

# **Заболевания свертывающей системы крови**

# *Гемофилия*

*относится к коагулопатиям с непосредственным  
нарушением гемостаза, для которых характерна  
изолированная непостоянность одного какого - либо  
фактора свертывания крови.*

# Виды гемофилий

## 1. Гемофилия А /классическая гемофилия/

обусловлена дефицитом фактора VIII антигемофильного глобулина (АГГ) составляет 70 - 80 % от всех случаев заболевания,

## 2. Гемофилия В /болезнь Кристмаса, рождественская болезнь/

связана с дефицитом фактора IX.

составляет 6 -13% от всех случаев заболевания

*На дефицит этих двух факторов свертывания приходится 96 - 98 % всех наследственных коагулопатий.*

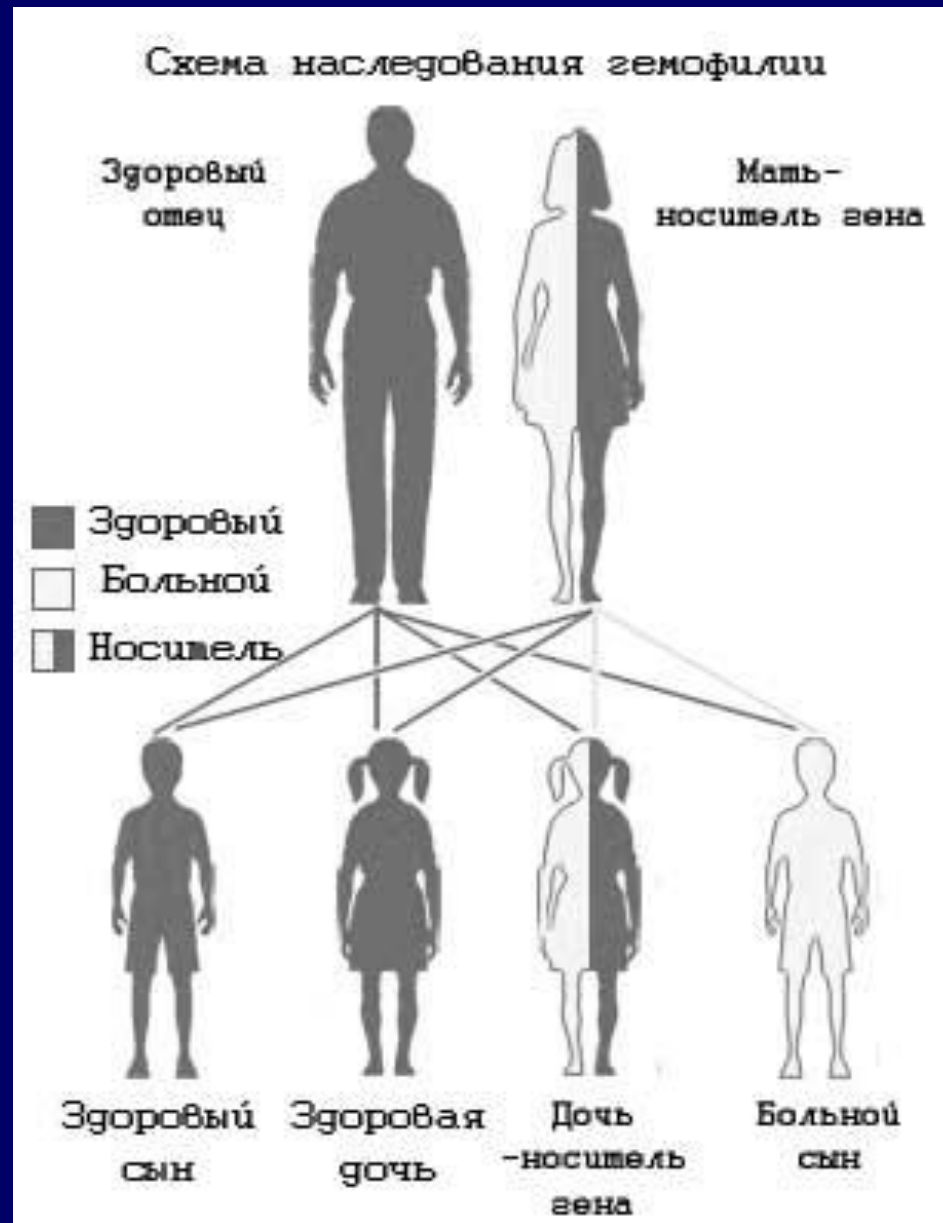
## 3. Гемофилия С (Б-нь Розенталя)

связана с дефицитом XI фактора.

Ген гемофилии С фиксируется на X хромосоме, заболевание аутосомное, болеют девочки и мальчики, встречается в гетеро- и гомозиготной формах. Гомозиготная форма протекает тяжело.

- ❖ Частота гемофилии в различных странах колеблется от 6,6 до 18 на 100 000 жителей мужского пола.
- ❖ Гены регулирующие синтез факторов VIII и IX, локализуются в X - хромосоме
- ❖ Ген, обуславливающего биосинтез антигемофильного фактора рецессивен.
- ❖ Кондукторы заболевания женщины, имеющие вторую нормальную X - хромосому, как правило, не страдают кровоточивостью, так как активность патологической хромосомы замаскирована доминантными генами, находящимися в здоровой хромосоме.
- ❖ Однако активность фактора VIII у женщин кондукторов снижена наполовину по сравнению с нормой, и у них может наблюдаться кровоточивость во время родов, при операциях, травмах.
- ❖ У женщин гомозигот возникает неприкрытая гемофилия в тяжелой форме. Причиной гемофилии могут быть количественные и качественные изменения факторов свертывания крови
- ❖ У мужчин же это заболевание проявляется, т.к. в пораженной хромосоме нет генов, обуславливающих биосинтез факторов VIII и IX, так же как и в U хромосоме.

# Схема наследования гемофилии



# Формы гемофилий

- 1. Наследственная** – является следствием наследуемого дефекта хромосомы.
- 2. Спонтанная** - является следствием вновь возникшей мутации.

В настоящее время известно, что мутации при сперматогенезе в 30 раз выше, чем при овогенезе. Поэтому мутация генов в X - хромосоме может с большей вероятностью первоначально произойти в организме отца, нежели матери.



