

Veleszületett és szerzett trombofilia tényezők klinikai jelentőségének vizsgálata

Kovács Erzsébet, Kerényi Adrienne, Bereczky Zsuzsanna, Pfliegler György

Debreceni Egyetem, Klinikai Központ, Belgyógyászati Intézet, Ritka Betegségek Tanszék és Laboratóriumi Medicina Intézet, Klinikai Laboratóriumi Kutató Tanszék

Szakrendelésünkön gondozott, vénás tromboembólián, szemfenéki trombózison, egyes esetekben artériás trombózison átesett betegek adatait dolgozzuk fel. Jelenleg esetszámunk kb. 400 fő. Vizsgálataink a beteg egyéni és családi kórelőzmény felvételét jelenti, különös tekintettel a vénás és artériás trombózisokra (proximális vagy disztális mélyvéna trombózis, pulmonális embólia, centrális vénás trombózis, egyéb, szokatlan lokalizációjú pl. viscerális vagy felsővégtagi trombózis, akut miokardiális infarktus, stroke, szemészeti vénás vagy artériás trombózisok, spontán vetélés, infertilitás). Vizsgáljuk a betegek életkorát az első bekövetkező trombózisos eseménynél, a trombózisok számát és a feltételezett provokáló trigger tényezőket. Az ismert és feltételezett veleszületett és szerzett trombofilias tényezők közül vizsgálataink az alábbi faktorokra terjednek ki: antitrombin, protein C, protein S deficiencia, FV Leiden mutáció, FII polimorfizmus, von Willebrand faktor antigén, FVIII:C, homocisztein, lipoprotein(a), lupus antikoagulans, antikardiolipin antitestek és béta-2-glikoprotein antitestek. Egyes esetekben sticky platelet vizsgálatra is sor kerül. Pozitív családi kórelőzményi adatok esetén korlátozott esetszámban negatív saját kórelőzményű egyéneknél is vizsgáljuk ezen faktorokat, így lehetőségünk van ezzel kapcsolatos összehasonlító elemzésre is. Az előadásban az eddig elkészült, feldolgozott adatokkal kapcsolatos tapasztalatainkról számolunk be.