

Rutiní koagulační testy

Interpretace výsledků

Zavřelová J.

Antitrombin

Stanovení **funkční aktivity** - fotometricky

→ princip

- ↘ 1/ inkubace ředěné vyš. plazmy s nadbytkem
 - trombinu
 - (F Xa)
- ↘ v přítomnosti heparinu
- ↘ za vzniku komplexu
 - trombin -AT-heparin
 - (F Xa - AT - heparin)
- ↘ a zbytkového trombinu (F Xa)

Antitrombin

↘ 2/ stanovení zbytkového

- trombinu
- (F Xa)

↘ pomocí specifického chromogenního substrátu

- end point (A)
- kineticky ($\Delta A/\text{min}$)

→ vyjádření výsledků v %

↘ odečet z kalibrační křivky (lin/lin závislost)

Stanovení antigenu - imunochemicky

↘ - LIA, ELISA, EID

Kalibrace - antitrombin

→ kalibrační materiál

↳ komerční

→ vyšetření

↳ různých ředění výchozí kalibrační plazmy s udanou hladinou antitrombinu

→ kalibrace tří...více bodová

→ závislost lin/lin

Antitrombin - klinický význam

→ klinický význam

↳ snížení

→ normální hodnoty: 80 – 120 %

→ zvýšené hodnoty bez klinického významu (> 120%)

→ vyšetření dalších ředění vyšetřované plazmy

↳ běžně se neprovádí

↳ jen pro event. snížení vlivu zbarvení plazmy

Antitrombin - klinický význam

- snížení AT
- vrožený nedostatek
- získaný nedostatek
 - ↘ snížená syntéza
 - ↘ zvýšené ztráty
 - ↘ zvýšená spotřeba (DIC, TEN, rozsáhlé operace)
 - ↘ jiné příčiny (těhotenství, kontraceptiva)

D-Dimery

Specifické štěpné produkty fibrinu

→ marker aktivace koagulace i fibrinolýzy

→ metody semikvantitativní

↳ latexaglutinační (hemaglutinační)

↳ imunofiltrace

→ metody kvantitativní

↳ LIA

↳ ELISA

↳ EID

Kalibrace – LIA D-Dimery

→ vyšetření

↘ více standardních materiálů s různým hladinou D-Di

↘ načtení kalibrace čárovým kódem

- kalibrace vícebodová

- závislost nelineární (polynom)

→ vyjadřování výsledků v mg/l (norma < 0,5 mg/l)

↘ klinický význam zvýšení

→ omezení – rozsah kalibrace (např. 0 - 4 mg/l)

↘ nutnost provedení vyšetření dalších ředění

D-Dimery - klinický význam

→ Zvýšení D-Di

↘ TEN, DIC

↘ poranění, po operaci

↘ zánět

↘ primární hyperfibrinolýza

↘ trombolytická léčba

↘ hepatopatie

↘ odvržení transplantovaných štěpů

↘ fyziologicky

- těhotenství, porod, menstruace, fyzická zátěž

D-Dimery - klinický význam

→ Zvýšení D-Di

↳ vysoká senzitivita testů

↳ nízká specifita testů

↳ význam má **sledování dynamiky změn**

→ Negativní výsledek přínosnější

↳ **negativní prediktivní hodnota** (96-98%)

FDP

Fibrin/fibrinogen degradační produkty

→ průkaz aktivace fibrinogenolýzy / fibrinolýzy

→ metody semikvantitativní

↳ latexaglutinační

- v séru
 - odběr do spec. zkumavek s trombinem a reptilázou
- v plazmě

↳ metody kvantitativní

- LIA
- EID

Stanovení solubilního fibrinu

Komplexy FM/oligomerů s fibrinogenem, FDP

→ průkaz aktivace koagulace

→ metody přímé

↘ parakoagulační

- etanolgelifikační test

- protaminsulfátový test

↘ hemaglutinační

↘ LIA

→ metody nepřímé

↘ fibrinopeptid A... (ELISA)

Etanolgelifikační test

→ průkaz přítomnosti solubilních komplexů FM

→ parakoagulační test

‣ sledování tvorby gelu po přidavku 50% etanolu k vyšetřované plazmě (20 °C)

→ Ovlivnění výsledku

‣ odběr (aktivace) - falešná pozitivita

‣ čas zpracování (do 30 min) - ↑ falešná negativita

‣ teplota (20 °C) - ↑ negativní, ↓ pozitivní

EGT - klinický význam

- DIC
- TEN
- sepse
- metastázující karcinomy
- SLE

Monitorování léčby

→ Antikoagulační léčba

↘ kumariny

- PT (INR)

→ Antitrombotická

↘ UFH

- APTT (R)
- (anti Xa, anti IIa)

↘ LMWH

- anti Xa
- (anti IIa)

Stanovení heparinu anti Xa (IIa)

- Princip: měření schopnosti heparinu katalyzovat inhibici F Xa (IIa) antitrombinem
 - ↘ inkubace ředěné plazmy s nadbytkem F Xa (IIa) -inhibiční působení komplexu AT-heparin na F Xa (IIa)
 - ↘ měření zbytkového F Xa (IIa) po přidavku chromogenního substrátu
 - ↘ vyjádření výsledků v IU/ml (kIU/l) odečtením z kalibrační křivky
- Provádění: preventivní/ léčebné podávání LMWH /UFH

Kalibrace heparin antiXa/IIa

→ kalibrační materiál

↳ komerční (pro LMWH a/heparin)

→ vyšetření

↳ 3-4 kalibrační plazmy s udanou různou hladinou anti Xa (IIa)

→ kalibrace tří...více bodová

→ závislost lin/lin ($\Delta A/\text{min}$ na IU/ml)

→ vyjadřování výsledků IU/ml (kIU/l)

Jiná antitrombotika – anti Xa

→ Bemiparin (Zibor)

- ↘ LMWH s vyšším poměrem antiXa/antiIIa
- ↘ vyjádření výsledků IU/ml (kIU/l)

→ Fondaparinux (Arixtra)

- ↘ pentasacharid
- ↘ vyjádření výsledků $\mu\text{g/ml}$ (mg/l)

→ Rivaroxaban (Xarelto), Apixaban (Eliquis), Edoxaban (Lixiana)

- ↘ přímé inhibitory F Xa
- ↘ vyjádření výsledků $\mu\text{g/l}$

Přímá antitrombotika – anti IIa

→ Dabigatran (Pradaxa)

- ↘ přímý inhibitor trombinu (IIa)

- ↘ sledování inhibice konstantního množství trombinu

→ Koagulační metoda (ředěný TT) set Hemoclot Thrombin inhibitors

- ↘ ve směsi ředěné vyšetřované plazmy a normální plazmy

- koagulační čas je přímo úměrný koncentraci dabigatranu

→ Fotometrická metoda

- ↘ v ředěné vyšetř. plazmě po přidavku chromogenního substrátu

- $\Delta A/\text{min}$ je nepřímo úměrná koncentraci dabigatranu

→ Vyjádření výsledků $\mu\text{g/l}$

Kalibrace jiná antitrombotika

→ kalibrační materiál

↳ komerční pro jednotlivé léky (s výjimkou Ziboru)

→ vyšetření

↳ 3-4 kalibrační plazmy s udanou různou hladinou léku

→ kalibrace tří...více bodová

→ závislost **lin/lin**

↳ antiXa $\Delta A/\text{min}$ na IU/ml, mg/l, $\mu\text{g/l}$..