Императрица Александра Федоровна и цесаревич Алексей. У Алексея была наследственная гемофилия, которой страдали мужчины в роду его матери. 1913 г.



Потомки королевы Виктории страдали гемофилией. Считается, что болезнь была передана династии Викторией (1819-1901), которая произвела на свет девятерых детей.

# **Клинические формы заболевания:**

## **1. Латентная форма**

- кровоточивость возникает только при обширных травмах и больших хирургических вмешательствах и то не во всех случаях. При отсутствии данных ситуаций человек может и не подозревать о болезни.

## **2. Легкие формы**

- как правило, геморрагические проявления отсутствуют. Кровотечения могут возникнуть при травмах или хирургических вмешательствах.

## **3. Выраженные формы**

Наблюдаются спонтанные кровотечения из слизистой оболочки ротовой и носовой полости. Иногда при легком воздействии возникают неадекватные синяки и гематомы, возможны острые гемартрозы, у некоторых девочек в пубертатном периоде отмечаются обильные меноррагии, которые с возрастом уменьшаются.

# Классификация основных типов кровоточивости

Тип кровоточивости	Основные виды патологии
Микроциркуляторный (петехиально- пятнистый, синячковый)	Тромбоцитопении, тромбоцитопатии, болезнь Виллебранда
Гематомный	Гемофилии А и В
Смешанный (микроциркуляторно- гематомный)	ДВС-синдром (в стадии клинической манифестации), тяжелая степень болезни Виллебранда, передозировка прямых или непрямых антикоагулянтов, антиагрегантов, избыточная тромболитическая терапия
Васкулитно-пурпурный	Микротромбоваскулиты
Ангиоматозный	Телеангиэкзазия, микроангиоматоз

# **Клиника гемофилии**

**Основное клиническое проявление –  
периодически повторяющиеся эпизоды кровоточивости  
и повышенной чувствительности к травмам.**

- ❖ Гемофилия характеризуется, прежде всего, **гематомным типом** кровоточивости - большими межмышечными, внутримышечными гематомами, повторяющимися острыми кровоизлияниями в суставы, на фоне которых возникают хронические артриты.
- ❖ Наблюдаются возрастные особенности характера кровоточивости.
- ❖ Так, у новорожденных бывают обширные кефалогематомы, поздние кровотечения из пупочного канатика, подкожные и внутрикожные кровоизлияния.
- ❖ У большинства детей не наблюдается геморрагий, пока они не начинают ползать и ходить.
- ❖ При прорезывании зубов, из лунки удаленного зуба у больных детей отмечаются кровотечения.
- ❖ После 3-х лет присоединяются кровоизлияния в разные суставы.
- ❖ Характерна сезонность обострения: с марта по май и в ноябре декабре.

# Гематомный тип кровоточивости



Гематома в месте инъекции

Гематома языка

Гематома глаза

# Гематомный тип кровоточивости



Острый гемартроз коленного сустава у больного гемофилией



Обширные гематомы у пациента с гемофилией

# Клиника гемофилии

## Наиболее часто поражаются суставы

### Этапность суставного поражения:



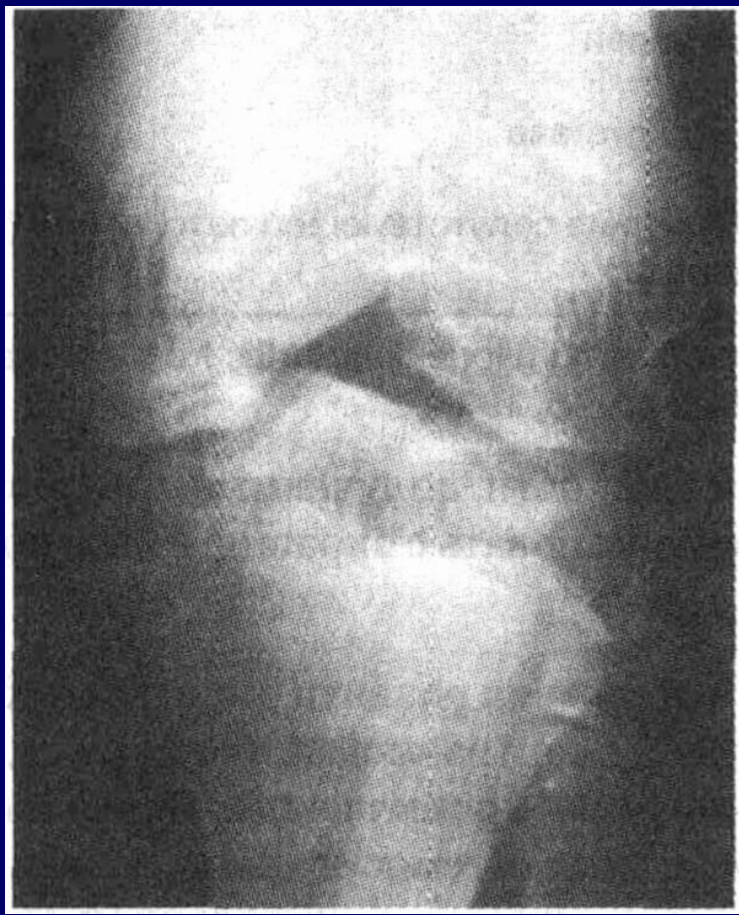
1. **Гемартроз** - Кровоизлияние в сустав проявляется быстрым увеличением объема сустава / чаще коленного /. Пальпация сустава безболезненна, но при большом кровоизлиянии напряжение суставной сумки вызывает сильные боли, наступает затруднение движений, нога принимает более согнутое положение. Обратное развитие гемартроза происходит на 2 - 3 неделе. Нередко это первый и единственный признак проявления гемофилии. При рассасывании излившейся крови может повыситься температура, увеличиться СОЭ. При рецидивах на рентгенограмме отмечается остеопороз суставных поверхностей вследствие декальцинации. Излившаяся в полость сустава кровь может полностью рассосаться без каких - либо остаточных явлений, но повторные кровоизлияния в этот же сустав ведут к нарушению его функции.

