

Zajímavé kazuistiky v hematologii

Šlechtová J., Štambachová A.,
Hajšmanová Z., Lavičková A., Šigutová
Hematologický úsek ÚKBH FN a LF
UK v Plzni

I.P. *1970

- Primární autoimunitní hypothyreosa (r.1991)
- Diabetes mellitus 1. typu LADA (r. 2006)
- 3.4.2006 přijata pro poruchu vědomí, prvozáchyt diabetu. Dle anamnézy dva až tři týdny nevolnost, zvracení asi dvakrát denně, nechutenství a bolest břicha. Při přijetí somnolentní, s těžkým metabolickým rozvratem: Gly 47,7mmol/l, pH 6,96, BE -27,4, anion gap 30 mEq/L, hyponatrémie 123 mmol/l, hyperkalémie 6,2mmol/l, leukocytóza s neutrofilii 26,1.
- Diabetes mellitus typu LADA je řazen mezi **autoimunitní onemocnění**, v jejichž patogenezi se zdůrazňuje zejména pokles inzulinové sekrece na podkladě destrukce beta-buněk Langerhansových ostrůvků.
- Hashimotova autoimunitní encefalopatie (r.2006) – symptomatická EP při systémovém onemocnění (r.2006) – F059 delirium, desorientace, nepoznávání nejbližších osob – dětí – pacientka skončila na psychiatrii
- SLE, Sjogrenův sy (3/2011). Pozitivní ENA, ANF, dsDNA, (proti. proti parietálním bb).
- První záchyt výrazně patologických hemokoagulačních parametrů (bez spontánních krvácivých projevů)

WinMedicalc

Hlavní panel

Výběr pacienta

Osobní údaje

Klinické události

11.4.2006 [003.000]

Hospitalizace

Aktuální diagnózy

Laboratorní výsledky

Žádanky

Objednávky

Nové objednávky

Procesy

Poukazy

Formuláře

Čekárny

Další údaje

Skupiny pacientů

Statistiky, přehledy

Konfigurace

Zdravotní účtování

Zobrazit výsledky od

20. 1. 2011

do

30. 1. 2012

Nastavení

Konfigurace hem.

Datum odběru	15.2. 09:56	15.2. 10:41	2.3. 15:59	2.3. 16:00	2.3. 17:46	2.3. 18:21	3.3. 00:01	3.3. 01:44	3.3. 08:01	3.3. 09:19	3.3. 10:00
Pozn. k odběru		S_aTPO hod	Opakovánol		z 15.59hod			P_F8: opako		S_ANF ANF	S_aT
Hemokoagulace											
P-APTT			90,5					93,6	96,4		
P-APTT - R			2,88					2,98	3,07		
P-Protrombin. čas			15,9					16,4	15,5		
P-PT - R			1,21					1,25	1,18		
P-INR			1,3					1,3	1,2		
P-Trombin. čas								14,8			
P-Trombin.čas - R								0,95			
P-Fbg								6,13			
P-AT III								85			
Spec. koag.											
P-Aktin - čas								58,6			
P-Aktin normál								27,8			
P-Kor. APTT - čas								48,3			
P-Kor. APTT - R								1,54			
P-Kor. PT - čas								13,5			
P-Kor. PT - R								1,03			
P-Faktor VIII								1			
P-Faktor IX								92			
P-Faktor XI								86			
P-Faktor XII								79			
P-Inh. scr. spec.											
P-Inh. F VIII								17,6			
P-Kaolin.čas								207			
P-Kaolin.čas-norm								99			
P-Kaolin.čas-kor.								199			
P-dRVVT scr.								52,5			
P-dRVVT scr.norm								41,0			
P-dRVVT scr.kor.								45,4			
P-dRVVT konf.								43,7			
P-dRVVT konf.nor								38,4			

žena 41 111 20.5.1970

Účet (Kč):

Detaily

Isk

Označit pro tisk

Zrušit označení

Uživatel: MUDr. Jitka Šlechtová

Pracoviště: 410001 ÚKBH - hematol. ambulance

novinky

nápověda (F1)