↳ antilla sec/ $\mu\text{g/l}$

Globální testy

- Doba krvácení
- Euglobulinová lýza
- Analýza PFA
- Trombelastografie
- TGA
- Konzumpce protrombinu
- Doba srážlivosti
- Rekalcificační čas

Doba krvácení

Globální test **primární hemostázy**

- měří se doba, za kterou dojde k zástavě krvácení v místě dle možnosti standardního vpichu nebo řezu
- metoda **dle Duke** - standardní řez do ucha
 - ↘ norma < 270 s
- metoda **dle Ivyho** - řez na předloktí pomocí firemních nožů při zatažení paže tonometrem na 40 mm Hg sloupce
 - ↘ např. Surgicutt norma 120 - 480 s

Doba krvácení - klinický význam

Prodloužení DK

- trombocytopenie
- trombocytopatie
- von Willebrandova choroba
- porucha cévní stěny
- afibrinogenémie
- ovlivnění léky (salicyláty)

Euglobulinová lýza

Globální test **fibrinolytického systému**

→ měří se čas potřebný k rozpuštění koagula euglobulinové frakce (EF) plazmy (norma > 180 min)

↘ příprava EF plazmy precipitací vyšetř. plazmy za specifických podmínek (pH = 5,2)

- EF se skládá z fibrinogenu, fibrinolytických enzymů a z protrombinu (ev. trombinu), neobsahuje inhibitory fibrinolýzy

↘ rozpuštění precipitátu (zvýšením pH)

↘ vznik koagula EF po přidavku Ca^{2+}

↘ sledování rozpouštění koagula (cca po 15 min)

Euglobulinová lýza

Ovlivnění výsledku:

→ odběr

↘ aktivace

→ čas zpracování

↘ do 30 minut

→ koncentrace fibrinogenu

↘ hypofibrinogenémie

→ rozpuštění precipitátu

Euglobulinová lýza- klinický význam

→ zkrácení

- ↘ DIC (sekundární hyperfibrinolýza)
- ↘ primární hyperfibrinolýza
- ↘ trombolytická léčba
- ↘ cirhóza
- ↘ zvýšená duševní a tělesná zátěž
- ↘ novorozenec

→ prodloužení

- ↘ podezření na hyperkoagulaci

Tromboelastometrické vyšetření

- kontinuální monitorování procesu krevního srážení a následné lýzy v podobě grafického záznamu = tromboelastogramu
- klasická tromboelastometrie
 - ↘ sledování oscilace kyvety se srážlivou krví, ve které je zavěšen trn připojený k indikátoru světla
- rotační tromboelastometrie
 - ↘ sledování oscilace trnu v pevné kyvetě s krví

Rotační tromboelastometr



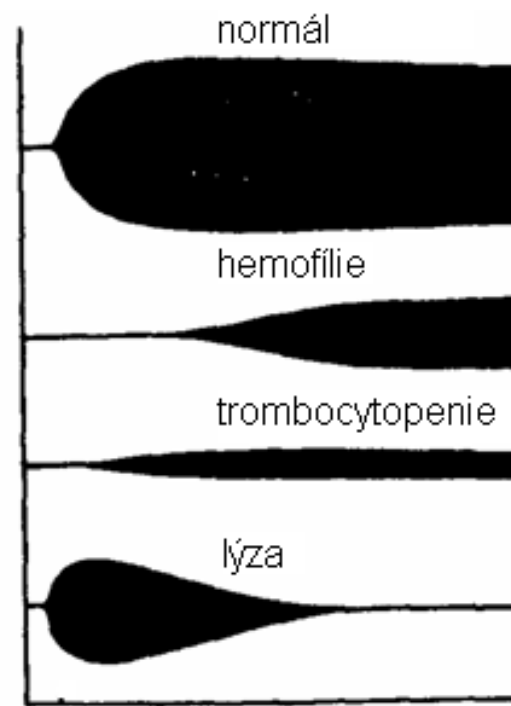
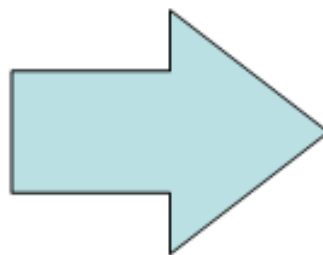
Tromboelastometrie

krev

aktivátor



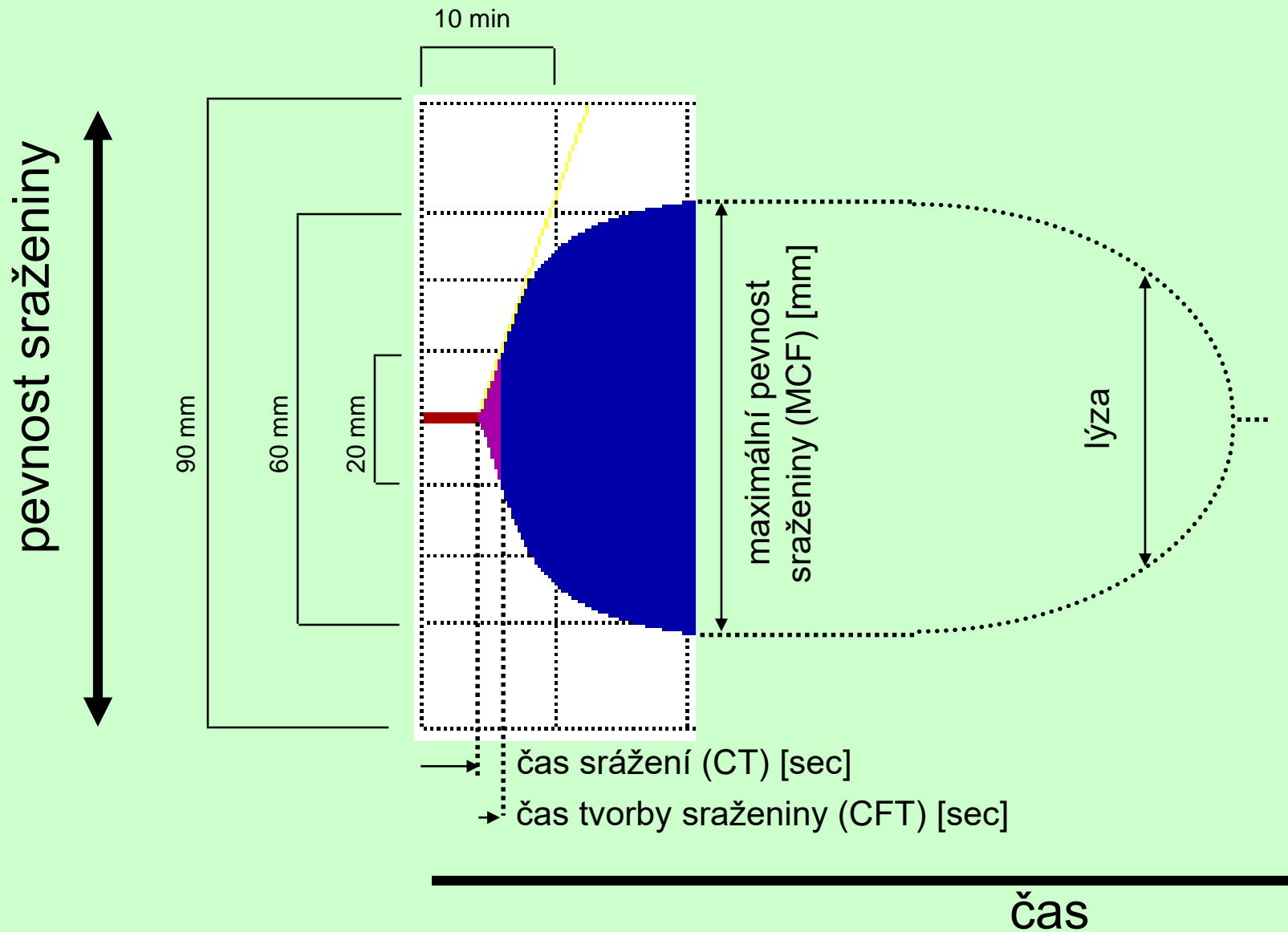
Kontinuální sledování pevnosti krevní sraženiny



