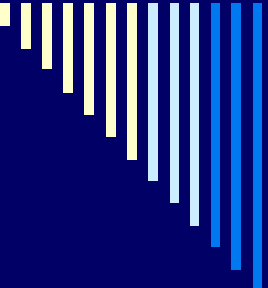


Zánětlivá onemocnění pojiva



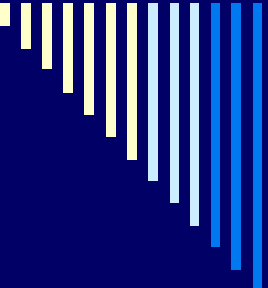
Autoimunitní choroby

- přítomnost orgánově specifických PL –
thyreogastrická skupina – Hashimotova thyreoiditida,
perniciózní anémie
- přítomnost orgánově nespecifických PL
— systémová onemocnění pojiva – kolagenózy, generalizovaná
imunokomplexova vaskulitida
- společné rysy:
antigenem je vlastní jádro
autoagresivní působení PL, T a K ly



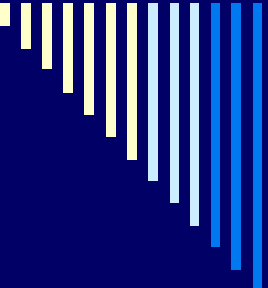
Systémový lupus erytematodes

- postihuje difuzně pojivovou tkáň a cévní struktury
- počátek ve 3. a 4. deceniu, 0,1-0,4 promile u mužů a 1 promile u žen, HLA D3
- etiologie – nejasná, provokující moment viróza, zátěž, přeslunění
- patogeneze – PL proti DNA, tvorba IK, jejich ukládání, fibrinoidní přeměna tkáně, vaskulitida imunokomplexová (sy drátěné kličky)



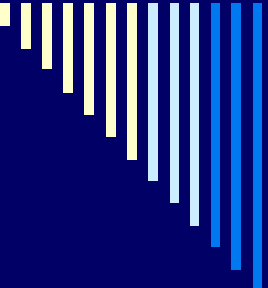
Systémový lupus erytematodes

- celkové příznaky – otoky kloubů bez podstatného omezení pohybu, teploty,
- orgánové příznaky – pleuritida, atypická pneumonie, plicní fibróza nefritida, nefrotický syndrom kožní příznaky – motýlový exantém GI příznaky – esofagitida, průjmy, kolitida, hepatosplenomegalie (1/3)



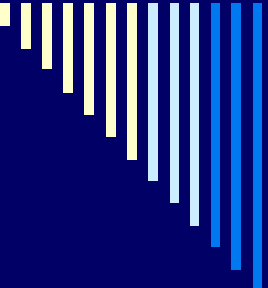
Systémový lupus erytematodes

- laboratorní příznaky – FW, anemie chronických onemocnění, zřídka hemolytická imunologické projevy – ANF, PL proti ds DNA, ENA, dříve i průkaz LE buněk – jádro fagocytované granulocytém
- léčba – imunosuprese steroidy, cytostatiky, antimalarika, salicyláty, NSA, u akutních ohrožujících plazmaferéza



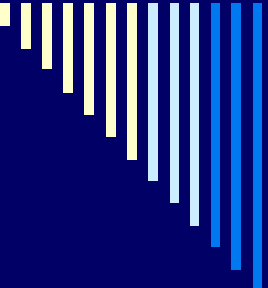
Dermatomyositida

- postihuje kůži a příčně pruhované svalstvo
- příznaky – prosáknutí okolo orbit, tmavší zbarvení kůže okolo očí, loktů, kolen, podkožní kalcifikace svalové postižení – bolestivost svalových skupin spontánně i na pohmat, fibrózy, kontraktury, polykací obtíže
- laboratorní příznaky – FW, zvýšení JT, CK, LD
- Léčba – kortikoidy, fyzikální léčba svalového postižení



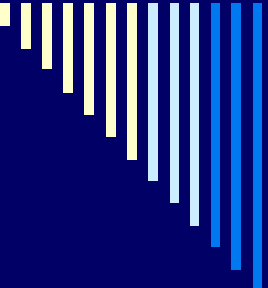
Sklerodermie

- masivní sklerotizace kůže a adnex z degenerace pojivové tkáně, pokračuje fibrózní indurací, postiženy i klouby a svaly
- příznaky – svalové atrofie, únavnost, slabost, artralgie, polykací obtíže, regurgitace, ileus příznaky kardiovaskulární, ledvinné, plicní
- laboratorně – pozitivní ANF a další, zvýšení hladiny hydroxyprolinu
- léčba – kombinovaná imunosuprese