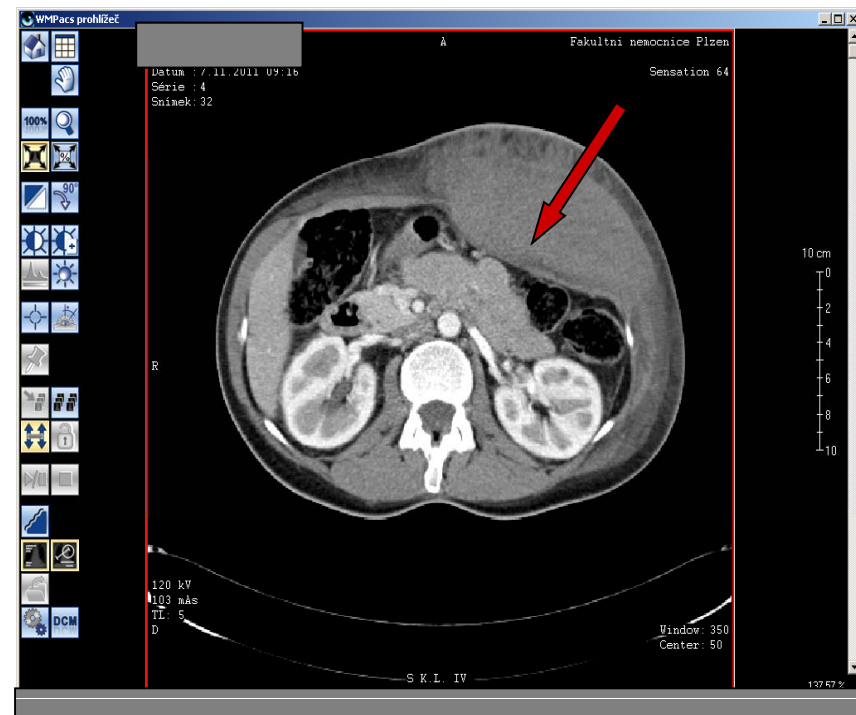
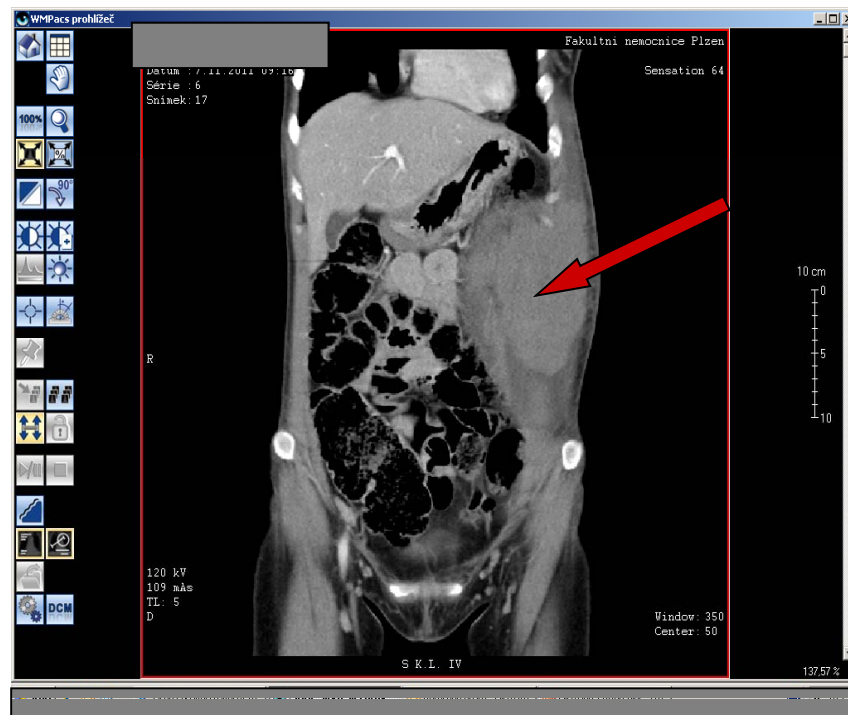
11/2011 – rozsáhlý hematom břišní stěny

Hb 74, ery 2,28, Htk 0,209

APTT 69,7 APTT-R 2,19, APTT korekce 49,1 – R 1,54

APTT aktin 54,3, APTT aktin N 27,7

FVIII 3%, inhibitor 60 BU/ml





evropský
sociální
fond v ČR



EVROPSKÁ UNIE



MINISTERSTVO ŠKOLSTVÍ,
MLÁDEŽE A TĚLOVÝCHOVY



OP Vzdělávání
pro konkurenceschopnost



INVESTICE DO ROZVOJE VZDĚLÁVÁNÍ



Získaná hemofilie je velmi vážné krvácivé onemocnění autoimunitní etiologie → autoprotilátky proti FVIII (IX)

Onemocnění může postihnout muže i ženy. Je většinou vázáno na systémové nebo nádorové (hematologické) onemocnění

Léčba – by-passové preparáty, rFVIIa, imunosupresiva