Tromboelastometrie

- schopnost krevní sraženiny tvořit mechanické spojení mezi kyvetou a trnem
- rotační pohyb (kyvety nebo trnu)
 - ↘ brzděný tvořící se krevní sraženinou
 - ↘ je převáděn na amplitudu
 - ↘ je mírou pevnosti sraženiny
- záznam amplitud v čase
 - ↘ trombelastograf
 - ↘ symetrická křivka
 - nad a pod základní linií

roTEM analýza: parametry



Klinický význam TEM

→ Poskytuje informaci o

- ↘ tvorbě trombinu indukované aktivací vnějšího nebo vnitřního koagulačního systému
- ↘ obsahu fibrinogenu a trombocytů
- ↘ odpovídající polymerizaci sraženiny
- ↘ rozpouštění fibrinu

→ Výhody

- ↘ jednoduchost provedení vyš. z plné citrátové krve
- ↘ dostupnost výsledku v krátkém časovém intervalu

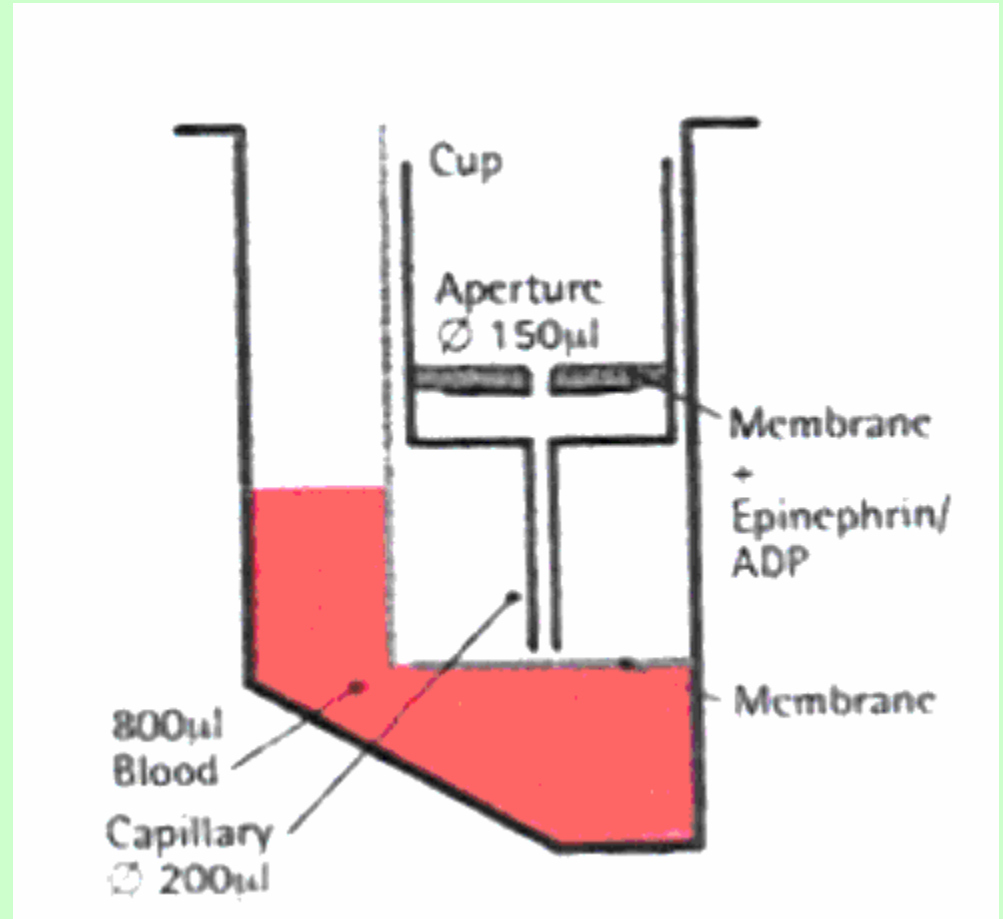
→ Nevýhody

- ↘ použití k hrubé orientaci o stavu hemostázy
- ↘ zejména k akutní analýze na operačních sálech a jednotkách intenzivní péče

Vyšetření PFA

- kvantitativní měření primární hemostázy zahrnující adhezi, degranulaci a tvorbu hemostatické zátky měřené v citrátové plné krvi
- sledování tvorby destičkového trombu, který postupně vyplňuje otvor v membráně
 - ↘ potažené buď kolagenem a epinefrinem
 - ↘ nebo kolagenem a ADP
- výsledek je čas potřebný k dosažení kompletního uzávěru otvoru membrány

Vyšetření PFA

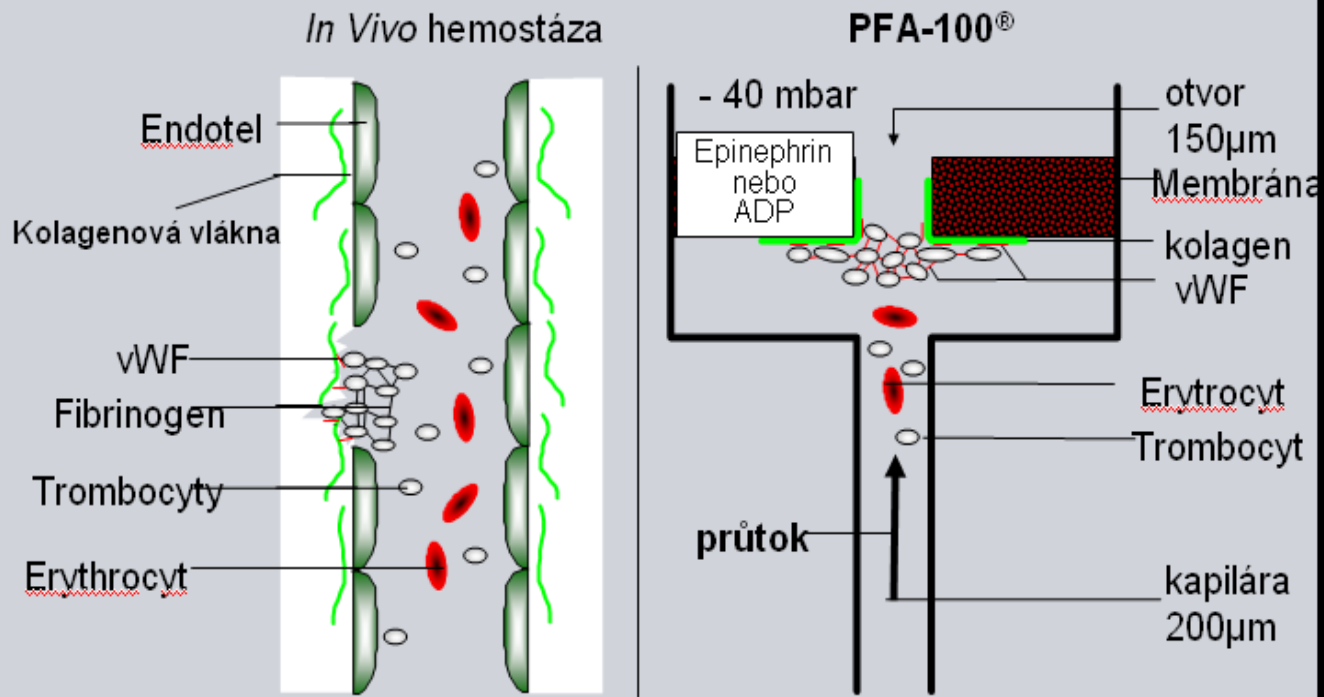


Vyšetření PFA

SIEMENS

PFA-100®

Princip testu



PFA - klinický význam

- preoperační screening
- diagnostika vrozených a získaných trombocytopenií
- diagnostika vWF choroby (typ 1)
- sledování účinnosti léčby

