

# Speciální koagulační vyšetření I

Zavřelová J.



# Koagulační faktory

→ Vyšetření **funkční aktivity**

↘ **jednofázová metoda na principu APTT**

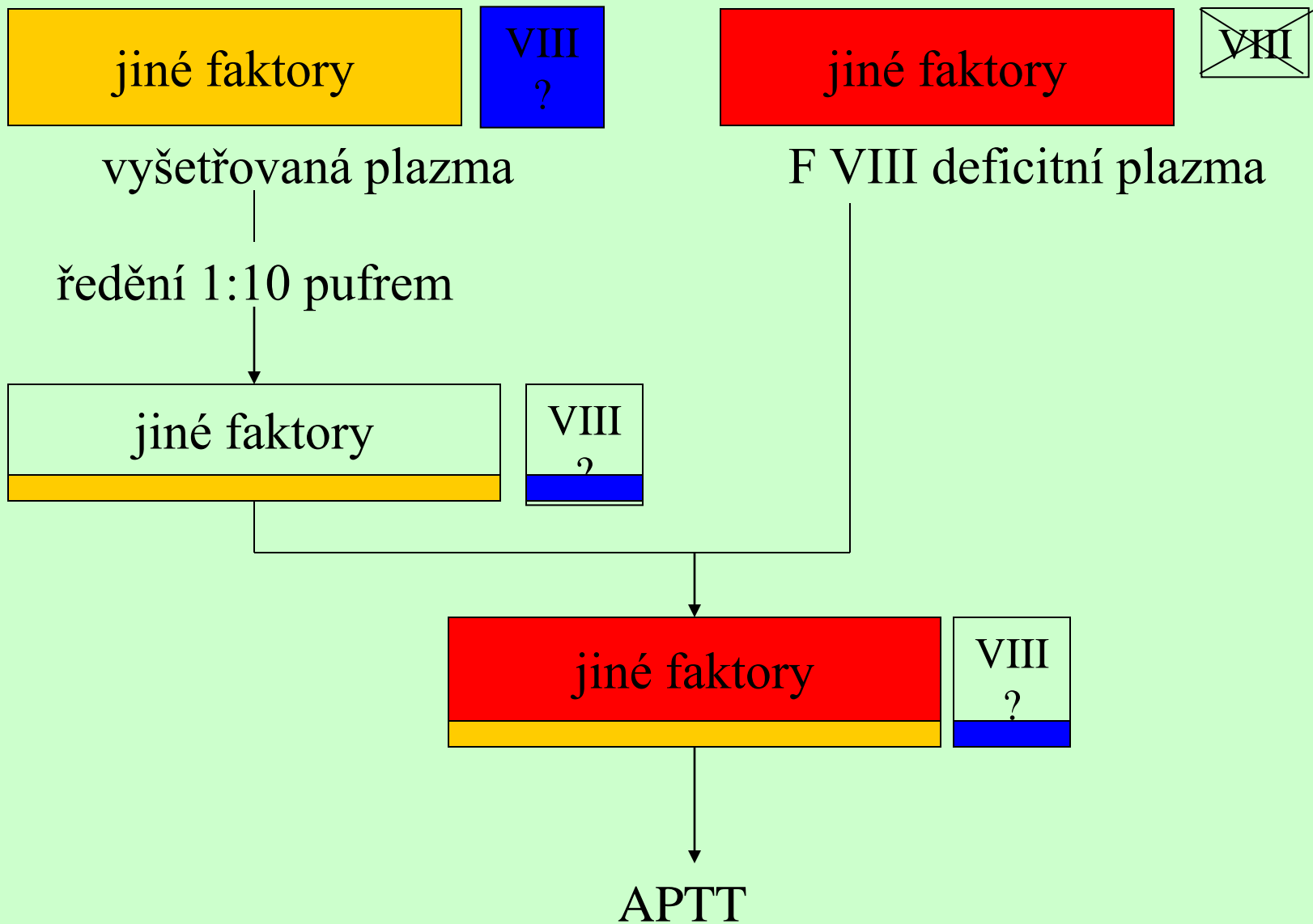
- FF VIII, IX, XI, XII, PK, HMWK

↘ **jednofázová metoda na principu PT**

- FF II, V, VII, X

→ Vyšetření **antigenů**

↘ EID, ELISA



koagulační čas závisí na aktivitě F VIII

# Vyšetření funkční aktivity koagulačních faktorů

## → Postup:

1 díl ředěné vyšetřované plazmy

1 díl neředěné deficitní plazmy

## → FF vnitřního systému

1 díl APTT reagencie, inkubace

1 díl  $\text{CaCl}_2$

## → FF vnějšího systému

inkubace, 2 díly  $\text{Ca}^{2+}$ -tromboplastinu

→ stanovení koagulačního času APTT/PT

→ odečtení % z kalibrační křivky

# Koagulační faktory - kalibrace

→ Kalibrační materiál

→ komerční

→ Vyšetření

→ různých ředění výchozí kalibrační plazmy s udanou hladinou FF: 100%, 50 %, 25 %, 12,5% ,  
(pro F VIII, IX 6,25 %, ...)

→ Kalibrace čtyř...více bodová

→ Závislost **log/log** (lin/log)

→ Klinický význam - zejména ↓ **FF** , ↑ **F VIII** (IX, XI)

# Snížení faktorů

- Snížení - mimo kalibrovanou oblast ( $< 10\%$ )
- Výchozí ředění vyšetřované plazmy 1 : 10
  - ↘ opakování vyšetření s nižším ředěním plazmy 1 : 5
  - ↘ odečtení a vydělení výsledku dilučním faktorem (:2)
- Kalibrační křivka Low
  - ↘ kalibrovaná oblast cca 1,0 – 25,0 %
  - ↘ výchozí ředění vyšetřované plazmy 1:5

# Zvýšení F VIII

- Zvýšení > 100 %
- **Výchozí ředění** vyšetřované plazmy **1 :10**
  - ↘ opakovat vyšetření s vyšším ředěním plazmy 1 : 20
  - ↘ odečíst a vynásobit výsledek dilučním faktorem (x2)
- Pro F VIII > 200 %
  - ↘ opakovat s ředěním 1:40
  - ↘ odečíst a vynásobit 4x
- Pro F VIII > 400 %
  - ↘ opakovat s ředěním 1:80
  - ↘ odečíst a vynásobit 8x

# Defekty faktorů

## → Vrozený

- ↘ hemofilie A, hemofilie B, defekt FF XII, XI, PK, HMWK, vWF, defekt FF II, V, VII, X

## → Získaný

- ↘ snížená syntéza
- ↘ zvýšená spotřeba
- ↘ zvýšené ztráty



# FVIII -fotometrická metoda

- Tvorba enzymatického komplexu- tenázy
  - ↘ F VIIIa aktivovaný trombinem v přítomnosti konstantního množství F IXa, PL a Ca<sup>2+</sup>
- která aktivuje F X dodávaný v konstantním nadbytku na F Xa
- Měření tvorby F Xa pomocí chromogenního substrátu

# Korekční testy

- sledování korekce (zkrácení) APTT/PT po přidavku normální plazmy NP (**směs 1:1**)
- prodloužení se koriguje - defekt faktorů
- prodloužení se nekoriguje nebo jen částečně - přítomnost inhibitoru
  - ↘ specifického
  - ↘ nespecifického

# Korekční test

→ korekce

Vzorek	APTT (s)
NP	35,0
1NP + 1 PP	38,0
PP	75,0

# Korekční test

→ není korekce

Vzorek	APTT (s)
NP	35,0
1NP + 1 PP	60,0
PP	65,0

# Korekční test

→ jen částečná korekce

Vzorek	APTT (s)
NP	35,0
1NP + 1 PP	50,0
PP	65,0

# Identifikace specifického inhibitoru

- screening (prodloužení APTT/PT)
- průkaz inhibitoru (cirkulující antikoagulans)
- průkaz specifity inhibitoru (vyšetření faktorů)
- kvantifikace inhibitoru (Bethesda metoda)

# Průkaz specifického inhibitoru

**Inhibitor namířený proti FF, časově závislý**

Orientačně tzv. „**cirkulující antikoagulans**“ „CAg“

- Vyšetření APTT/PT u vzorků plazmy pacienta, normálu a směsí PP+NP (**1+4, 1+1, 4+1**)  
**před a po 2 hodinové inkubaci při 37 °C**