# **Клиника гемофилии**

## **Этапность суставного поражения:**

- 2. Гемартрит** - присоединение воспаления синовиальных оболочек к кровоизлиянию в сустав - приводит к хроническому процессу в суставе который остается припухшим и не уменьшается в объеме.  
Определяется зыбление при пальпации. При ограничении подвижности сустава развиваются атрофия и слабость мышц. На рентгенограмме видна деформация суставных концов, помимо остеопороза, наблюдаются метафизарные поперечные полосы склероза, напоминающие рахитические изменения. Эпифиз большеберцовой кости утолщается, к этим изменениям подсоединяется подвывих
- 3. Анкилоз** - /неподвижность сустава/. Гемофильный анкилоз может наступить, если не лечить сустав. Последний анкилозируется в порочном положении, в результате больной становится инвалидом.

# Клиника гемофилии



Коленный сустав молодого пациента, страдающего гемофилией. Дегенеративные и эрозивные изменения в обоих мыщелках бедренной кости и бугристости большеберцовой кости.



Голеностопный сустав молодого пациента, страдающего гемофилией. Анкилоз.

# Клиника гемофилии

- ❖ Кровотечения при гемофилии бывают длительные.
- ❖ Подкожные гематомы образуются различной величины безболезненные "опухоли", которые рассасываются долго / до 2х месяцев / с цветением от сине - фиолетовой до желтой окраски. Кожные кровотечения могут длиться до 16 дней и более.
- ❖ Кровотечение из слизистых оболочек встречается 3/4 больных гемофилией. Наиболее частые кровотечения из носа и десен.
- ❖ Кровотечения из желудочно - кишечного тракта бывают в связи с травмой живота, при наличии почечных камней могут быть и спонтанные почечные кровотечения.
- ❖ Внутримышечные гематомы возникают после ушибов и наблюдаются главным образом при тяжелой форме гемофилии. Они могут ежегодно рецидивировать в одной и той же области, сопровождаться лихорадкой, недомоганием, желтушностью, уробилинурией, анемией.
- ❖ Ушиб глаза может вызвать ретроорбитальное кровотечение, экзофтальм, сдавление нерва и слепоту.

# Классификация гемофилии по тяжести кровотечения

*Тяжесть кровотечения строго коррелирует со степенью дефицита фактора VIII или IX в плазме больного*

- а/ крайне тяжелая форма** - с уровнем фактора VIII или IX в плазме 0-1%;
- б/ тяжелая форма** - с уровнем фактора VIII или IX в плазме 1 - 2%;
- в/ форма средней тяжести** - с уровнем фактора VIII или IX в плазме 2 - 5%;
- г/ легкая форма** - с уровнем фактора VIII или IX в плазме выше 5%, но с возможностью возникновения тяжелых и даже смертельных кровотечений при травмах и хирургических вмешательствах, проводимой без достаточной заместительной терапии криопреципитатом VIII или IX фактора.

**Норма VIII в плазме крови 56-110%.**

# Диагностика гемофилии

- ❖ Анамнез
- ❖ Осмотр
- ❖ Вопрос окончательно решается при оценке гемостазиограммы, которая обнаруживает гипокоагуляцию вследствие резкого нарушения протромбинообразования.
- ❖ Тесты, характеризующие первую фазу свертывания крови /образование внутреннего, кровяного тромпластина или протромбиназы/.
- ❖ Увеличивается время свертывания крови по Ли - Уайту, более 10 минут.
- ❖ АПТВ - активированное парциальное тромболастиновое время. Широко в клинике используется определение АПТВ (норма - 35 - 45) , при гипокоагуляции удлиняется ( при гемофилии - АПТВ больше 45").

# **Принципы лечения гемофилии**

- 1. Замещение дефицитного фактора**
- 2. Устранение последствий кровоизлияний**

# Лечение гемофилии

Препаратором выбора является концентрат фактора VIII.

Если имеется риск развития кровотечения то требуется концентрация фактора VIII в плазме более 30%,

Расчет необходимого количества фактора VIII:

1 ед. на 1 кг массы тела = повышение активности примерно на 2%.

С момента окончания трансфузии полураспад фактора VIII происходит за 4 ч. Половина этого количества соответственно вводится каждые 4-6 ч для поддержания безопасного для жизни уровня.

В 1 мл нативной плазмы содержится 1 ед. фактора VIII.

Криопреципитатные концентраты содержат 9,6 ед. фактора VIII в 1 мл.

# Лечение гемартрозов

Лечение проводится введением криопреципитата фактора VIII

20 ЕД/кг - при легкой травме, без клинических проявлений;

30 - 50 ЕД/кг - при остром гемартрозе

Длительность лечения 3 - 5 дней

Для уменьшения кровотечения можно поднять конечность, приложить лед, подвесить с помощью подвязок и иммобилизировать ( с помощью бинтов и шин ).

Фонофорез с гидрокартизоном, курсами по 10 сеансов, 3 - 4 курса в год.

Для предотвращения атрофии и контрактур необходимо рано начать лечебную физкультуру.

Артроцентеза по возможности избегают.

# БОЛЕЗНЬ ВИЛЛЕБРАНДА

Болезнь Виллебранда встречается примерно с частотой 1:1000.

Заболевание обычно наследуется по аутосомно-доминантному типу, но может отмечаться и рецессивное наследование.

Характеризуется *аномальным фактором Виллебранда и снижением активности прокоагулянтного фактора VIII C*, который корректирует аномальное формирование фибринного свертка при гемофилии А.

Для больных характерно увеличение длительности кровотечения, но это имеет меньшее значение, чем снижение концентрации фактора VIII C. У одного и того же больного в разное время может быть то увеличенная, то нормальная длительность кровотечения.

# БОЛЕЗНЬ ВИЛЛЕБРАНДА

- *Клинические проявления* обычно минимальны, пока травма или операция не сделают их значимыми. Распространение спонтанных кровоизлияний часто ограничивается кожей и слизистыми оболочками. Относительно часты носовые кровотечения и меноррагии. Нередки серьезные кровотечения после небольших операций. Клинически тяжелые формы наблюдаются редко.
- *Лечение* направлено на коррекцию продолжительности кровотечения и содержания в крови фактора VIII RWF(фактора Виллебранда).
- Эффективен только криопреципитат — 10-40 ед./кг каждые 12ч. Эта терапия должна начинаться за день до операции, и ее длительность должна быть 5-10 дней.