Trombin generační test (TGT, TGA)

→ Globální test hemostázy

- ↘ speciální přístroj **fluorometr**
- ↘ vyšetření citrátové plazmy (PPP nebo PRP)

→ Princip

- ↘ k vyšetř. plazmě je přidán **fluorogenní substrát**
- ↘ **trombin** vznikající aktivací koagulační kaskády směsí **PL** (jen u PPP), **TF** a **Ca²⁺** přeměňuje fluorogenní substrát na fluorofor, jehož signál je zaznamenáván fluorometrem
- ↘ při měření pacienta musí být použit **trombinový kalibrátor**

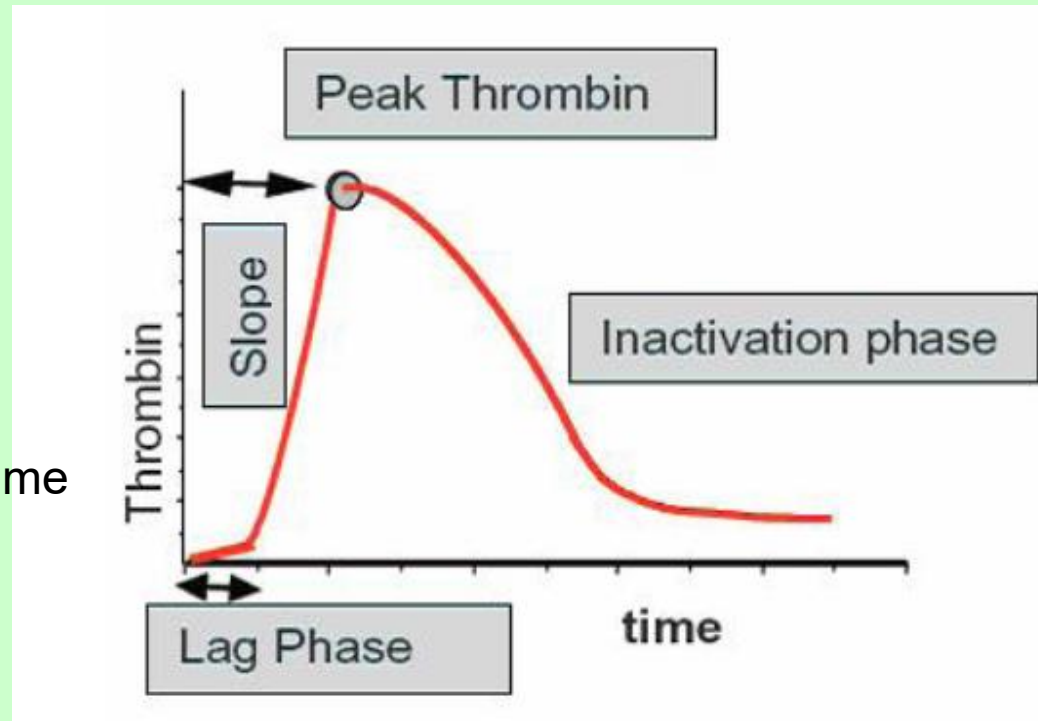


Ceveron®Alpha
(Technoclone,
Medista)



Grafické znázornění průběhu TGA

- **Lag Phase** (iniciační fáze) [min]
čas aktivace koagulačního systému
- **Peak time** [min]
- **Peak Thrombin** (výška píku) [nM]
maximální koncentrace trombinu
- **Velocity Index (Slope)** [nM/min]
strmost křivky = peak thrombin / peak time
- **Inactivation phase**
pokles tvorby trombinu
- **Area Under the Curve** (AUC – plocha pod křivkou) [nM]
celkové množství vygenerovaného trombinu



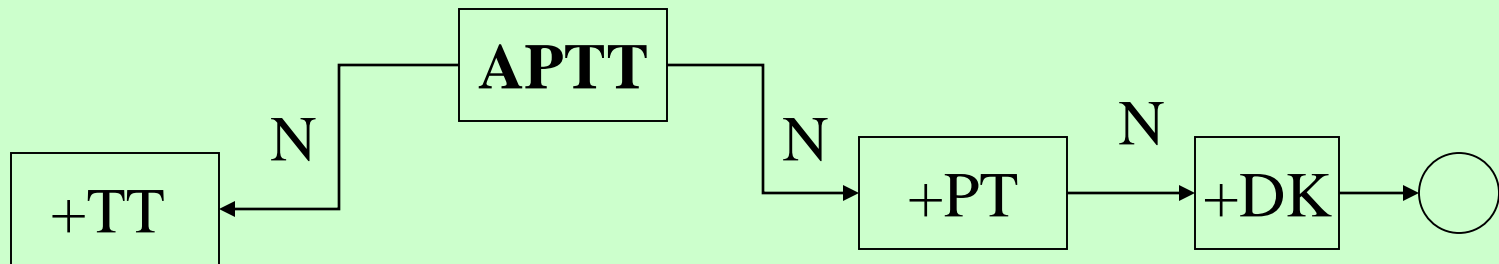
TGT – klinický význam

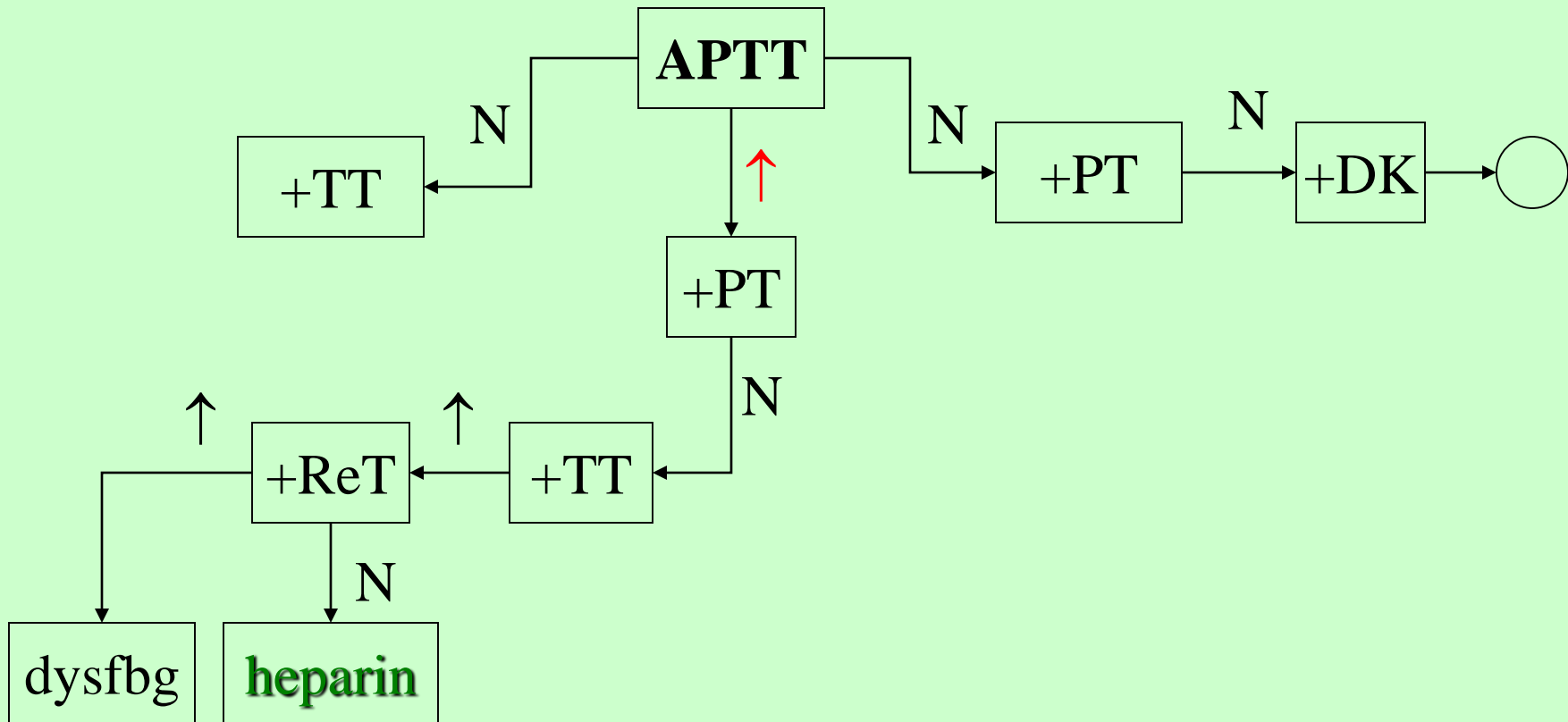
- vhodná metoda pro posouzení globální funkce hemostázy
- získání úplného obrazu trombotické či krvácivé tendence u pacientů
 - ↘ s vysokým rizikem trombózy
 - ↘ s vysokým rizikem krvácení přínosná při
- využití při monitorování léčby hemofiliků s inhibítorem, monitorování antikoagulační léčby