# Hodnocení cirkulující antikoagulans

- pokud není přítomnost/nepřítomnost zřetelná
- vhodné spočítat pro jednotlivé směsi teoreticky čas, který by odpovídal smíchání různého počtu dílů PP a NP
  - ↘ pro směs 1 po:  $(1 \times \text{PPpo} + 4 \times \text{NPpo}):5$
  - ↘ pro směs 2 po:  $(1 \times \text{PPpo} + 1 \times \text{NPpo}):2$
  - ↘ pro směs 3 po:  $(4 \times \text{PPpo} + 1 \times \text{NPpo}):5$
- pokud je naměřený čas delší než teoretický svědčí to pro přítomnost inhibitoru



# Cirkulující antikoagulans

## vyhodnocení výsledků

→ Porovnání naměřených koagulačních časů jednotlivých směsí PP + NP s časy PP a NP

↘ před inkubací

↘ po inkubaci

→ Průkaz inhibitoru

↘ příměs 1/5 PP výrazně prodlužuje čas NP (směs 1+4)  
– silný inhibitor

↘ není žádná/částečná korekce (směs 1+1)

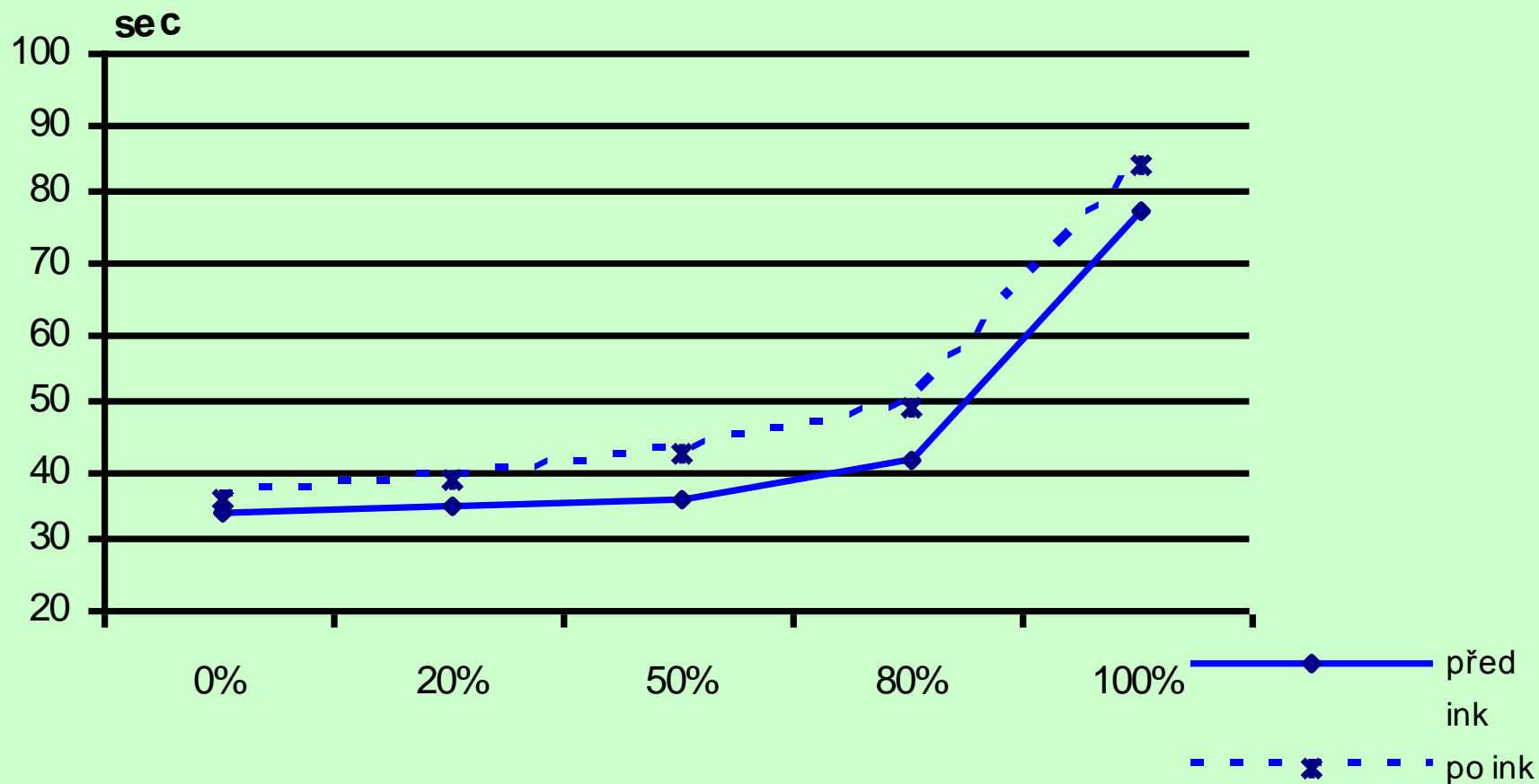
↘ příměs 1/5 NP nezpůsobí korekci časů PP pacienta (směs 4+1) - slabý inhibitor

# Cirkulující antikoagulans

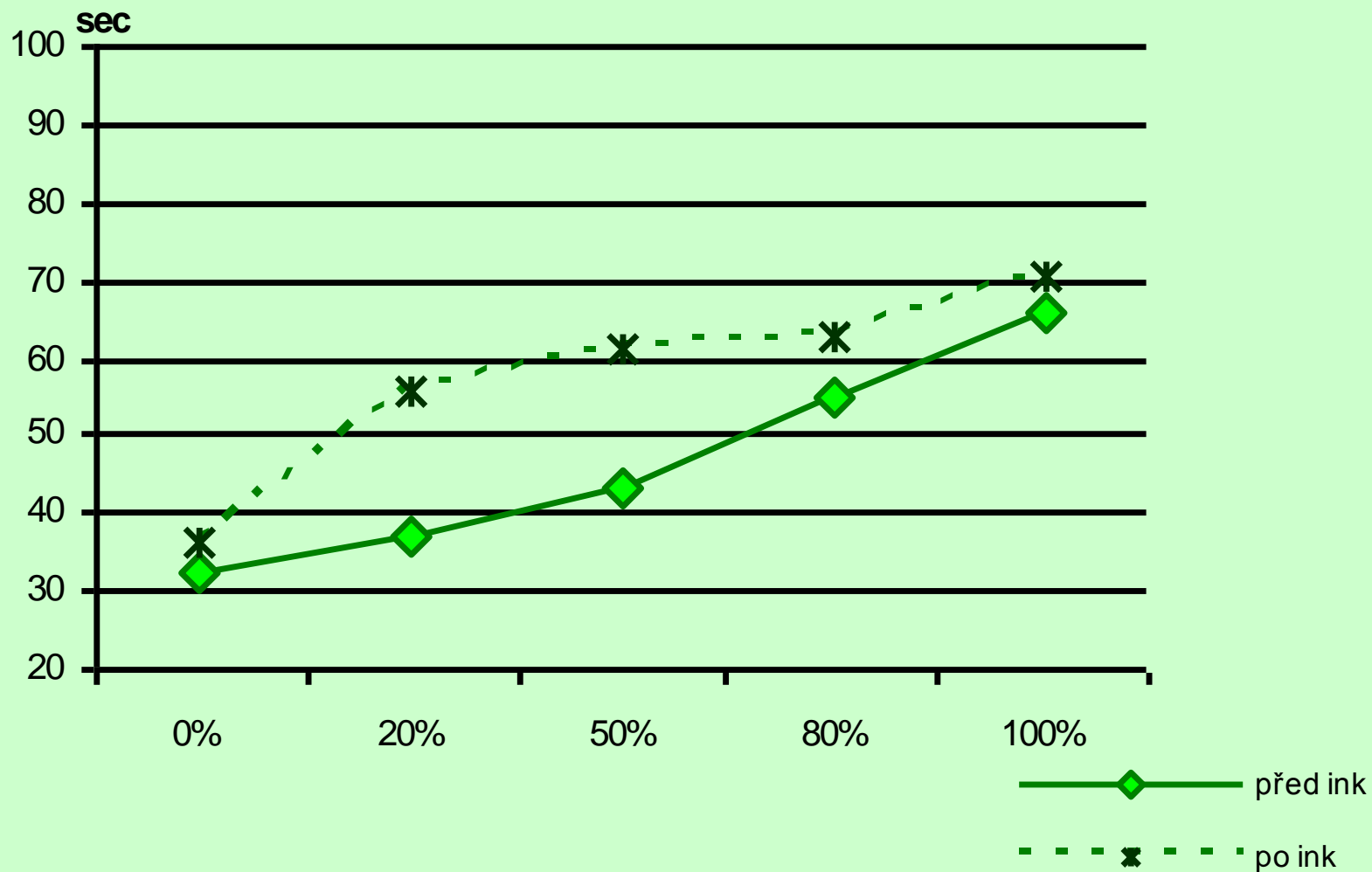
## grafické znázornění

- 0% = NP
- 20% = směs PP+NP 1+4
- 50% = směs PP+NP 1+1
- 80% = směs PP+NP 4+1
- 100% = PP