# ГЕММОРАГИЧЕСКИЙ ВАСКУЛИТ –

геморрагический иммунный микротромбоваскулит или  
/болезнь Шенлейна - Геноха/ -

Это имунное заболевание в основе которого лежит множественный микротромбоваскулит, поражающий сосуды кожи и внутренних органов / капилляры, артериолы, венулы/.

Самое распространенное геморрагическое заболевание в детском возрасте.

# Геморрагический васкулит –

полиэтиологическое заболевание, развитию которого способствуют аллегизирующие факторы:

1. Стrepтококковая и респираторная вирусная инфекция, (наибольшая заболеваемость в холодную пору года)
2. Прививки
3. Пищевая и лекарственная аллергия (часто - цитрусовые, земляника, клубника, шоколад; инициаторами аллергических проявлений могут быть яйца, мясо, рыба, грибы, икра, фасоль и др. продукты)

Все эти факторы выступают в роли антигенов, принимающих участие в формировании антигенной части комплекса антиген - антитело.

# Патогенез геморрагического васкулита



# **Клиника геморрагического васкулита**

**Характерна системность поражения кровеносных сосудов.**

Поражаются микрососуды кожи, суставов, желудочно - кишечного тракта и почек, где на фоне геморрагических инфарктов эпителия, слизистой оболочки и подслизистого слоя развиваются обширные некротические и язвенные изменения.

В почках часть капиллярных петель подвергается тромбозу и фибриноидному некрозу. Может развиться подострый и хронический гломерулонефрит с исходом в сморщенную почку и азотемию, однако чаще всего по исчезновению клинических признаков острого гломерулонефрита клубочки почек приобретают нормальную структуру.

# **Клиника геморрагического васкулита**

## **Формы васкулита (в зависимости от обширности поражения сосудов)**

1. невисцеральная
2. висцеральная
3. смешанная

## **Основные клинические синдромы**

1. кожный
2. кожно - суставной
3. абдоминальный
4. почечный
5. сочетанный

# **Клиника геморрагического васкулита**

**Острота заболевания определяется**

1. тяжестью процесса,
2. активностью
3. длительностью течения.

**По тяжести каждая из клинических форм может быть**

1. легкой,
2. средней тяжести
3. тяжелой.

**Фазы - активная и стихания - могут чередоваться, в этом заключается  
волнообразность течения васкулита.**

**Течение болезни считается**

1. острым до 1,5 - 2 мес.,
2. подострым 2 - 6 мес.,
3. хр. рецидивирующим - 6 мес. и более.

# Клиника геморрагического васкулита

это заболевание характеризуется **васкулитно - пурпурным типом**  
кровоточивости с наиболее частым проявлением геморрагии на коже

## 1. КОЖНЫЙ СИНДРОМ

- ✓ элементы сыпи слегка приподняты и строго отграничены,
- ✓ не исчезают при надавливании.
- ✓ появляются высыпания симметрично,
- ✓ преимущественно на разгибательных поверхностях голеней и рук, на ягодицах.

Для детей одновременно с высыпаниями характерно возникновение ангионевротического отека на кистях и стопах, губах, ушах, в области глаз и волосистой части головы.

# Клиника геморрагического васкулита



Пурпур. Множественные кровоизлияния в кожу нижних конечностей



# Клиника геморрагического васкулита

## кожный синдром

При злокачественном синдроме с молниеносным течением не бывает кровотечений из слизистых оболочек, но весьма характерны **экхимозы** на коже, которые с невероятной быстротой появляются и распространяются сначала симметрично на ногах, затем по всему телу, окраска их может быть красновато - черной или синей, на коже образуются кровянистые уплотнения, кровянисто - серозные пузыри.

Такие внезапные высыпания на коже **могут сопровождаться лихорадкой, прострацией, судорогами**, так как наблюдается поражение сосудов головного мозга, при этом больной может погибнуть в течении нескольких часов от геморрагических инфарктов мозга.

# **Клиника геморрагического васкулита**

## **2. Полиартрит - суставной синдром.**

наблюдается отек в области крупных сосудов /особенно часто в коленных и голеностопных/,

сопровождается летучими болями разной интенсивности.

# Клиника геморрагического васкулита

## 3. Абдоминальный синдром

- Может появиться на фоне кожного или кожно- суставного синдрома,
- Проявляется кровоизлияниями в стенку кишечника или в брюшину, отеком и дискинезией желудочно - кишечного тракта.
- Приступообразные боли типа кишечной колики возникают внезапно, могут локализоваться вокруг пупка, в правом подреберье, подложечной или правой подвздошной областях.
- Геморragии на слизистой оболочке кишечника и желудка проявляются кровавой рвотой, меленой или свежей кровью в стуле, а также ложными позывами и учащенным стулом или , наоборот, задержкой его.
- Синдром, как правило сопровождается лихорадкой, повышением числа лейкоцитов в периферической крови и повышением СОЭ, при больших кровопотерях может развиться анемия, коллапс.
- В гемограмме определяется гипертромбоцитоз и гиперкоагуляция.  
*При тяжелых формах васкулита боли в животе настолько сильные, что больные принимают вынужденное положение, лежа на боку с поджатыми к животу ногами.*

# Клиника геморрагического васкулита

## Дифференциальный диагноз абдоминального синдрома

- ✓ аппендицит
- ✓ инвагинация кишечника
- ✓ перитонит,
- ✓ острый панкреатит
- ✓ язва желудка
- ✓ холецистит
- ✓ глистная инвазия.

Абдоминальные боли могут повторяться в течении дня, нескольких дней, недели и более.

# Клиника геморрагического васкулита

## 4. Почечный синдром

- ✓ это острый гломерулонефрит, развившийся на фоне кожного, кожно-суставного или других синдромов.
- ✓ Поражение почек может протекать и по типу хр. гломерулонефрита.
- ✓ В любом случае наблюдается
  - микро и макрогематурия,
  - протенурия,
  - цилиндрурия.

Иногда развивается нефротический синдром

Артериальная гипертензия редко.

