

[43925] Coagulopatias Hereditárias: Acompanhamento Laboratorial de Pacientes da Rede Pública de Saúde-2020

Autor: Eduarda Schneider Ludwig

Coautores: Ana Carolina Oliveira da Costa; Jeniffer Beatriz Ramos dos Anjos

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 para diagnóstico de coagulopatias; realização de exames para acompanhamento da eficiência do tratamento ministrado aos pacientes; esclarecimento de dúvidas sobre os exames realizados e participação das atividades promovidas pelos hemocentros; participação em encontros e simpósios sobre coagulopatias, atuando na área de educação continuada. Nesse ano implementamos novos testes para diagnóstico da doença de von Willebrand e, apesar da pandemia, continuamos executando os testes laboratoriais e participando de palestras via Web-conferência. Além da atividade de extensão, a equipe participa de projetos de pesquisa relacionados ao assunto. Dessa maneira utilizamos a infraestrutura do Laboratório de Hemostasia da UFRGS e os nossos conhecimentos acadêmicos para auxiliar a comunidade na área de diagnóstico de coagulopatias.