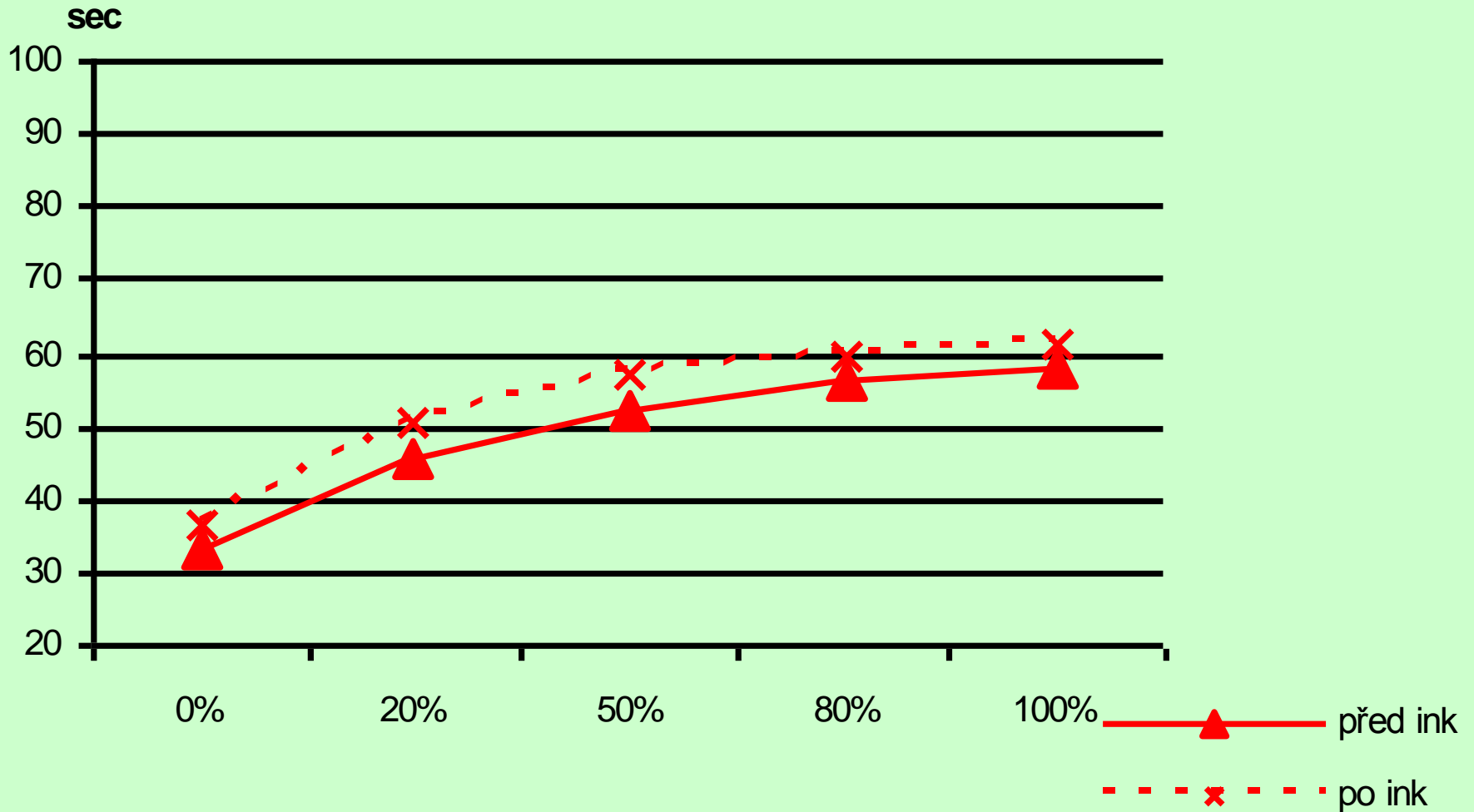
# Cirkulující antikoagulans APTT - inhibitor nepřítomen



# Cirkulující antikoagulans APTT - časově závislý inhibitor



# Cirkulující antikoagulans APTT - časově nezávislý inhibitor



# Průkaz specifického inhibitoru

- Test „cirkulující antikoagulans“
- orientační vyšetření, kterým pouze prokazujeme
  - ↘ přítomnost/ nepřítomnost inhibitoru
  - ↘ časovou závislost/ nezávislost inhibitoru

# Průkaz specifity inhibitoru

→ Vyšetření funkční aktivity faktorů

↳ jednofázová metoda na principu PT a/ APTT

→ Snížení funkční aktivity jen jednoho faktoru

↳ faktor < 10%, ale může být i vyšší

# Identifikace specifického inhibitoru

Kvantitativně **Bethesda metoda**

→ stanovení zbytkové aktivity faktoru po dvou hodinové inkubaci různých ředění pacientovy plazmy PP s normální plazmou NP (zdroj faktoru)

→ **1 Bethesda jednotka (B.U.)**

množství inhibitoru, které během inkubace inaktivuje 50 % nabídnutého faktoru

→ přítomnost inhibitoru  $\geq 0,6$  B.U.



# Bethesda metoda - postup

- **Titrace** vyšetřované plazmy **PP** (neř, 1:2, 1:4, 1:8...) a **příprava směsí** (1 díl PP a 1 díl NP)
- **Příprava kontrolní směsi** (1 díl pufru + 1 díl NP)
- **Inkubace** směsí PP a kontrolní **2 hod při 37 °C**
- **Vyšetření faktoru** v směsích PP a kontrolní
- **Výpočet zbytkové aktivity faktoru ( $A_{zb}$ )**
  - ↘ =(aktivita směsi PP/ aktivita kontrolní směsi) x100
- **Odečtení B.U.** (graf závislosti  $A_{zb}$  na B.U.)
  - ↘  $A_{zb}$  100%...0 B.U.
  - ↘  $A_{zb}$  50%.....1 B.U.

# Nijmegen modifikace Bethesda metody

- Přesné stanovení nízkých titrů inhibitorů
  - ↘ eliminace vlivu změn pH použitím pufované NP a faktor deficitní plazmy k ředění namísto pufru

# Příklad vyšetření inhibitoru

## Bethesda metoda

→ Kontrolní směs:	40%
→ neř.:	0%
→ 1:2	1%
→ 1:4	2%
→ 1:8	6%
→ <b>1:16</b>	<b>20%</b>
→ 1:32	28%
→ 1:64	32%
→ 1:128	39%
→ 1:256	40%

**Inhibitor 16 B.U.**

→ Kontrolní směs:	60%
→ neř.:	0%
→ 1:2	0%
→ 1:4	0%
→ 1:8	7%
→ <b>1:16</b>	<b>22%</b>
→ <b>1:32</b>	<b>38%</b>
→ 1:64	51%
→ 1:128	54%
→ 1:256	59%

**Inhibitor 21 B.U.**

# Příklad vyšetření inhibitoru

## Bethesda metoda – pacient 1,2

→ Kontrolní směs:	48%
→ neř.:	40%
→ 1:2	43%
→ 1:4	44%
→ 1:8	45%
→ 1:16	42%
→ 1:32	46%
→ 1:64	48%
→ 1:128	47%
→ 1:256	49%

Inhibitor ? B.U.