*Признаки нефрита исчезают через несколько недель или месяцев, у части больных они не исчезают вовсе, быстро прогрессируя с исходом в уремию первые два года заболевания. В любом случае поражение почек при ГВ делают угрожающим прогноз заболевания.*

## В гемостазиограмме **состояние гиперкоагуляции**,

- ✓ значительное снижение антикоагулянтных свойств
- ✓ сокращение тромбинового времени
- ✓ ускорение нейтрализации / или функциональное неиспользование / добавленного извне гепарина - повышение толерантности плазмы к гепарину.
- ✓ начальные признаки коагулопатии потребления, о чем свидетельствует гиперкоагуляция на первой фазе сокращения времени свертывания крови по Ли - Уайту.
- ✓ отмечается угнетение фибринолитической системы:
  - низкий процент спонтанного фибринолиза,
  - значительное увеличение плотности кровяного сгустка.

Такой тип гемостазиограммы характерен для гиперкоагуляционной фазы ДВС - синдрома.

*ГВ может осложняться ДВС - синдромом. Но ГВ отличается от ДВС - синдрома мелкоочаговостью, пристеночностью, нормальным или повышенным содержанием в плазме фибриногена, отсутствием тромбоцитопении потребления и других проявлений.*

## **Важное значение для оценки тяжести и варианта течения процесса имеют следующие исследования.**

1. Количественные определение содержания фактора Виллебранда в плазме. Его уровень при ГВ закономерно повышается / в 1,5 - 3,0 раза /, степень повышения соответствует тяжести и распространенности поражения микрососудов эндотелий сосудов - единственное место синтеза фактора Виллебранда.
2. Определение содержания в плазме циркулирующих иммунных комплексов При ГВ уровень комплексов в плазме, как правило, повышен,
3. Гиперфибриногенемия, повышенное содержание в плазме А2 и Г-глобулинов, а также А1 - кислого гликопротеина отражает остроту и тяжесть болезни.
4. Определение в сыворотке криоглобулинов - тест позволяющий распознать "крионглобулинемическую форму болезни "
5. Определение антитромбина III и степени гепаринорезистентности плазмы имеет значение для подбора необходимой дозы гепарина и устранения из крови больного белков " острой фазы ", мешающих терапевтическому действию этого препарата.

# Лечение геморрагического васкулита

Больные нуждаются в строгом постельном режиме не менее 3-х недель.

Назначается щадящая диета с устраниением аллергенных продуктов. Из рациона исключаются острые продукты, шоколад, цитрусовые, клубника, экстрактивные и жареные блюда. Разрешается молочные и овощные супы, каши, картофельное пюре со сливочным маслом, кефир, белый хлеб. Оправданно обильное питье отваров шиповника, черной смородины, овощных отваров и соков. На второй неделе + мясо, затем омлет. На третьей неделе - можно давать и мясные бульоны.

Пищевой дневник ведется тщательно, с отбором продуктов, не аллергенных для данного больного. Расширение диеты при стойкой клинической картине.

В качестве энтеросорбентов могут быть рекомендованы:

Полифепан 1г/кг,

Тиоверол 1/2 - 1 чайная ложка 1-2 раза в день,

Энтеросорб, смекта и другие препараты.

Длительность лечения 10-14 дней

# Лечение геморрагического васкулита

**Базисным методом терапии ГВ является гепаринотерапия.**

Назначается гепарин по 150 - 200 ЕД, в тяжелых случаях 200 - 400 ЕД/кг массы тела в сутки, разделенный на 4 инъекции, через каждые 6 часов подкожно по методике Иена - Весслера в переднюю брюшную стенку ниже пупочной линии.

Без антитромбина III гепарин неэффективен.

Для повышения уровня антитромбина III и плазминогена /он необходим для фибринолиза/ переливается 150 - 200 мм свежезамороженной плазмы /СЗП/ / 1 - 1,5 мл/кг, коротким курсом.

Рекомендуется дезагреганты - курантил по 1 - 3 драже в день 7 - 14 дней.

Преднизолонотерапия при среднетяжелых и тяжелых формах заболевания - 0,5мг/кг-1мг/кг.

При ГВ используют антигистаминовые препараты: кларитин и другие.

При отсутствии эффекта от ранее проводимой терапии проводят плазмоферез.

# Лечение геморрагического васкулита

После выписки из стационара за больным наблюдает гематолог.

Диспансерное наблюдение длится 2 - 5 лет с обязательной санацией хронических очагов инфекции, ЛФК, аэротерапией, рациональным питанием.

## **Тромбоцитопеническая пурпурра (ТПП)**

*относится к геморрагическим болезням с нарушением тромбоцитарного звена гемостаза и обусловлена уменьшением тромбоцитов крови ниже мин. нормы - 150\*109/л.*

- Заболеваемость ТПП составляет 1,5-2 на 100000 детского населения.
- Болезнь может возникать в любом возрасте, но чаще в преддошкольном и школьном.
- После 10 лет выявляется отчетливое преобладание девочек, в 2-3 раза болеют чаще мальчиков.

# **Тромбоцитопеническая пурпурा (ТПП)**

## **Приобретенная**

- **иммунный** - наиболее частый, на его долю приходится 4\5 всех ТПП

- **идиопатическая тромбоцитопеническая пурпурा \ИТП\**, которая заменяет ряд широко распространенных терминов : болезнь Верльгофа, эссенциальная ТПП

- **неиммунный** - может быть обусловлен:

недостаточным образованием тромбоцитов  
повышенным их потреблением \ДВС- синдром, гемангиомы  
повышенным разрушением \при травмах, спленомегалии\

**Наследственная (врожденная)** - связан со структурной неполноценностью тромбоцитов, приводящей к укорочению продолжительности их жизни.

**В зависимости от патогенеза, т. е. механизма выработки антитромбоцитарных антител различают следующие формы иммунной ТПП :**

***1 - Изоиммунная \аллоиммунная\ форма.***

Этиопатогенез ее во многом идентичен гемолитической болезни новорожденных, но несовместимость и иммунологический конфликт касаются тромбоцитарных антигенов, полученных ребенком от отца и отсутствующих у матери.

Обычно мать не имеет тромбоцитарного антигена PLA1 \ в популяции таких людей 2-5%\, а у ребенка он есть.

В сенсибилизированном организме матери появляются антитромбоцитарные антитела \AT\, проникающие через плаценту матери и вызывающие тромбоцитолиз у плода.

