

COAGULOPATIAS HEREDITÁRIAS: ACOMPANHAMENTO LABORATORIAL DE PACIENTES DA REDE PÚBLICA DE SAÚDE-2019

Coordenador: ELIANE BANDINELLI

Aproximadamente 95% das coagulopatias hereditárias envolvem os fatores de coagulação VIII, IX e von Willebrand, cujas deficiências causam Hemofilia A, Hemofilia B e doença de von Willebrand, respectivamente. Os testes laboratoriais que permitem o diagnóstico correto destas patologias são bastantes específicos e somente alguns laboratórios especializados os realizam. Além disso, cerca de 50% dos pacientes com hemofilia grave desenvolvem anticorpos contra o fator terapêutico administrado. Assim, os pacientes devem ser testados periodicamente para detecção e/ou titulação destes anticorpos, o que é fundamental para a escolha da conduta terapêutica. O trabalho desenvolvido pelo grupo visa a realização de exames de coagulação; esclarecimento de dúvidas sobre os exames realizados e participação das atividades promovidas pelos hemocentros e outros órgãos relativas a coagulopatias, atuando na área de educação continuada. Até o momento, em 2019, foram testados 240 novos pacientes e 560 pacientes fizeram exames para acompanhamento do tratamento. Dessa maneira utilizamos os nossos conhecimentos acadêmicos para ajudar a sociedade na área de diagnóstico de coagulopatias.