→ Kontrolní směs:	54%
→ neř.:	0%
→ 1:2	0%
→ 1:4	2%
→ 1:8	8%
→ 1:16	15%
→ 1:32	27%
→ 1:64	39%
→ 1:128	51%
→ 1:256	59%

Inhibitor ? B.U.

# Příklad vyšetření inhibitoru

## Bethesda metoda – pacient 1,2

→ Kontrolní směs: 48%

→ neř.: 40%

→ 1:2 43%

→ 1:4 44%

→ 1:8 45%

→ 1:16 42%

→ 1:32 46%

→ 1:64 48%

→ 1:128 47%

→ 1:256 49%

Inhibitor 0,24 B.U. - nepřítomen

→ Kontrolní směs: 54%

→ neř.: 0%

→ 1:2 0%

→ 1:4 2%

→ 1:8 8%

→ 1:16 15%

→ **1:32 27%**

→ 1:64 39%

→ 1:128 51%

→ 1:256 59%

Inhibitor 32 B.U.

# Identifikace LA dle SSCC ISTH

- průkaz prodloužení fosfolipid závislého testu (dAPTT, dRVVT) = screening
- průkaz inhibitoru (negativní korekční testy)
- průkaz fosfolipidové závislosti inhibitoru (neutralizační testy)
- vyloučení jiných koagulopatií

Použití **bezdestičkové plazmy** (PFP)

- ↘ dvojnásobná centrifugace

# Laboratorní diagnostikay - LA

## → Screening (reagencie s ↓PL)

- dAPTT

- dRVVT (aktivuje F X v přítomnosti PL a  $\text{Ca}^{2+}$  )

## → Korekční testy

- na principu testů, které ve screeningu pozitivní

- vyšetření PP, NP, směsi 1:1 PP+NP bez inkubace (časově nezávislý inhibitor)

## → Konfirmační testy (↑ PL)

- na principu testů, kde screening pozitivní

- vyhodnocení zkrácení koagulačních časů

# Vyhodnocení screeningové testy - LA

→ dAPTT

↘  $R > \text{cutt off}$  pozitivní

↘  $R < \text{cut off}$  negativní

→ dRVVT

↘  $R > \text{cutt off}$  pozitivní

↘  $R < \text{cut off}$  negativní



# Vyhodnocení korekční testy LA

→ Vyhodnocení

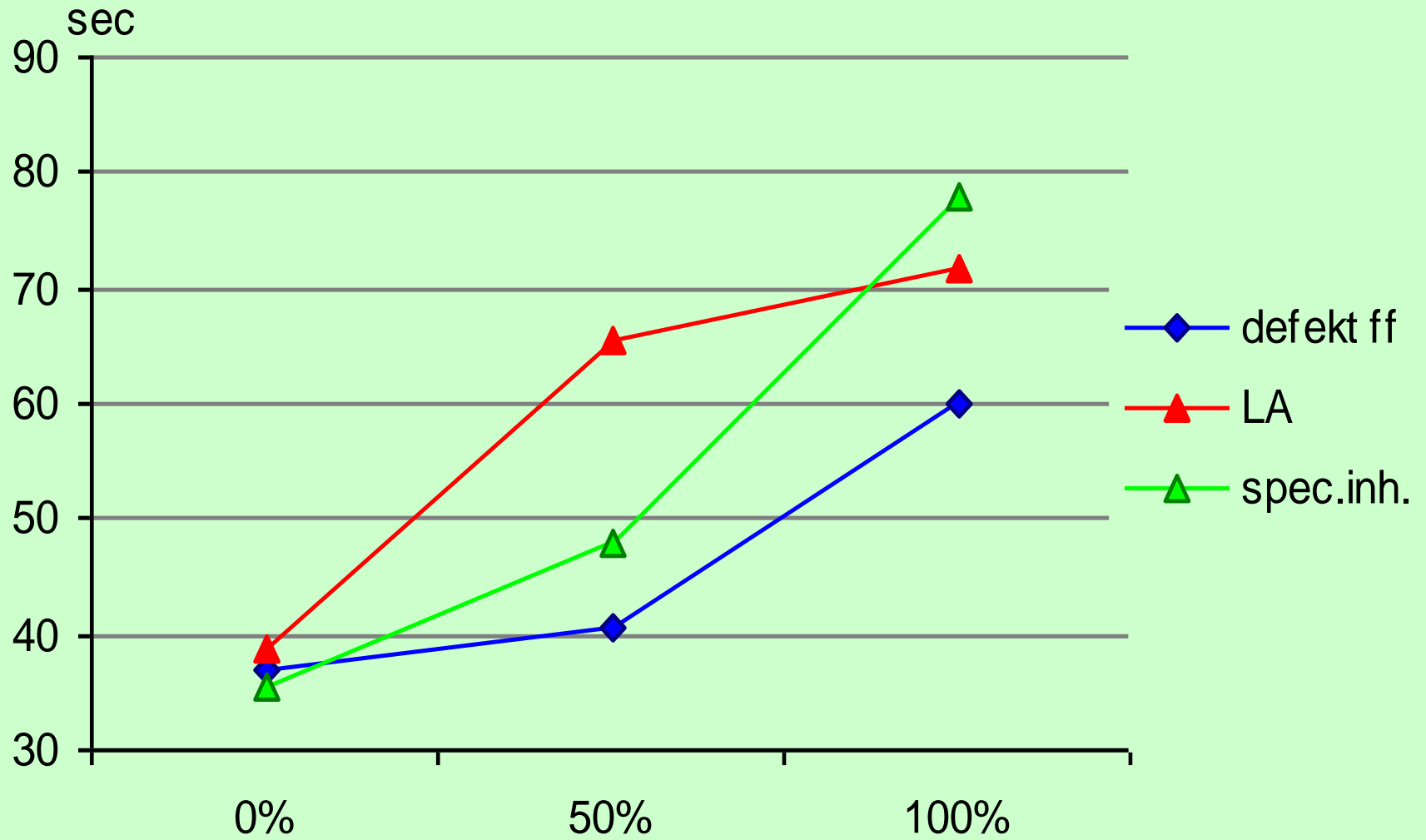
↘ **Ratio R** =  $t_{1:1} / t_N$

- > cutt of pozitivní

↘ **Index Cag** (Rösnerův index) **ICA** =  $(t_{1:1} - t_N) / t_P \times 100$

- < cut off negativní
- > cut off pozitivní

# Směsný test dAPTT



# Vyhodnocení konfirmačních testů - LA

Zkrácení koagulačních časů v přítomnosti  $\uparrow$ PL

→ Reagencie s  $\uparrow$ PL (APTT, RVVT-Confirm)

↘ Vyhodnocení normalizované Ratio

•  $nR = R_{\text{Screen}} / R_{\text{Confirm}} > \text{cutt off}$  pozitivní

→ Po přidavku nadbytku PL – reagencie stejná jako pro screening (dAPTT, dRVVT)

↘ vyhodnocení rozdílu časů

•  $CT1(\text{screen}) - CT2(\text{screen} + \text{PL}) > 8\text{s}$  pozitivní

# Vyšetření faktoru XIII

- Stanovení **funkční aktivity**
  - ↘ sledování rozpustnosti koagula
  - ↘ fotometricky
- Stanovení **antigenu**
  - ↘ LIA
  - ↘ EID
  - ↘ ELISA

# Testy primární hemostázy

- počet trombocytů (+ morfologie)
- doba krvácení (Duke, Ivy)
- PFA
- agregace trombocytů
- retrakce koagula