Изоиммунная форма встречается у 1 из 5000-10000 новорожденных.

В более старшем возрасте возможно возникновение этой формы ТПП при гемотрансfusionях.

## **2 - Трансиммунная форма**

антитромбоцитарные аутоантитела матери, больной ИТП, проникают через плаценту к плоду, вызывая у него ТП.

Эта форма заболевания наблюдается у 30-50-% новорожденных, родившихся от матерей, страдающих ИТП.

## **3 - Гетероиммунная форма**

связана с образованием АТ в ответ на изменение антигенной структуры тромбоцитов по типу гаптена под воздействием факторов, повреждающих тромбоцит. Эта форма ТПП у детей встречается наиболее часто.

## **4 - Аутоиммунная форма**

АТ вырабатываются против собственных неизмененных тромбоцитов. Начальные пусковые звенья появления АТ остаются неясными.

# **Патогенез тромбоцитопенической пурпуры**

- ✓ В развитии ИТП решающее значение имеет иммунопатологический процесс, в частности синтез антитромбоцитарных АТ.
- ✓ Тромбоциты под воздействием АТ гибнут.
- ✓ При ИТП продолжительность жизни тромбоцитов сокращается с 7-10 дней до нескольких часов, продукция же их в костном мозге остается нормальной или даже возрастает \т. е. гиперрегенераторная ТП.
- ✓ АТ могут быть направлены и против мегакариоцитов, тогда этот росток представляется опустошенным \гипорегенераторная ТП\.
- ✓ Иммунный генез ИТП подтверждается обнаружением тромбоцитарных АТ, высоким уровнем Ig G на поверхности тромбоцитов, обнаружением в крови больных сенсибилизованных к аутотромбоцитам лимфоцитов.

# **Патогенез тромбоцитопенической пурпуры**

Определенную роль в развитии ИТП играет селезенка.

В ней происходит повышенная деструкция тромбоцитов, кроме того, селезенка является местом продукции антитромбоцитарных АТ (образуются главным образом селезеночным пулом лимфоцитов).

В патогенезе кровоточивости при ТПП ведущей является тромбоцитопения; имеют значение участие тромбоцитов в гемостазе и их ангиотрофическая функция. Сосудистый эндотелий, лишенный тромбоцитарной подкормки (в норме ежедневно 10-15% циркулирующих тромбоцитов поглощаются им) становится порозным, повышенно проницаемым, что приводит к возникновению спонтанных геморрагий.

# **Клиника тромбоцитопенической пурпуры**

Как правило, заболеванию непосредственно предшествуют различные: инфекции: вирусные,

бактериальные,

профилактические прививки,

введение гаммаглобулина,

прием лекарств,

перегревание на солнце,

переохлаждение.

Время, прошедшее после воздействия провоцирующих факторов до развития пурпуры, в среднем составляет 2 недели.

У 1\3 больных ИТП начинается без видимой причины.

# **Клиника тромбоцитопенической пурпуры**

Заболевание иногда начинается исподволь, но чаще остро.

Клинически ТПП проявляется **геморрагическим синдромом**;

петехеально- пятнистый или микроциркуляторный тип кровоточивости: неболезненные пятнистые кровоизлияния негематомного типа на коже и слизистых- экхимозы, петехии, кровотечения со слизистых.

Наиболее постоянен **кожный геморрагический синдром**, для него характерно:

**1 - спонтанность** возникновения геморрагий и неадекватность их степени внешнего воздействия при травмах;

**2 - полиморфность** - наряду с экхимозами разной величины и формы- размеры экхимозов варьируют от 0,5 до 10 см. и более в диаметре - имеются мелкоточечные петехии;

**3 – полихромность**- одновременно обнаруживаются на коже экхимозы разной окраски в зависимости от времени их появления: от ярких пурпурных до сине-зеленых и желтых;

**4 – несимметричность** - излюбленной локализации кожного геморрагического синдрома нет.

# **Клиника тромбоцитопенической пурпуры**

- У некоторых больных число кровоизлияний настолько велико, что кожа приобретает сходство со **шкурой леопарда**.
- Появление геморрагий в области головы считается серьезным симптомом, указывающим на **возможность кровоизлияния в мозг**.
- Типичны носовые кровотечения, нередко упорные, обильные, возможны также десневые, маточные, желудочно-кишечные, почечные, кровотечение при удалении зубов
- За исключением признаков повышенной кровоточивости, в остальном состояние больного не страдает.

# **Классификация тромбоцитопенической пурпуры**

**По степени тяжести различают**

легкую ("сухая" пурпурा, тромбоциты  $>100 \cdot 10^9/\text{л}$ ),

среднетяжелую ("влажная" пурпурा, тромбоциты  $100-50 \cdot 10^9/\text{л}$ )

тяжелую тромбоциты -менее  $50 \cdot 10^9/\text{л}$ , наблюдаются длительные, обильные кровотечения, приводящие к анемизации, выраженный кожный геморрагический синдром,

Выделение таких форм несколько условно, т.к. степень тромбоцитопении не всегда соответствует степени кровоточивости.

# **Диагностика тромбоцитопенической пурпуры**

1. Снижение числа тромбоцитов в периферической крови (иногда вплоть до полного их исчезновения),
2. Число лейкоцитов в пределах нормы,
3. Анемия при отсутствии значительной кровопотери не проявляется.
4. Число мегакариоцитов в костном мозге в пределах нормы ( 54-114 в 1 мкл ) или увеличено.
5. При ТПП удлиняется время кровотечения (предпочтительнее определять методом Борхгревинка-Ваалера - первичное время кровотечения в норме 10-12 мин; метод Дьюка менее точен).
6. Резко нарушается ретракция кровяного сгустка, иногда она не наступает вовсе (в норме индекс ретракции 60-75%).
7. Положительны пробы на ломкость капилляров ( проба жгута, щипка, баночная).

# **Лечение тромбоцитопенической пурпуры**

1. При подозрении на ТПП больной госпитализируется.
2. При количестве тромбоцитов ниже  $30*10^9/\text{л}$  (критический уровень) могут быть спонтанные кровоизлияния и угрожающие жизни кровотечения, поэтому больные требуют особого внимания при транспортировке (санитарный транспорт, горизонтальное положение).
3. Режим постельный, в дальнейшем режим предусматривает ограничение травмирующих игр и занятий.
4. Питание должно соответствовать возрастным потребностям в пищевых ингредиентах.