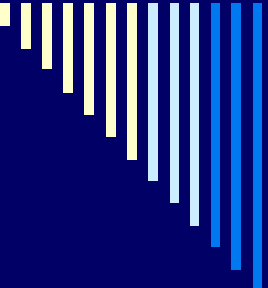
Polyarteriitis nodosa

- vyskytuje se častěji u mužů
- imunokomplexové postižení kapilár – vaskulitida – IK poškozují intimu, nasedá trombóza, do stěny pokračuje degenerace – tvorba aneurysmat
- příznaky – rozmanité podle postiženého orgánu, celkově horečky, malátnost, artralgie, kachektizace



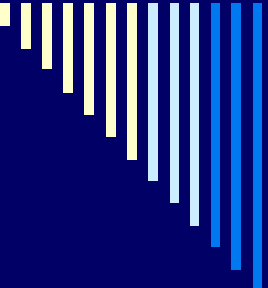
Polyarteriitis nodosa

- laboratorní příznaky – FW, eosinofilie, diagnóza histologická
- léčba – imunosuprese steroidy nebo kombinovaná
- SMÍŠENÁ NEMOC POJIVA
překrývání syndromů – Sharpův syndrom



Mikrokryystalické artritidy

- DNA – arthritis urica – zvýšení KM v séru
- primární – zvýšená tvorba nebo snížené vylučování KM
- sekundární – zvýšený rozpad nukleoproteinů, snížené vylučování při RI
- častěji postiženi muži – robustní, ambiciozní, masojídkové

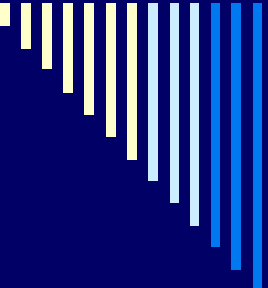


DNA

- hypertonicko – metabolický syndrom – (HT, DM, HLP, DNA)
- patogeneze záchvatu – zvýšení hladiny KM, vypadávání krystalů, synoviální membrána drážděna mikrokristaly, vasodilatace, překrvení, chemotaxe leukocytů, snížení pH, další krystalizace



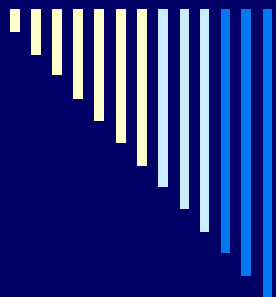




DNA - příznaky

- dnavý záхват – typicky MTF kloub, začíná nad ránem - sub galli cantu, obvykle po dietní či režimové chybě, parestézie přecházející v bolest, zčervenání, otok, celkově teploty, podrážděnost, pocit plnosti, nástup do několika hodin do maxima, odeznívá 3-7 dní
- dnavý tofus – uloženiny krystalů KM



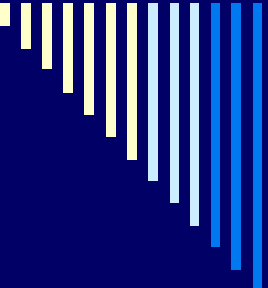


DNA

- chronická - orgánové postižení:
 - dnavá ledvina
 - dnavá artritida

- laboratorní příznaky – zvýšení sérové hladiny KM – u primární méně u sekundární více, lehce zvýšená FW, punktát z kloubu nebo tofu

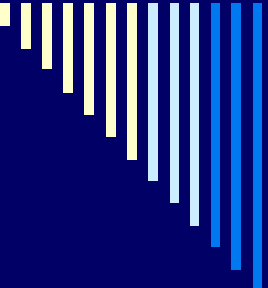




DNA - léčba

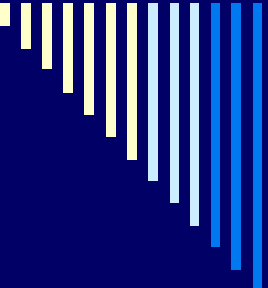
- akutní záchvat – NSAID – indometacin, diclofenac, kolchicin 1 mg po 1 hod do vyvolání průjmu, klid, tekutiny
- dlouhodobě - dieta bezpurinová, blokátory xantinoxidázy – allopurinol

- Sekundární dna – při krevních chorobách, chemoterapii, renální insuficienci



Degenerativní onemocnění kloubů a páteře

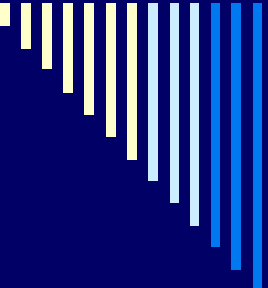
- rozvláknění chrupavky, její rozrušení, atrofie
- příčiny - stárnutí, kongenitální, traumatičeské změny, onemocnění kloubů, přetěžování, metabolické vlivy, genetické vlivy
- příznaky – startovací bolesti, horší k večeru, bolest v krajích polohách, deformace kloubu, varózní, valgózní postavení, omezení hybnosti až ankyloza
- dekompenzace artrózy – zánětlivé známky, bolesti spontánní, i v noci



Degenerativní nemoci kloubů a páteře.