# Agregace trombocytů

## → Turbidimetrická metoda

- ↘ sledování změn průchodnosti světla (T) při tvorbě agregátů krevních destiček

## → Impedanční metoda

- ↘ sledování změn vodivosti vyvolaných tvorbou agregátů krevních destiček

# Turbidimetrická metoda

Function of an APACK photometer

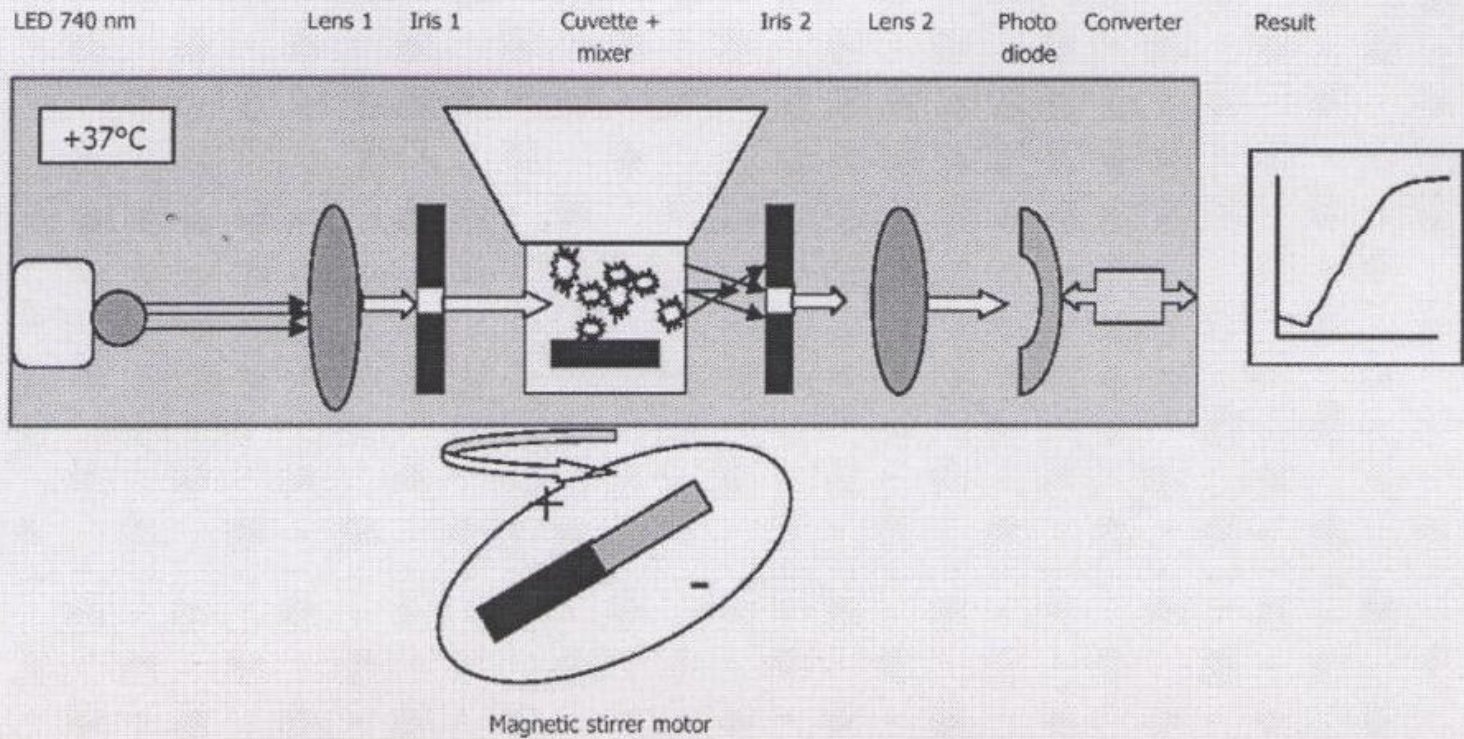
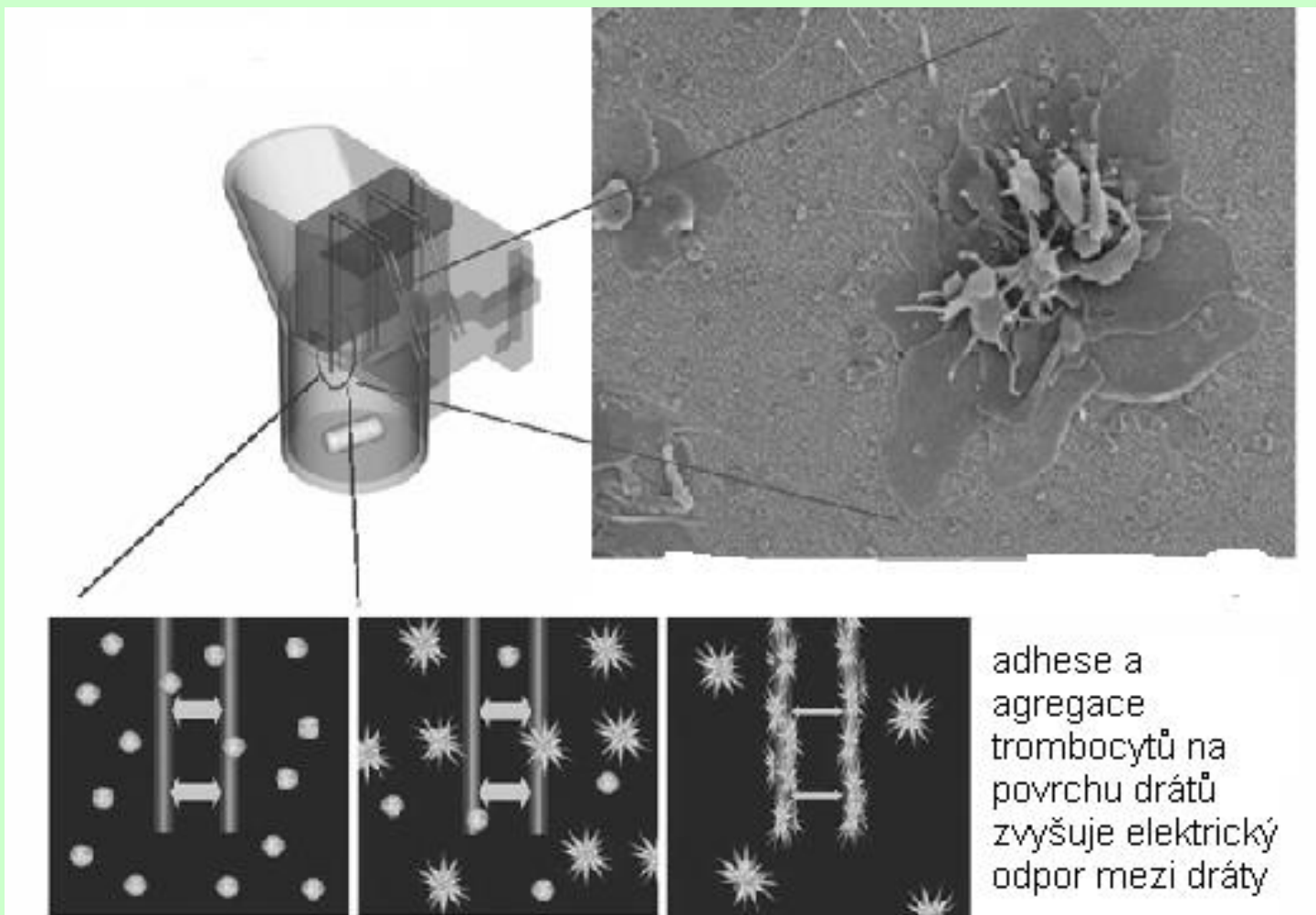


Figure 6

Measuring principle

# Impedanční metoda





# Agregace trombocytů

- Agregace samovolná (spontánní)
- Agregace stimulovaná (indukovaná)
  - ↳ induktory ADP, kolagen, adrenalin, ristocetin
- primární agregace - vlivem vnějšího podnětu
- sekundární agregace - vlastní příspěvek trombo
- reversibilní agregace
- ireversibilní agregace

# Agregace trombocytů

→ Postup

→ příprava PRP, PPP diferenciální centrifugací

→ stanovení počtu trombocytů (event. ředění PRP)

↘ PRP 250 - 300 x10<sup>9</sup>, PPP <20x10<sup>9</sup>

→ vyšetření agregace

↘ vložení kyvety s PPP a PRP (rozdíl T = 100%)

↘ sledování agregační odpovědi v PRP

- samovolná 10 min

- po přidavku induktoru 6 min

→ vyhodnocení agregační křivky

# Vyhodnocení agregační křivky

→ Maximální amplituda  $A_{max}$  (%)