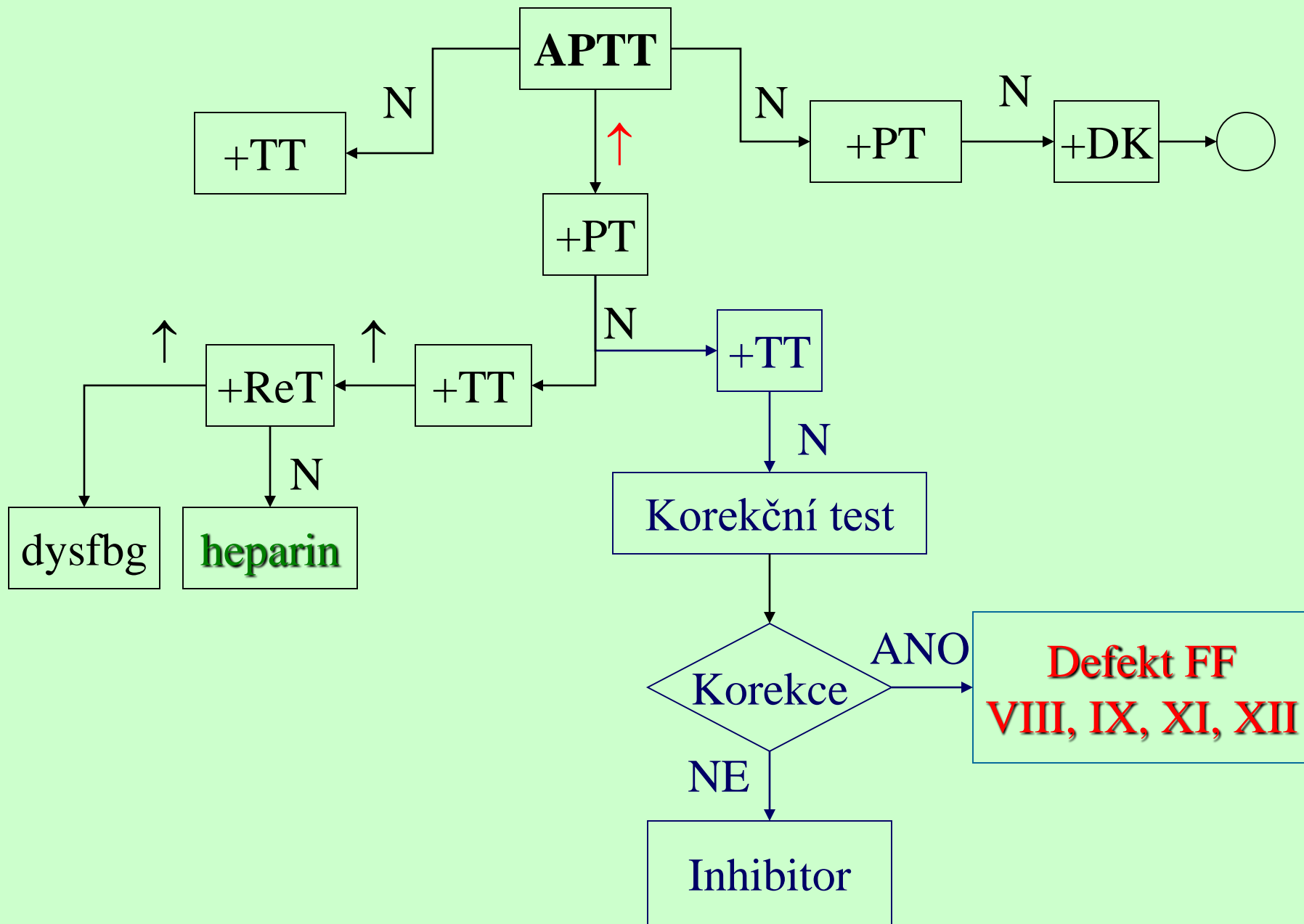
Konzumpce protrombinu

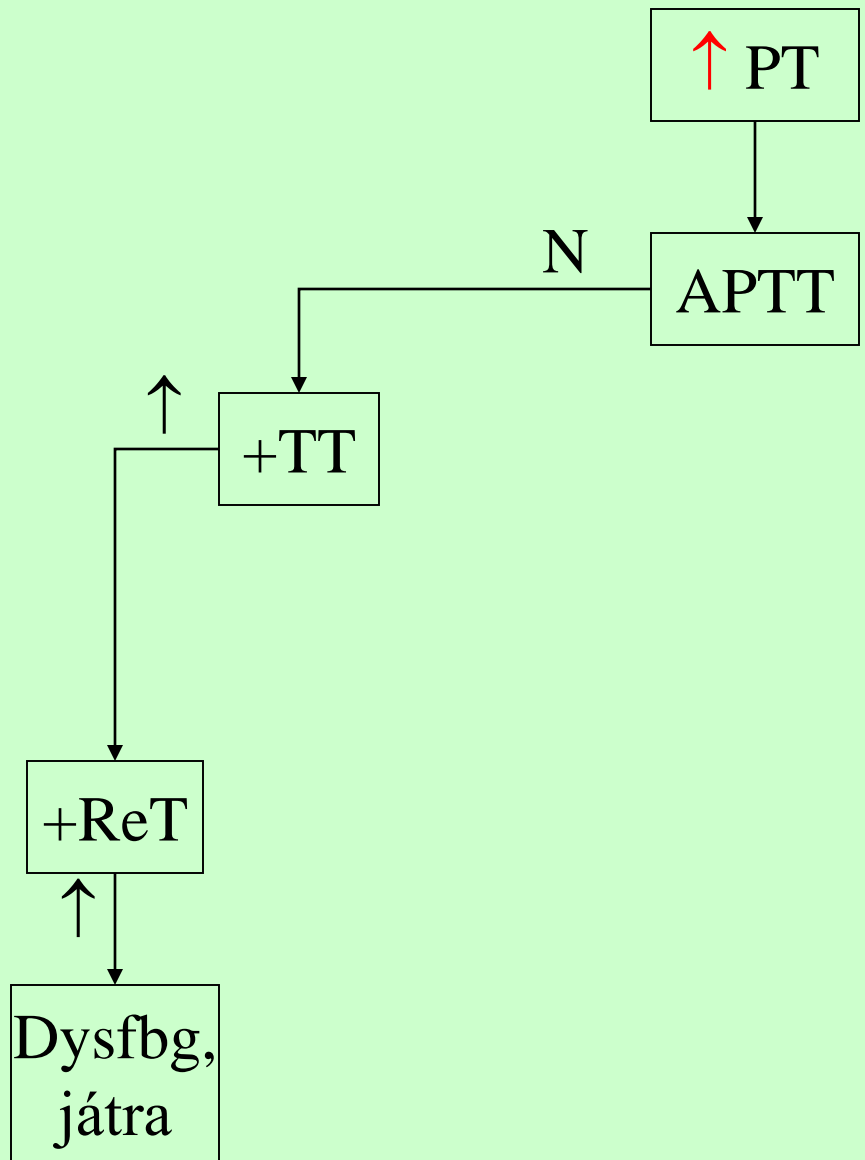
- vyšetření destičkové i plazmatické funkce krve
- stanovuje se zbytkové množství protrombinu v séru po vysrážení krve za standartních podmínek
 - ↘ odběr (3 skleněné zkumavky, množství krve)
 - ↘ zpracování (ihned po odběru)
 - ↘ 4 hodiny 37 °C
 - ↘ vlastní vyšetření zbytkového protrombinu v séru
 - inkubace séra s Ca^{2+} tromboplastinem
 - stanovení koagulačního času po přidavku fibrinogenu (norma > 30 s)

