látek (glykosaminoglykanů - GAG) urychluje tuto reakci 1000 – 2 000x - vazba na AT je reverzibilní
- GAG mají úlohu kofaktoru v této reakci

Antitrombin



Rozdíl mechanismu reakce AT III s UFH a LMWH

Místo pro navázání heparinu:



vazebné místo
pro F Xa

vazebné místo
pro F IIa

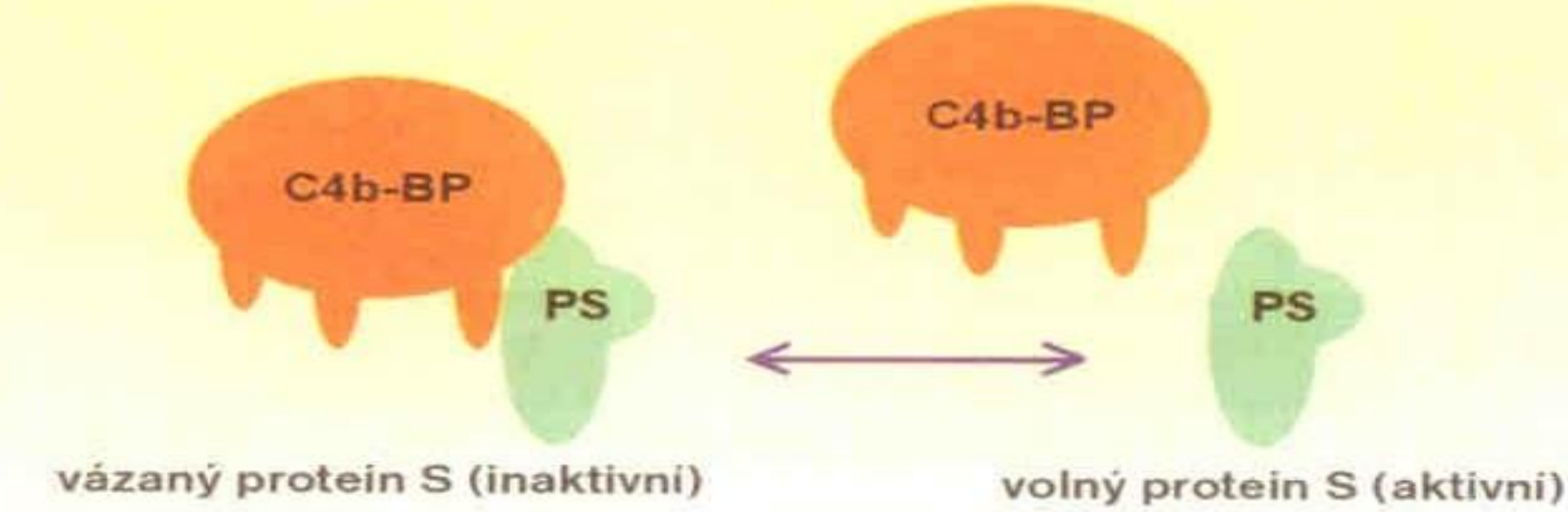


Heparin
LMWH

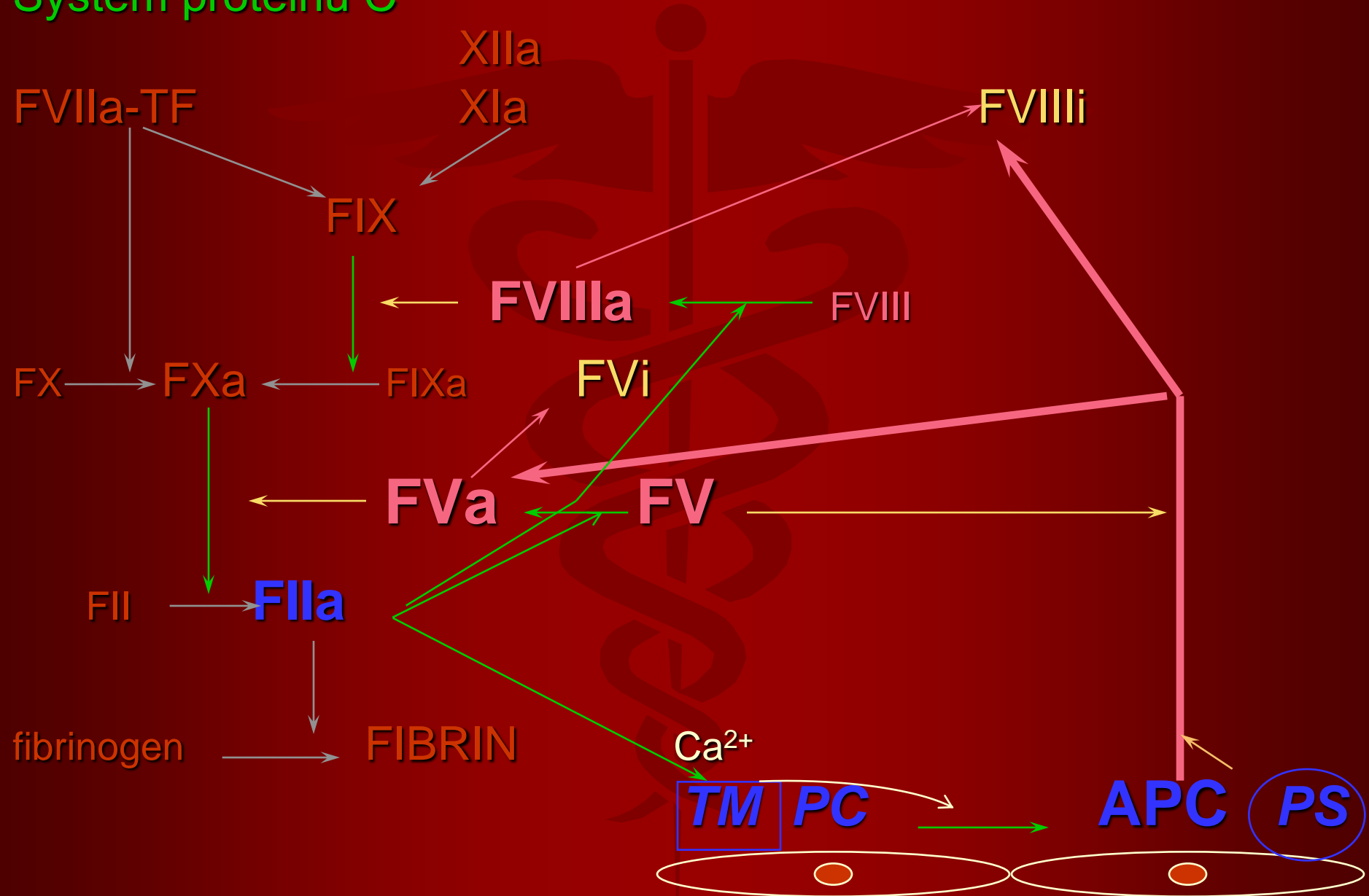


Heparin

Systém proteinu C



Systém proteinu C



Protein C

- K-dependentní glykoprotein, serin. proteáza
- syntetizován v játrech
- aktivován na endotelu komplexem IIa/TM
- EPCR - receptor endotel. buněk pro PC
 - ↳ podporuje aktivaci PC na endotelu
- za přítomnosti kofaktoru proteínu S:
 - ↳ štěpí FVa, FVIIIa

Protein S

- K-dependentní protein
- syntetizován v játrech, cévním endotelu, megakaryocytech a d.
- uložen v alfa-granulích trombocytů
- **kofaktor APC při enzymatickém štěpení kofaktorů Va a VIIIa**
- nezávisle na APC přímo inhibuje faktory Va a Xa

Protein S

- v plazmě je asi 60% nekovalentně vázáno (komplex 1:1) na C4BP:
 - ⇒ regulační protein cesty komplementu
- vazba je reverzibilní
- vázaný PS již nemá funkci kofaktoru