# Начальное лечение идиопатической тромбоцитопенической пурпуры (рекомендации Американского обществаematологов, 1997 г.)

Число тромбоцитов и клинические проявления	Оценка метода		
	Целесообразно	Степень целесообразности точно не определена	Нецелесообразно
<b>Число тромбоцитов менее 10 тыс./мкл.</b>			
Бессимптомное течение	ГК	Ig G в/в, госпитализация	Наблюдение, спленэктомия
Слабо выраженная пурпурра	ГК	Ig G в/в, госпитализация	Наблюдение, спленэктомия
Кровотечение из слизистых	ГК, госпитализация	Ig G в/в	Наблюдение, спленэктомия
Тяжелое кровотечение	IgG в/в, ГК, госпитализация	Сplenэктомия	Наблюдение
<b>Число тромбоцитов от 10 до 20 тыс./мкл.</b>			
Бессимптомное течение	ГК	Госпитализация, IgG в/в	Наблюдение, спленэктомия
Слабо выраженная пурпурра	ГК	Госпитализация, IgG в/в	Наблюдение, спленэктомия
Кровотечение из слизистых	ГК, госпитализация	IgG в/в	Наблюдение, спленэктомия
Тяжелое кровотечение	IgG в/в, ГК, госпитализация	Сplenэктомия	Наблюдение
<b>Число тромбоцитов от 20 до 30 тыс./мкл..</b>			
Бессимптомное течение		ГК, IgG в/в	Наблюдение, спленэктомия, госпитализация
Слабо выраженная пурпурра	ГК	IgG в/в	Наблюдение, спленэктомия, госпитализация
Кровотечение из слизистых	ГК	Госпитализация, IgG в/в	Наблюдение, спленэктомия
Тяжелое кровотечение	IgG в/в, ГК, госпитализация	Сplenэктомия	Наблюдение
<b>Число тромбоцитов от 30 до 50 тыс./мкл.</b>			
Бессимптомное течение		ГК	Наблюдение, IgG в/в, спленэктомия, госпитализация
Слабо выраженная пурпурра		ГК	Наблюдение, IgG в/в, спленэктомия, госпитализация
Кровотечение из слизистых	ГК	Госпитализация, IgGb/v	Наблюдение, спленэктомия
Тяжелое кровотечение	ГК, IgG в/в, госпитализация		Наблюдение, спленэктомия
<b>Число тромбоцитов от 50 до 100 тыс./мкл.</b>			
Бессимптомное течение	Наблюдение		IgG в/в, спленэктомия, ГК, госпитализация
Слабо выраженная пурпурра	Наблюдение		IgG в/в, спленэктомия, ГК, госпитализация
Кровотечение из слизистых		Наблюдение, ГК, госпитализация	Сplenэктомия, IgG в/в

# **Лечение тромбоцитопенической пурпуры**

1. Лечение ТПП предусматривает купирование геморрагического синдрома и влияние на иммуннопатологический процесс.
2. В лечении используют консервативные и хирургические (спленэктомия) методы, которые следует рассматривать как единое этапное лечение.
3. Лечение начинают с глюкокортикоидов, чаще с преднизолона (1,5-2 до 4-8 мг\кг\сут мг\кг\сут внутрь в течение недели с последующим их снижением. ).
4. При отсутствии эффекта от лечения преднизолоном применяют курсами дексаметазон ( 0,6 мг\кг\сут в теч. 4 дней каждые 28 дней) с исследованием тромбоцитов на 5, 18, 28 день от начала лечения, можно провести до 6 таких курсов.
5. Хороший эффект достигается при лечении внутривенными иммуноглобулинами «Сандоглобулин»

# **Лечение тромбоцитопенической пурпуры**

1. Положительный эффект дают чередующиеся курсы препаратов, стимулирующих адгезивно-агрегационную активность тромбоцитов - дицинон, адроксон, лития сукцинат,
2. Тромбомасса не показана, т.к. возможно усугубление тромбоцитолиза.
3. При глубокой анемизации на фоне кровопотери можно перелить отмытые эритроциты (8-10 мл\кг.)
4. Местно применяют гемостатическую губку

# **Лечение тромбоцитопенической пурпуры**

- ✓ Эффект терапии обычно проявляется в первые дни лечения.
- ✓ Вначале исчезает геморрагический синдром, затем начинается увеличение числа тромбоцитов. Первые порции тромбоцитов почти целиком уходят на "подкормку" эндотелия. Даже при относительно быстром эффекте гормональную терапию рекомендуется проводить в исходной дозе в течение 3-4 недель с последующим постепенным снижением дозы (каждые 5-7 дней по 5 мг )до полной отмены .

# **Лечение тромбоцитопенической пурпуры**

- ✓ **ПРОГНОЗ**, как правило, благоприятный.

После выписки из стационара больной находится на Д - учете в поликлинике у гематолога в течение 5 лет.

- ✓ На 1-м году после выписки больной осматривается 1раз в 1-2 месяца, на 2-м 1раз в 3 месяца, затем 1 раз в полугодие.
- ✓ После всякой перенесенной инфекции обязателен контроль тромбоцитов.
- ✓ В течение 1 года после выздоровления проф. прививки противопоказаны, в дальнейшем вопрос решается индивидуально (в зависимости от эпидпоказаний и разрешения иммунолога при нормальном тромбоцитов).
- ✓ При стойкой ТП, гормональной терапии школьникам показана учеба на дому, щадящий от травм режим.

# Интерактивные вопросы

1. С дефицитом какого фактора свертывания, связана гемофилия В
  1. с дефицитом фактора VIII
  2. с дефицитом фактора IX.
  3. с дефицитом фактора X.
  4. с дефицитом фактора XI.
  5. с дефицитом фактора XII.