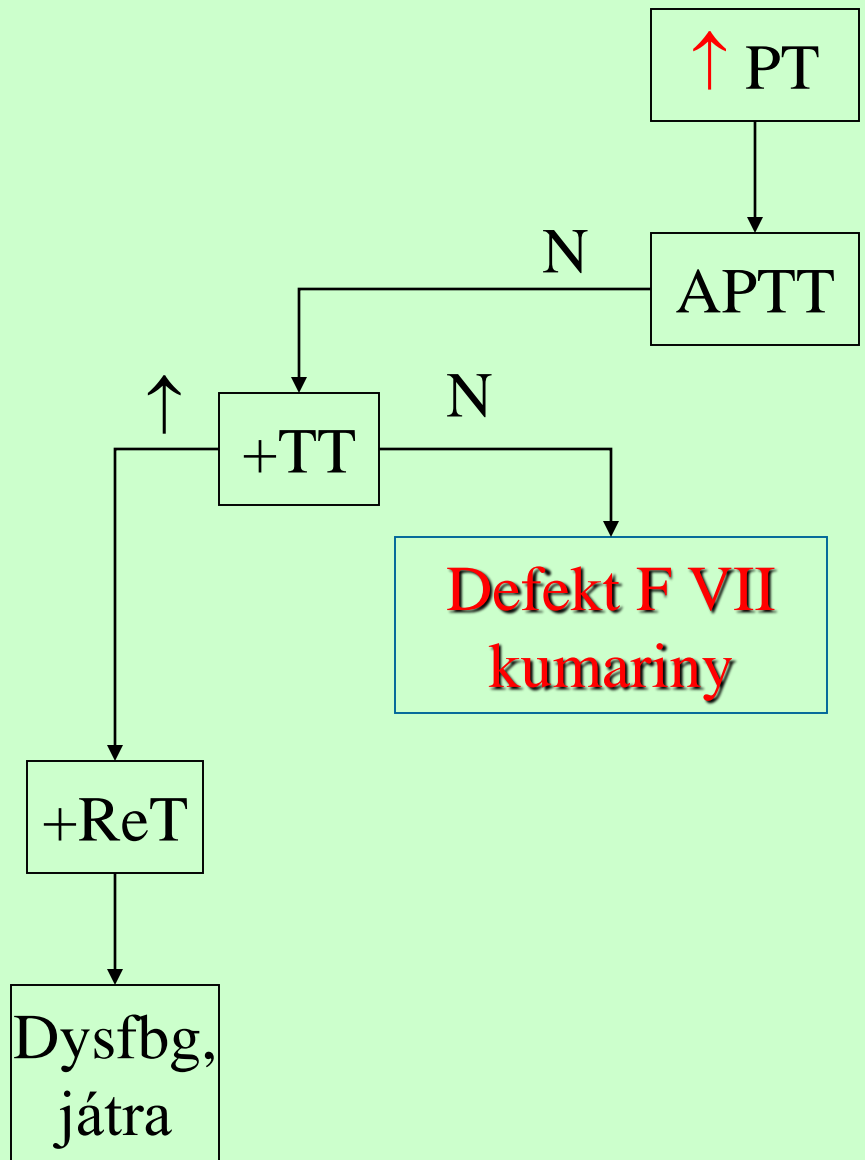
Interpretace základních koagulačních testů