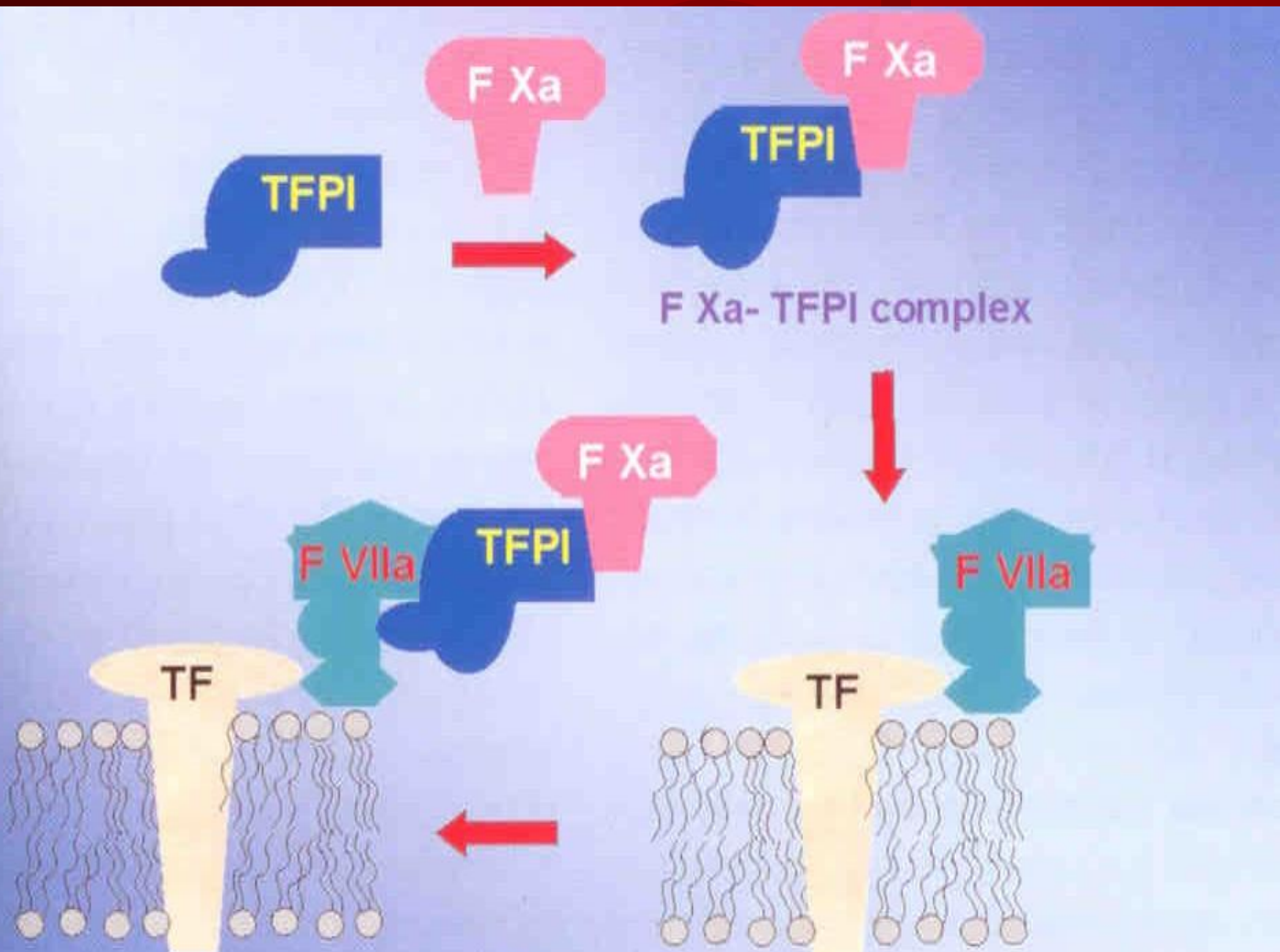
Trombomodulin

- transmembránový protein
- trombin vázaný na TM ztrácí koagulační aktivitu
- v komplexu s trombinem aktivuje PC
- v komplexu s trombinem aktivuje TAFI
(thrombin activatable fibrinolysis inhibitor)
- urychljuje inhibici trombinu antitrombinem

TFPI - inhibitor zevní koagulační cesty

V iniciační fázi koagulace inhibuje:

- uvolněný FXa
- komplex TF/FVIIa
- až po vazbě na FXa

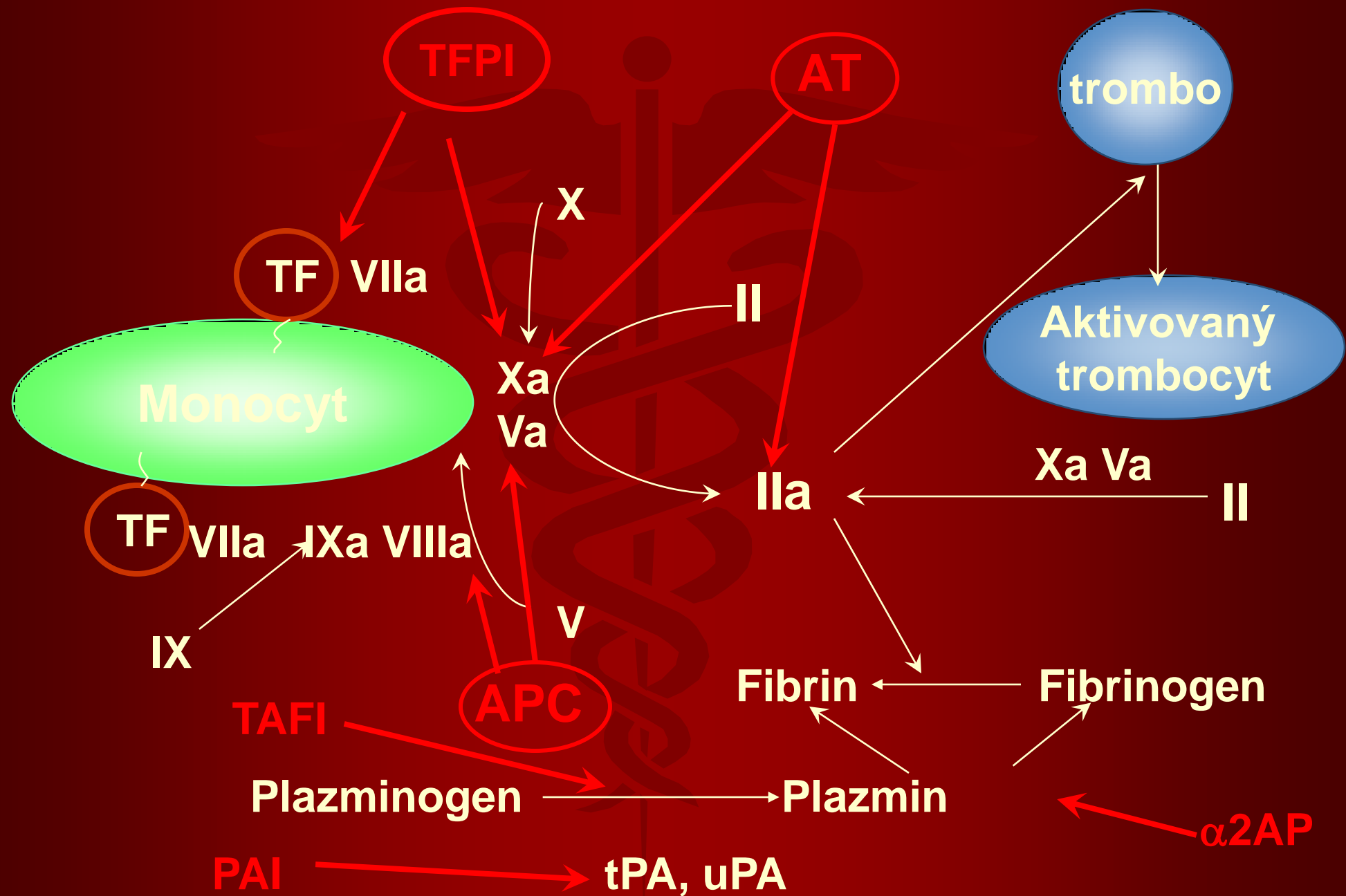


Je tvořen:

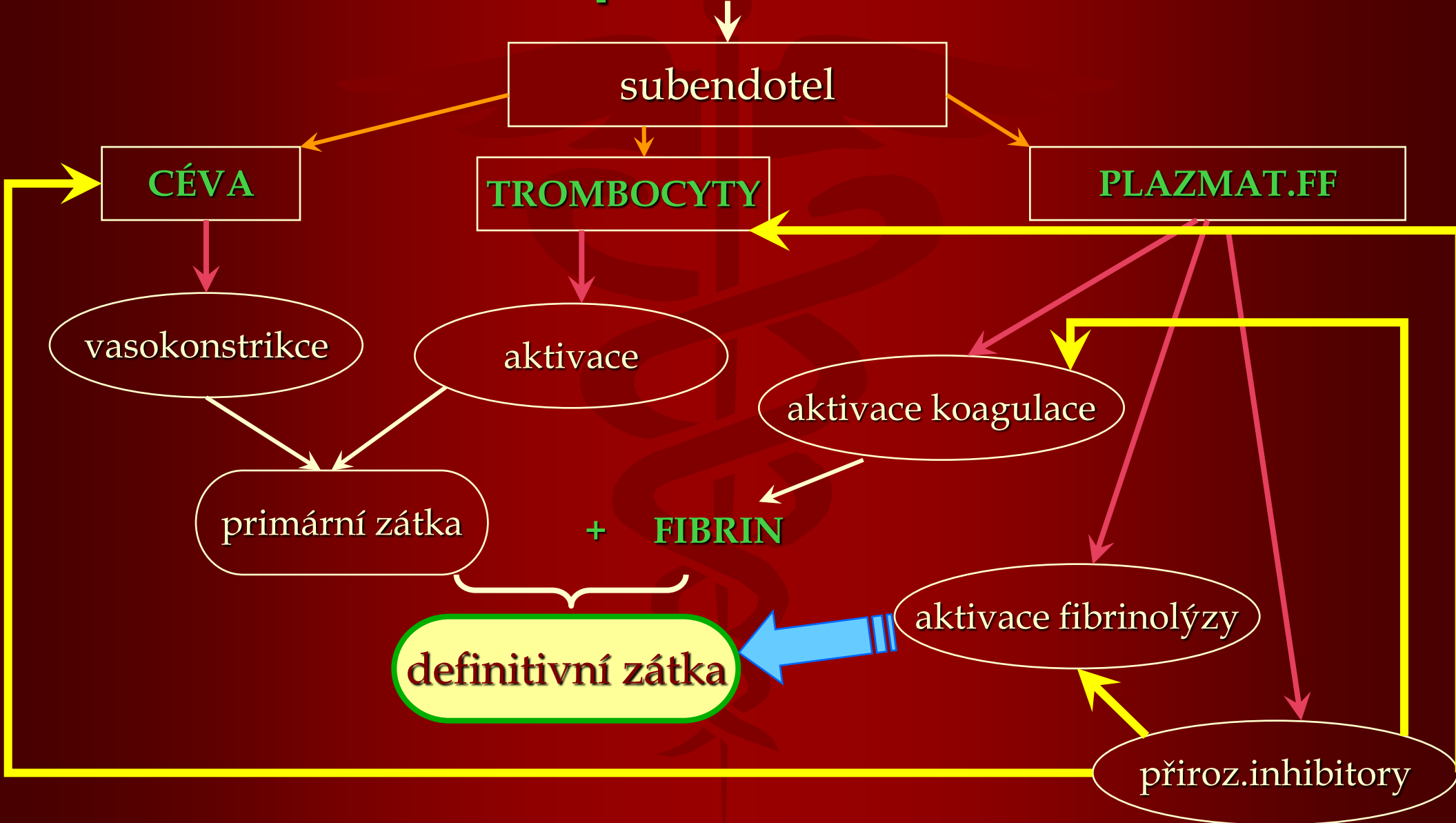
- v endotelu

Je uvolňován:

- heparinem
- současně s TF



Poranění = poškození endotelu



Factors	Plasma half life (hour)	Plasma Concentration (microgram/ml)
Fibrinogen	72-120	2,000-4,000
Prothrombin	60-70	100-150
V	12-16	5-10
VII	3-6	0.5
VIII	8-12	0.1
IX	18-24	4-5
X	30-40	8-10
XI	52	5
XII	60	30
Protein C	6	4-5
Protein S (total)	42	25
Tissue Factor	---	---
Thrombomodulin	---	---
Antithrombin	72	150-400
Tissue Factor Pathway Inhibitor	---	0.1

Zkratka	Místo tvorby	Koncentrace	Poločas hod.	Mol.hm kDa	Chromozom	Typ	Cíl.enzym/bílkovina
ATIII	játra, endotel	0,10 - 0,25 g/l	45 - 70	62	1	serpin	IIa, Xa
HCII	endotel	8,0 - 9,0 mg/ml	-	65	22	serpin	IIa, Xa
a ₂ MG	trombo, endotel.bb. makrofágy	2,0 - 2,5 g/l	200 -250	725	12	-	Ka, plazmin, IIa
C1INH	játra	0,18 - 0,22 g/l	38 - 40	105	11	serpin	XIIa, Ka
a ₁ AT	trombo, mgk	1,3 - 2,5 g/l	90 - 96	55		serpin	Xa, APC
a ₂ AP	játra	0,05 - 0,07 g/l	60	67	18	serpin	plazmin
PAI-1	endotel, trombo	0,01 mg/l	-	52	7	serpin	tPA, uPA
PAI-2	placenta	<0,005	-	46/70	18	serpin	uPA
TFPI	endotel	0,1 mg/ml	-	33	2	kunin	Xa, TF/VIIa
PC	játra (K.vit.)	4,0 - 5,0 mg/ml	5 - 6	62	2	serin. proteáza	Va, VIIIa
PS	játra (K.vit.)	0,02 - 0,04 g/l	60	69	3	kofaktor	Xa, FVIII
TM	endotel	-	-	75-105	20	kofaktor	IIa, (Xa)
iAPC	játra	3,0 - 5,0 mg/ml	-	57		serpin	APC, Ka