- RTG obraz – zúžené kloubní štěrbiny – ztenčení chrupavky, osová úchylka, naléhání kostní tkáně – tvorba osteofytů, subchondrální cysty

- laboratorní obraz – není zvýšena FW ani jiné parametry

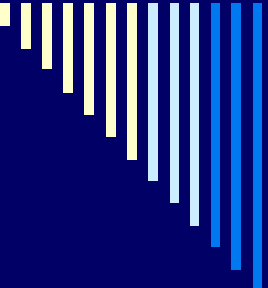


Degenerativní nemoci kloubů a páteře.

- HKK – Heberdenovy a Bouchardovy uzly, palcová rhizartróza
- kyčelní klouby – koxartróza – bolest do inguiny a na vnitřní stranu stehna, zkrácení končetiny, sklon pánve
- kolenní klouby – gonartróza – u obézních a u porušené osy, zpočátku bolestivost se schodů a s kopce, postižen i kloub femoropatelární – sed, klek, dřep
- klouby nohy – hallux valgus, Chopartův kloub

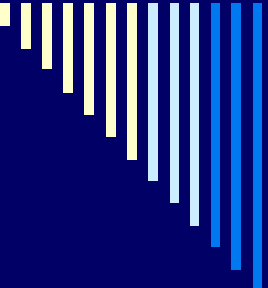






Degenerativní nemoci kloubů a páteře.

- léčba – odstranit příčiny – lze-li, rehabilitace, analgetika (ASA, NSAID) – příliš velká analgézie vede k přetežování kloubu, chondroprotektiva, fyzikální terapie, RTG ozáření, lázeňská léčba, TEP

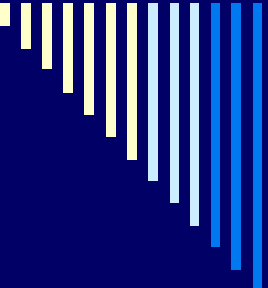


Degenerativní nemoci kloubů a páteře.

- změny obdobné – na kloubních chrupavkách obratlů
- příznaky – omezení hybnosti, bolestivost, zvýšený tonus až kontraktury paravertebrálního svalstva
- hrozí výhřez intervertebrální ploténky a útlak míchy
- Léčba – stejně, navíc myorelxancia

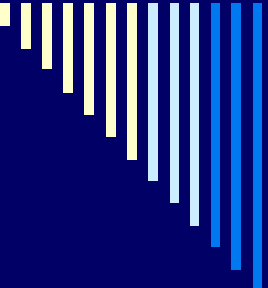






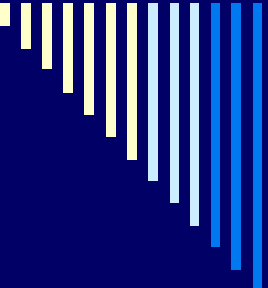
Mimokloubní revmatické syndromy.

- torticollis, lumbago – svalové bolesti v oblasti krku a bederní krajiny – léčba analgetika, myorelaxancia, vazodilatancia, infiltrace mesocainem
- entézopatie – bolesti ve svalových nebo šlachových úponech, vyvolaná pohybem, vznikají jednostranným, velkým přetížením – léčba lokálně mesocain, kenalog, klid, bandáž



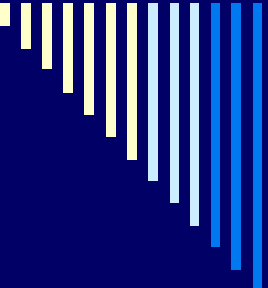
Mimokloubní revmatické syndromy.

- ganglion – výchlipka synoviální výstelky nad radiokarpálním kloubem – léčba – vypuštění obsahu, chir. odstranění
- tendinopatie – záněty šlachových pochev – omezení hybnosti, vrzoty, léčba klidem, zpevnění, možná opatrná infiltrace kortikoidem



Mimokloubní revmatické syndromy.

- Tietzův syndrom – bolestivost úponů žeberních chrupavek k hrudní kosti, imituje stenokardie – infiltrace mesocainem, kenalogem, ASA
- periartritida – ramene - bolestivé postižení periartikulárních měkkých tkání při nepoškozeném kloubu – způsobeno mikrotraumaty, fyzikálními vlivy, reflexně – vertebronogenní, pleurální, RTG – negat, léčba – analgetika, cvičení



Mimokloubní revmatické syndromy.

- tunelové syndromy – sy karpálního tunelu – stlačení nervově cévního svazku n. medianus (revmatické choroby, myxedém, retence tekutin)
- příznaky – parestézie, více v noci, záleží na poloze, kůže dlaně mramorovaná, prodloužení vedení na EMG
- léčba – vasodilatace, infiltrace steroidy, operativní řešení