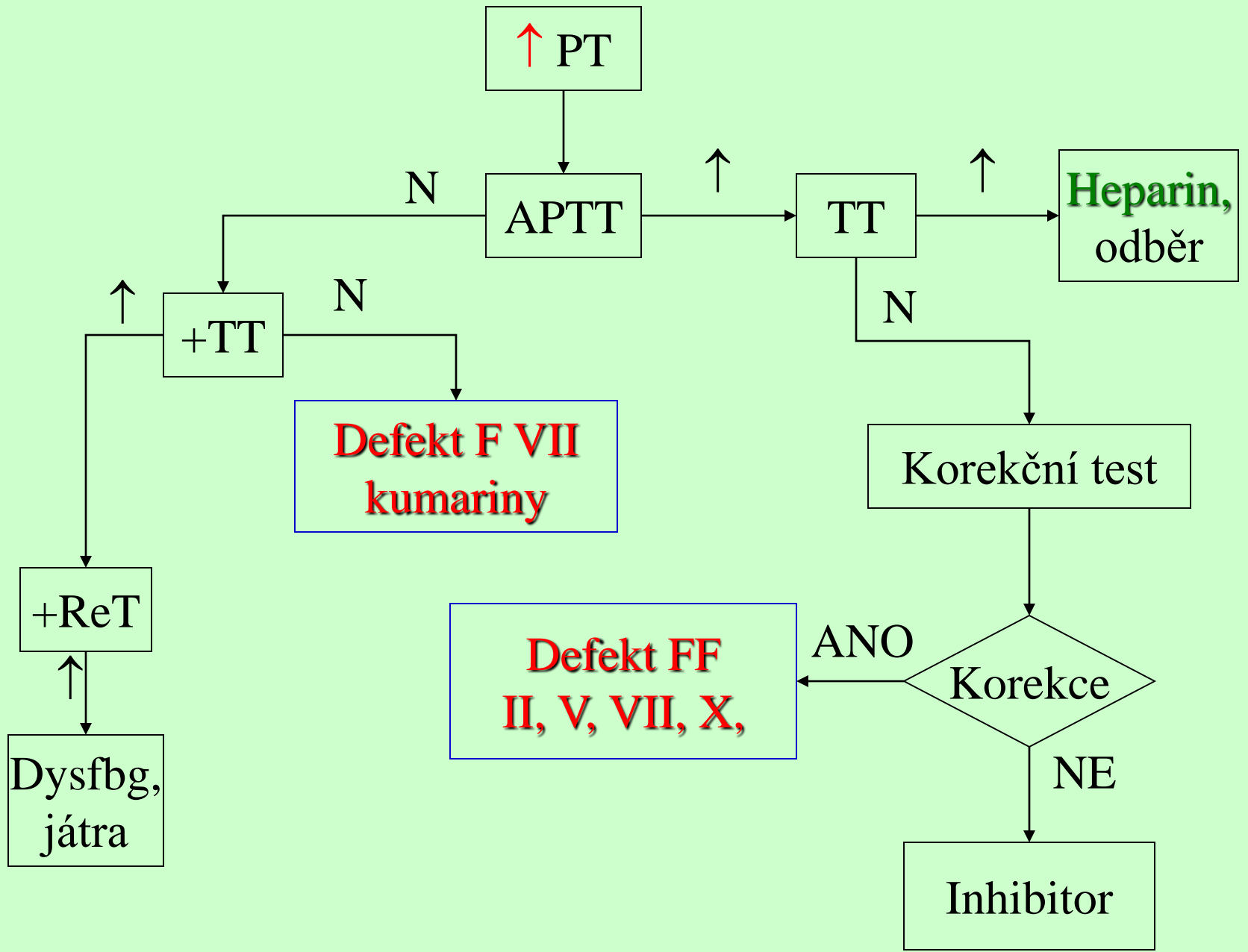


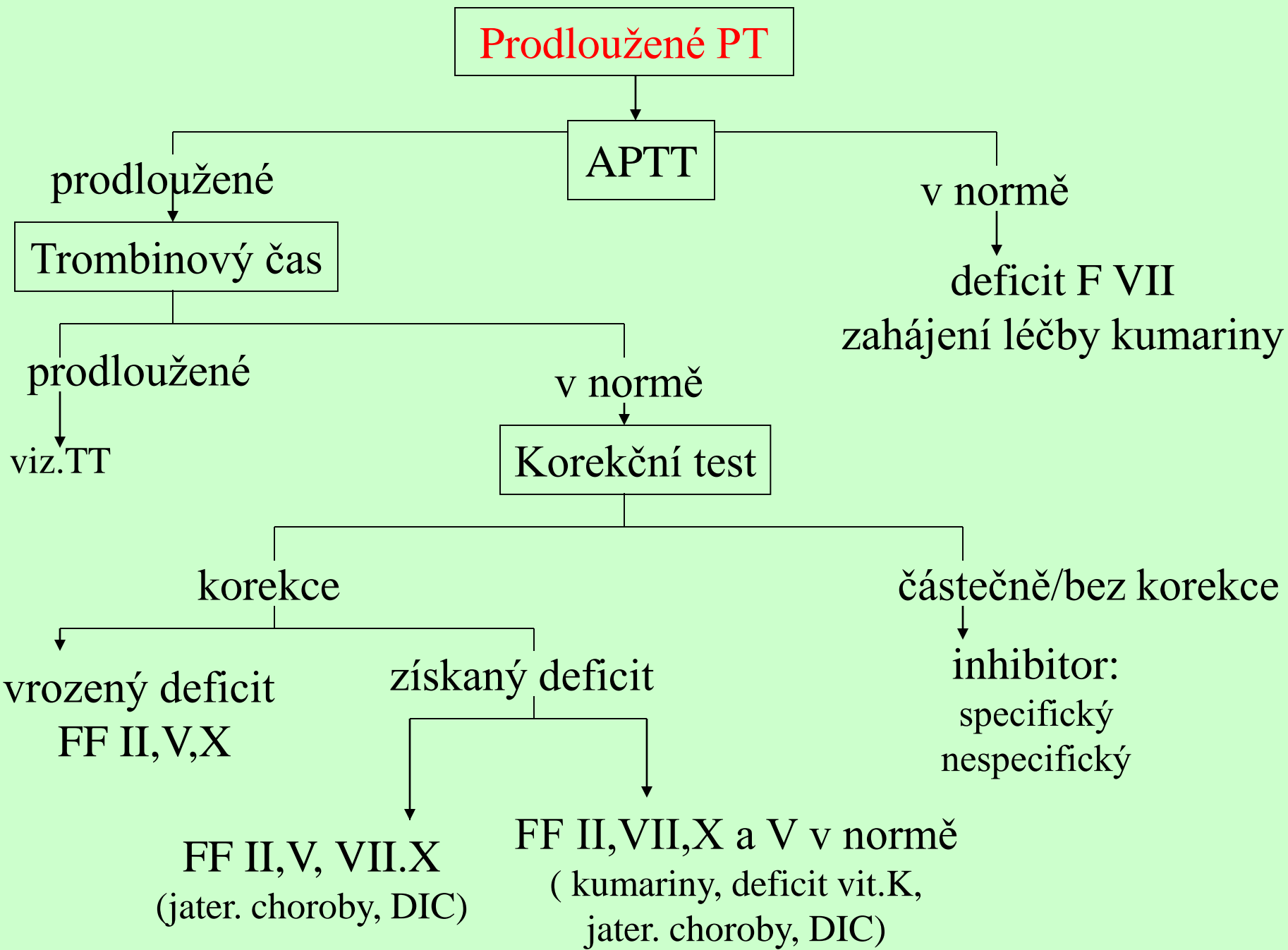












Prodávžené PT

APTT

prodloužené

v normě

Trombinový čas

deficit F VII

zahájení léčby kumariny

prodloužené

v normě

viz. TT

Korekční test

korekce

částečně/bez korekce

vrozený deficit

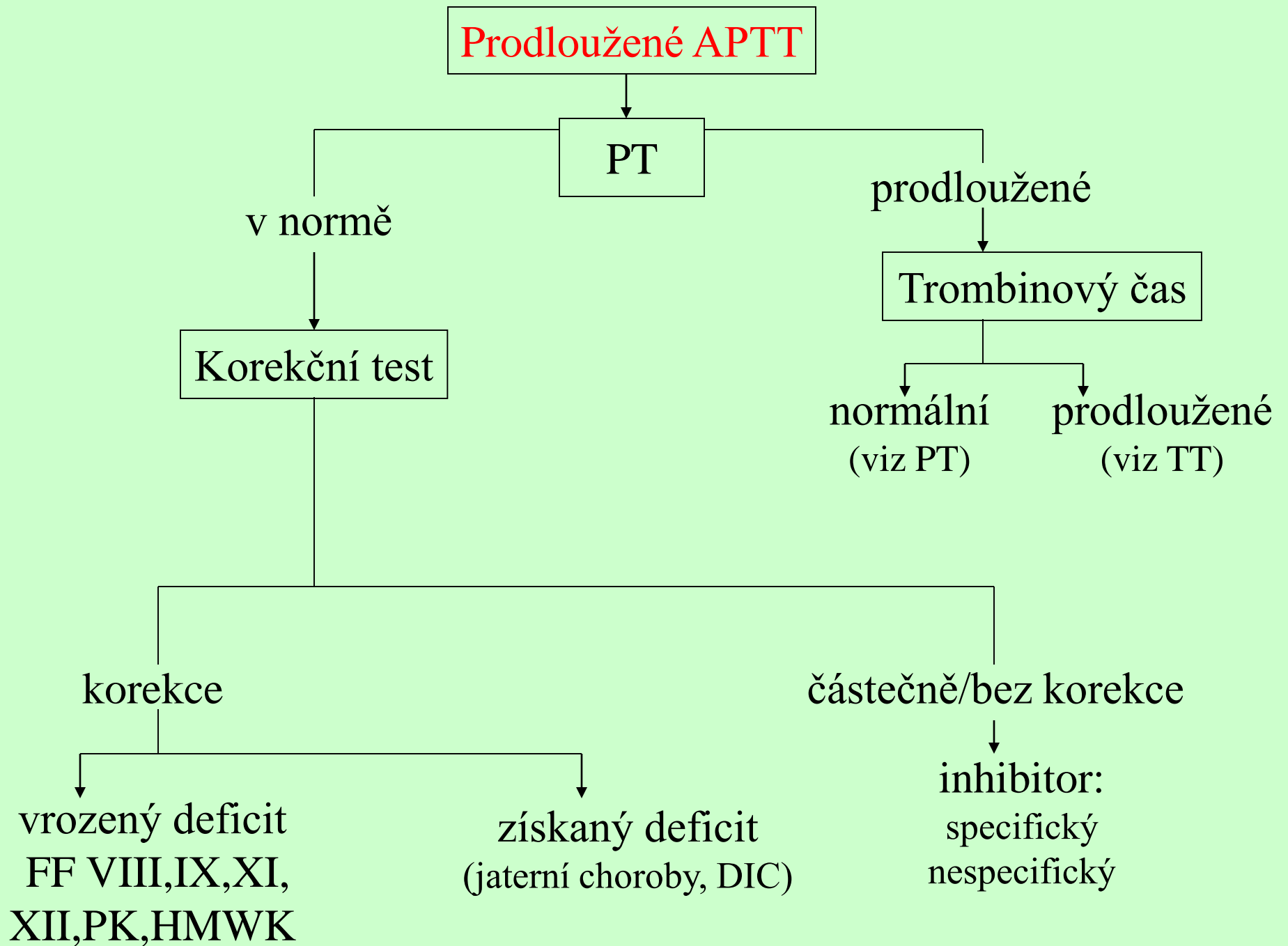
získaný deficit

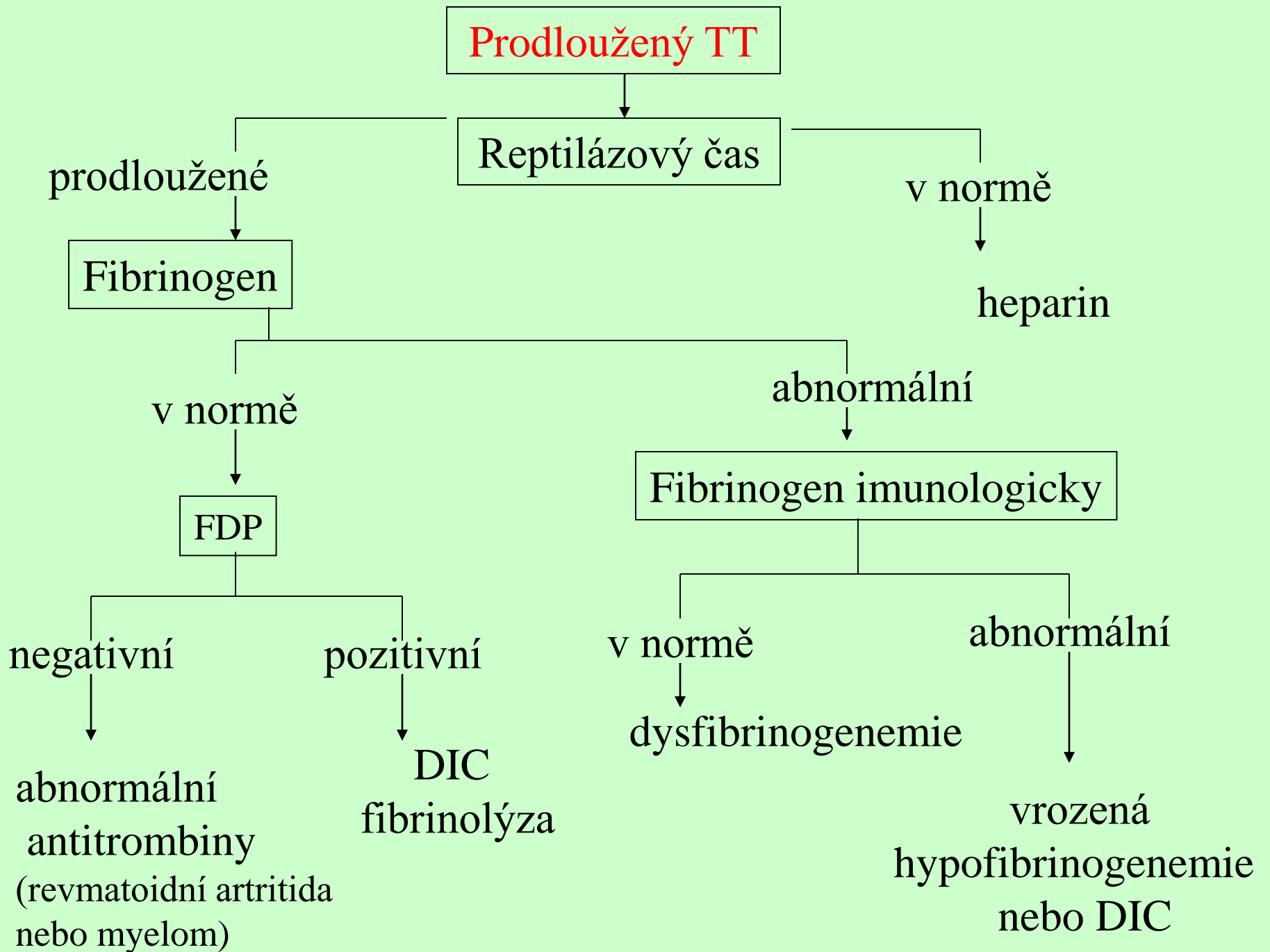
FF II, V, X

FF II, V, VII, X
(jater. choroby, DIC)

FF II, VII, X a V v normě
(kumariny, deficit vit. K,
jater. choroby, DIC)

inhibitor:
specifický
nespecifický





Prodloužená DK

Počet trombocytů

zvýšený

Trombocytóza

v normě

APTT

snížený

Trombocytopenie

v normě

Funkce trombocytů

prodloužené

Fibrinogen

v normě

abnormální

v normě

abnormální

izolované
prodloužení DK

dysfunkce
trombocytů

vWF

dys-, hypo-, afi-
fibrinogenemie

variabilní

abnormální

„varianty“ vWF choroby

von Willebrandova choroba

PT

norma

APTT

norma

TT

norma

→ A) + **trombo** i **DK** norma

Příčiny:

→ inic. DIC

→ B) +↑**DK**, **trombo** norma

Příčiny:

→ v.Willebr. choroba

→ trombastenie

→ jiné trombocytopatie

→ C) +↓ **trombo**, **DK** N/↑

Příčiny:

→ trombocytopenie

→ trombocytopatie

→ inic. DIC

Doplňující vyšetření:

→ AT

Doplňující vyšetření:

→ F VIII, vWF:RCo, vWF

→ funkce trombo

Doplňující vyšetření:

→ počet trombo