↘ v maximu (reversibilní křivka)

↘ v 6. minutě (ireversibilní křivka)

→ Desagregace (%)

↘ jen u ADP v případě reversibilní křivky

→ Doba latence (s)

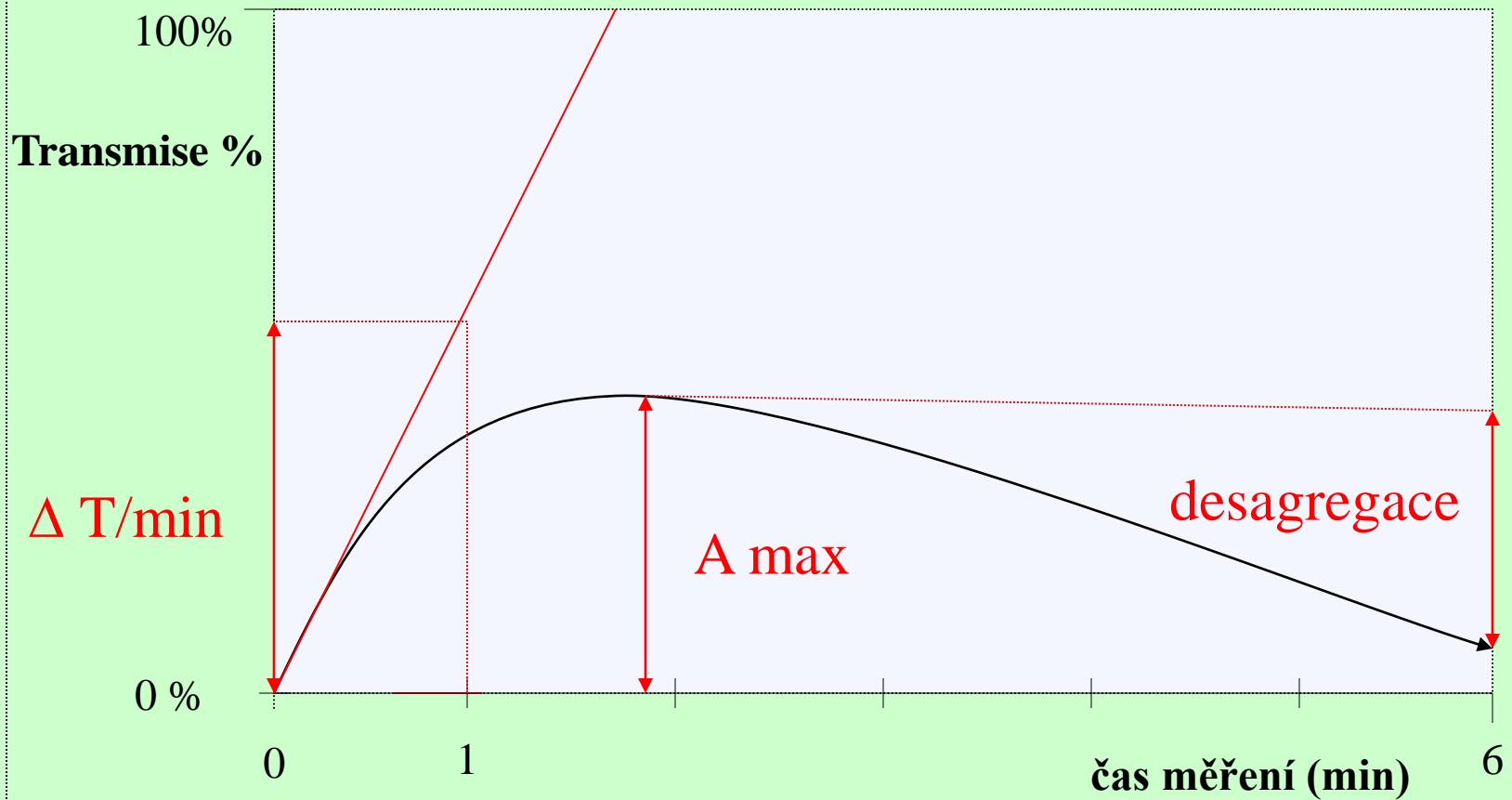
↘ časová prodleva před agregační odpovědí

↘ jen u kolagenu

→ Strmost křivky = slope (%/min)