# Интерактивные вопросы

2. Какой тип кровоточивости характерен для болезни Шенлейна - Геноха
  1. Гематомный
  2. Васкулитно-пурпурный
  3. петехиальный

# Интерактивные вопросы

3. В каком направлении изменяется гемостаз при геморрагическом васкулите
  1. гипокоагуляция
  2. гиперкоагуляция

# Интерактивные вопросы

4. В патогенезе почечного синдрома при болезни Шенлейна – Геноха в основе лежит:
  1. пиелонефрит
  2. Гломерулонефрит
  3. Нефротический сидром

# Интерактивные вопросы

5. Для восполнения количества тромбоцитов при ТПП переливание тромбоцитарной массы:
  1. необходимо
  2. невозможно

# **Случай из практики**

**Больной В.** 16 лет поступил в приемное отделение с жалобами на быстрое увеличение в объеме левого коленного сустава, безболезненного, движения в этом суставе не затруднены. Данная жалоба появилась впервые в жизни 3 дня назад. Из анамнеза известно, что у больного с 1,5-2 лет, когда он начал ходить, при падениях, незначительных ушибах появлялись гематомы различной локализации, формы, величины. При экстракции зуба в возрасте 8 лет было сильное кровотечение, которое достаточно долго не останавливалось, несмотря на проводимые врачами мероприятия.

**Объективно:** состояние средней тяжести, кожные покровы бледные, на некоторых участках кожи наблюдаются неболезненные пятнистые кровоизлияния гематомного типа разной величины и формы, по окраске – от сине-фиолетовых до желтых. Лимфоузлы не увеличены, т-ра тела 36,6С. Левый коленный сустав увеличен в объеме, безболезненый при пальпации.

**Общий анализ крови:** Эритроциты- $5,6 \times 10^12/\text{л}$  Гемоглобин-132 г/л  
Лейкоциты- $5,9 \times 10^9/\text{л}$  Эозинофилы-2% Сегментоядерные-64% Лимфоциты-24%  
Моноциты-10%, СОЭ-6 мм/час

**Время свертывания крови по Ли-Уайту:** 16 минут.

**R-графия левого коленного сустава:** остеопороз суставных поверхностей

# Случай из практики

- **Больной М., 18 лет.** Месяц назад перенес острое респираторное заболевание. Принимал тетрациклин. При этом отмечал боль в коленных суставах с припухлостью, геморрагические высыпания на коже голеней, которые исчезли после отмены тетрациклина. Через 2 недели в связи с субфебрилитетом возобновил прием тетрациклина, после чего состояние резко ухудшилось: повысилась температура до 38,5°, появились сливные геморрагические высыпания на голенях, бедрах, ягодицах, головная боль. Через 2 дня присоединились резкие схваткообразные боли в животе. Стул до 30 раз с примесью крови. Повторная рвота цвета "кофейной гущи".
- **Объективно:** бледен, истощен. На коже множественные сливные геморрагические высыпания. Коленные и голеностопные суставы увеличены в объеме, движения болезненны. Живот втянут, резкая болезненность при пальпации, имеются симптомы раздражения брюшины.
- **Общий анализ крови:** Hb - 80 г/л, лейкоциты –  $27,6 \times 10^9$ , палочкоядерные - 17%, СОЭ 54 мм/ч.
- **Общий анализ мочи:** уд. вес 1015, белок 0,9 г/л, эритроциты 50-60 в поле зрения.

# Литература

1. Диагностика и контролируемая терапия нарушений гемостаза, Баркаган З.С., Момот А.П., «Ньюдиамед», москва 2001 год
- Долгов В.В., Свирин П.В. Лабораторная диагностика нарушений гемостаза. М., 2005.
- Момот А.П. Патология гемостаза принципы и алгоритмы клинико-лабораторной диагностики. СПб., 2006.
- Назаренко Г.И., Кишкун А.А. Клиническая оценка результатов лабораторных исследований. М., 2006.
- Папаян Л.П. Новое в представлении процесса свертывания крови // Трансфузиология. 2004. Т. 5, № 3. С. 7-22.
- Сидельникова В.М., Кирющенков П.А. Гемостаз и беременность. — М.: Триада-Х, 2004.
- Шитикова А.С. Тромбоцитарный гемостаз. СПб.: ГМУ, 2000.
- Hemostasis and Thrombosis. Basic Principles and Clinical Practice. Editors: Robert W. Colman and others. 2001.
- Hemostasis and Thrombosis 2nd Edition. T.G. DeLoughery. Landes Bioscience p.218. 2004.
- [www.coagulometers.ru](http://www.coagulometers.ru)
- [www.trombozu.net](http://www.trombozu.net)

# Литература

1. Абдулкадыров К.М. с соавт. Гематологические синдромы в общей клинической практике // «Элби», Санкт-Петербург.-1999.-С.83-94
2. Гематологические синдромы в клинической практике, под редакцией Вягорской Я.И., Киев «Здоровье» 1981 од
3. Воробьев А.И. Руководство по гематологии// «Ньюдиамед», Москва.-2003.-Т1.
4. Вуд М.Э., Бенн П.А. Секреты гематологии и онкологии// «Бином»- Москва.-2001.-С.85-93.
5. Гусева С.А., Вознюк В.П. Болезни системы крови. Справочник. // «МЕДпресс-информ».- Москва.-2004.-С.317-356.
6. Внутренние болезни под редакцией Рябва С.И., Алмазова В.А., Шляхто Е.В., Санкт-Петербург, СпецЛит, 2000 год
7. Клиническая онкогематология, под редакцией Волковой М.А., Москва, «Медицина,» 2001 год
8. Шиффман Ф.Д. Патофизиология крови. // «Бином».-Москва.-2000.-С.71-123, 343-358
9. М.Вецлер, К.Блумфильд МИЕЛОИДНЫЕ ЛЕЙКОЗЫ. From Harrison's Principles of Internal Medicine. 14-th edition,2002.
0. Г.И. Абелев. Механизмы дифференцировки и опухолевый рост. Биохимия, 2000, 65, 127-138
1. Болезни крови, «издательство энциклопедия», Москва, 2005 год
2. Диагностика и лечение ДВС крови, Лычев В.Г., москва, «медицина» 1993 год
3. Диагностика и контролируемая терапия нарушений гемостаза, Баркаган З.С., Момот А.П., «Ньюдиамед», москва 2001 год
4. Актуальный гемостаз , Воробьев П.А., «Ньюдиамед», москва 2004 год