→ vyšetření funkce trombo

PT

patol

APTT

norma

TT

norma

Příčiny:

- ↘ snížení F VII
- ↘ snížení FF protrombin. komplexu
- ↘ kumariny
- ↘ novorozenec

Doplňující vyšetření:

- ↘ F VII
- ↘ anamnéza, další vyš. (biochem.)
- ↘ anamnéza

PT

norma

APTT

patol

TT

norma

Příčiny:

- snížení FF F VIII,IX,XI,XII
- v.Willebr. choroba
- specifický/nespecifický inhibitor
- novorozenec

Doplňující vyšetření:

- F VIII, IX, XI, XII
- F VIII,VWF:RCo/Ac,VWF:Ag
- průkaz inhibitoru

PT

norma

APTT

norma

TT

patol

Příčiny:

- heparin
- poruchy polymerizace fibrinu
- dysfibrinogenémie

Doplňující vyšetření:

- reptilázový čas
- fibrinogen, FDP
- fibrinogen (LIA)

PT
patol

APTT
patol

TT
norma

Příčiny:

- komplexní koag. porucha různé geneze
- snížení FF II, V, X
- inhibitor F V
- léčba kumariny
- novorozenec

Doplňující vyšetření:

- fibrinogen, trombocyty, D-Dimery, bioch.
- F II, V, X
- průkaz inhibitoru
- anamnéza

PT
patol

APTT
norma

TT
patol

Příčiny:

- ↘ kombinovaná koagulopatie

Doplňující vyšetření:

- ↘ fibrinogen, FF, FDP, biochemie

PT

norma

APTT

patol

TT

patol

Příčiny:

- heparin
- kombinovaná koagulopatie

Doplňující vyšetření:

- reptilázový čas
- FF, fibrinogen

Interpretace výsledků

	Heparin UFH	Kumariny	Defekt FF vnitř.syst.	Defekt F VII	Defekt FF II, V, X
PT	N, (↑)	↑↑	N	↑	↑
APTT	↑	↑	↑	N	↑
Fbg	N	N	N	N	N
TČ	↑↑	N	N	N	N