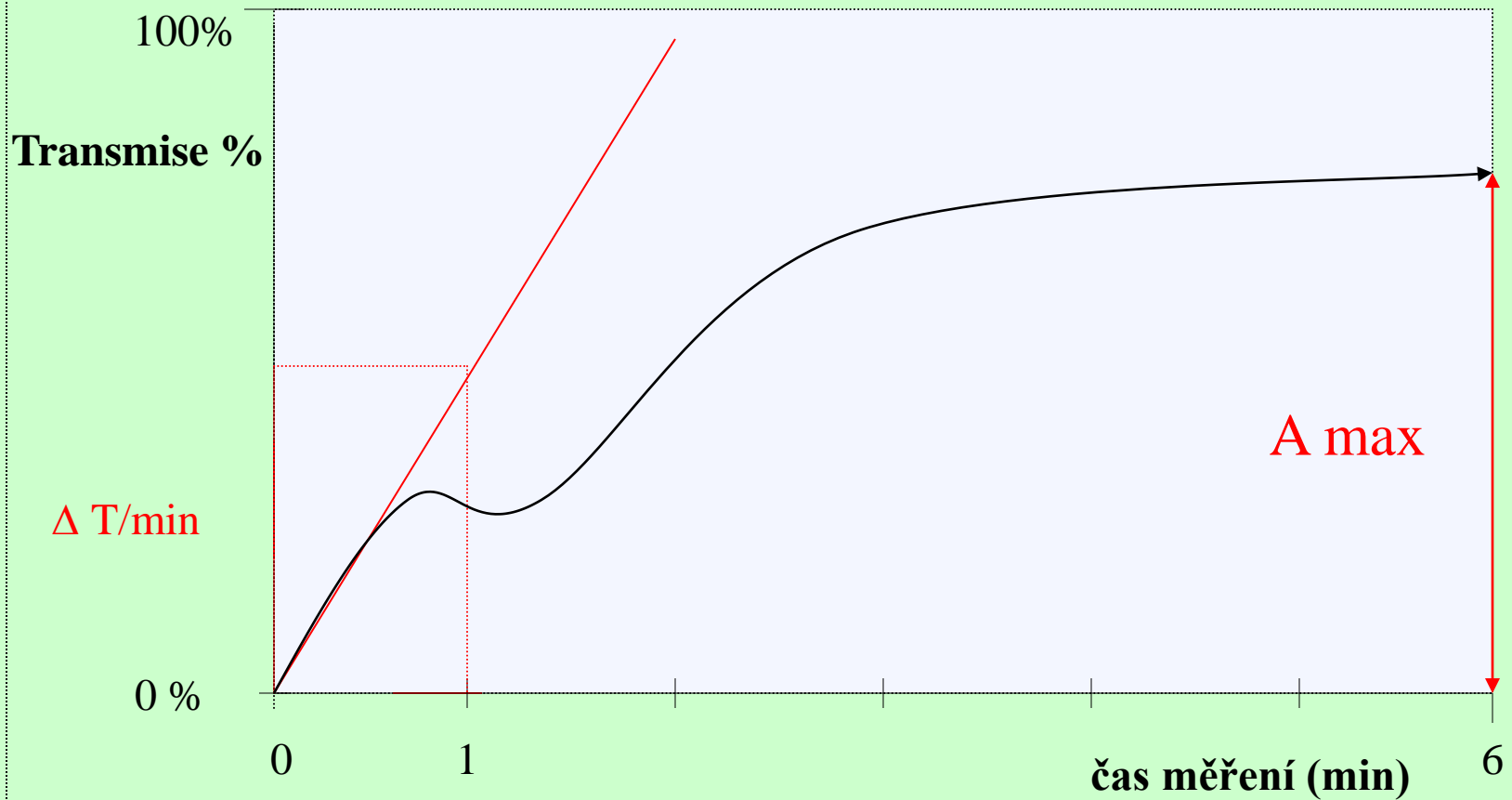
# Agregační křivka

## Agregace ADP 2,5



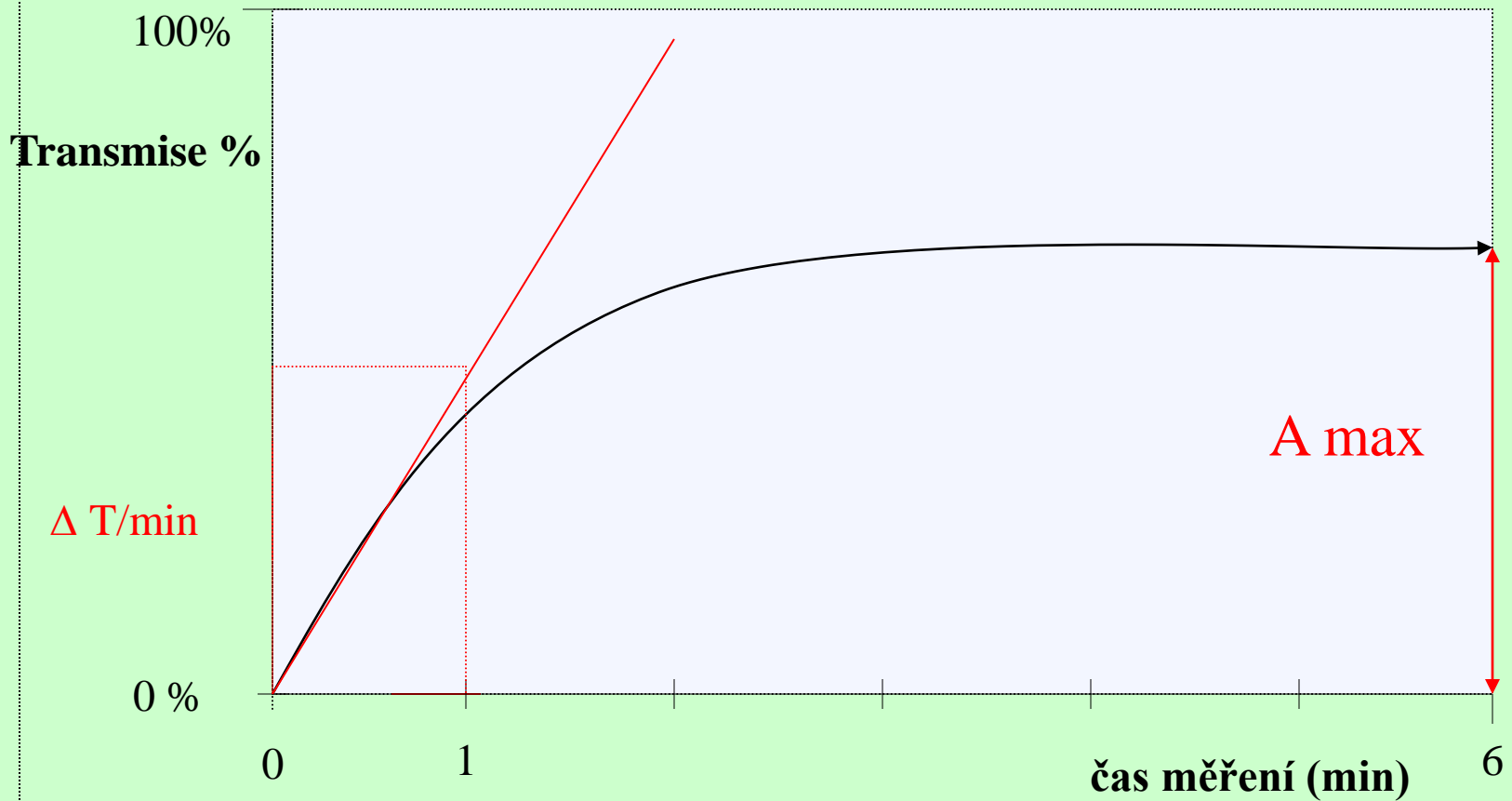
# Agregační křivka

## Agregace ADP 5



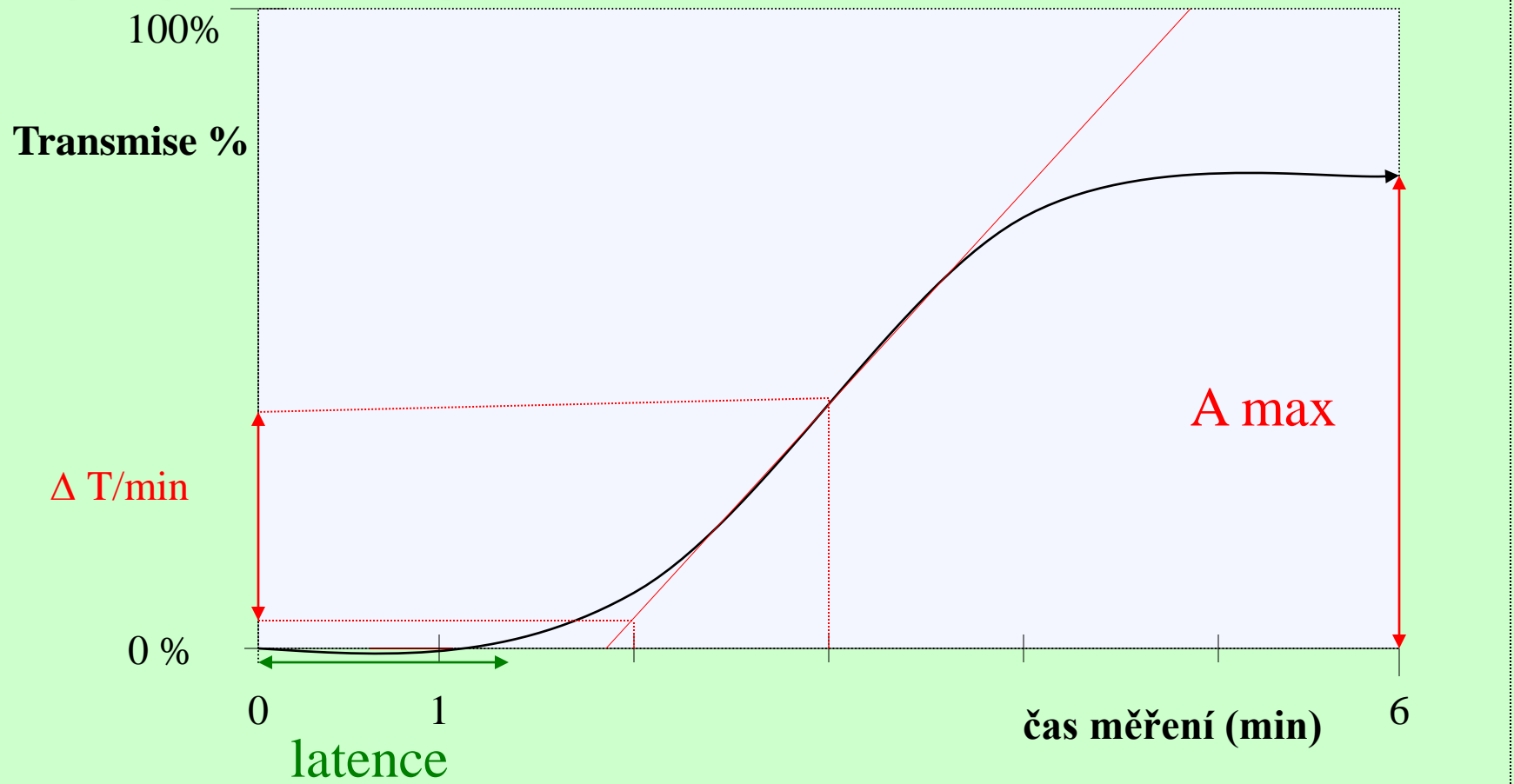
# Agregační křivka

## Agregace ADP 10



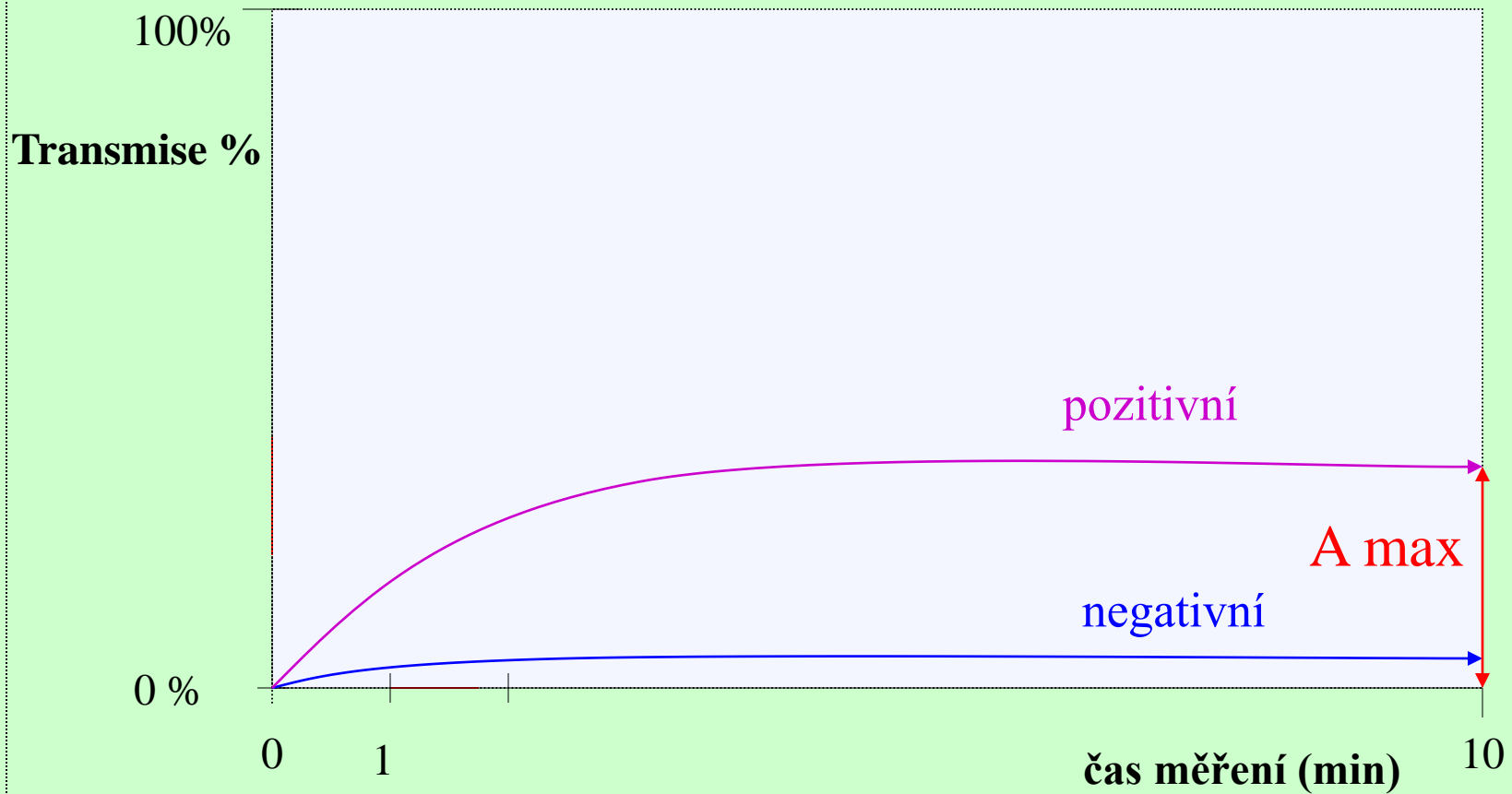
# Agregační křivka

## Agregace kolagen



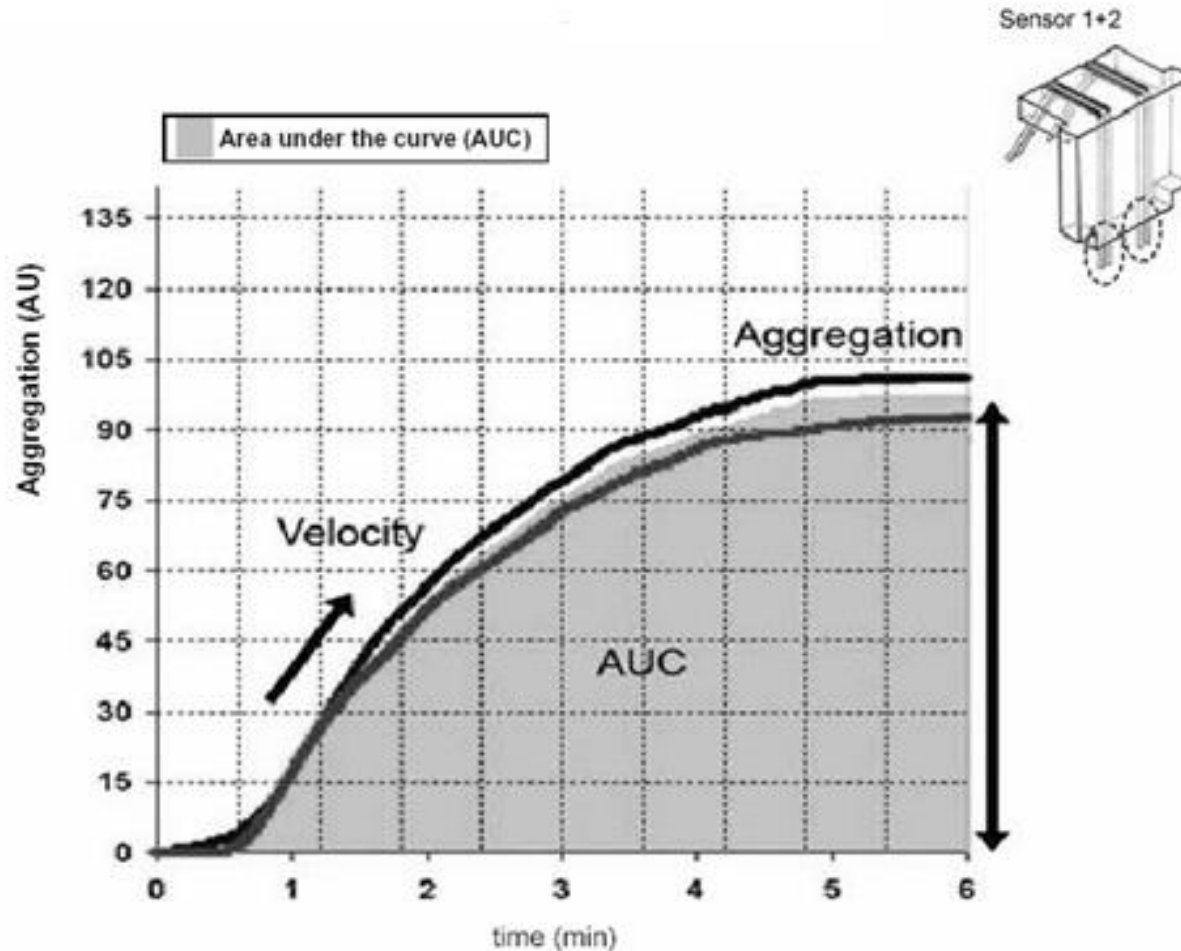
# Agregační křivka

## Samovolná agregace





# Vyhodnocení - impedanční metoda



# Klinický význam vyšetření agregace

## → Snížení agregační odpovědi

- ↘ hypofunkce trombocytů (vyloučit vliv léků)

## → Zvýšení agregační odpovědi

- ↘ u spontánní agregace - trombofilní riziko
- ↘ u indukované agregace lze hodnotit zvýšení pouze při nízkých koncentracích induktorů (ADP, adrenalin) při podezření na syndrom lepivých destiček

## → Monitorování antiagregační léčby

# Retrakce

- Schopnost trombocytů smršťovat krevní nebo plazmatické koagulum (metoda dle Bethause)
- Postup
  - ↘ získání PRP sedimentací
  - ↘ ředění PRP + přídavek  $\text{Ca}^{2+}$ ,  $\text{Ca}^{2+}$ -tromboplastin
  - ↘ vytvoření plazmatického koagula v graduované zkumavce a oddělení koagula od stěn zkum.
  - ↘ odečtení délky koagula po 3 hod
  - ↘ odečtení % retrakce z tabulky