

[43925] Coagulopatias Hereditárias: Acompanhamento Laboratorial de Pacientes da Rede Pública de Saúde-2021

Autor: Jeniffer Beatriz Ramos dos Anjos

Coautores: Ana Carolina Oliveira da Costa

Coordenador: Eliane Bandinelli

As coagulopatias hereditárias são um grupo de doenças causadas pela deficiência de uma fator de coagulação. As coagulopatias mais frequentes envolvem os fatores de coagulação VIII, IX e von Willebrand, cujas deficiências causam Hemofilia A, Hemofilia B e doença de von Willebrand, respectivamente. Os exames laboratoriais que permitem o diagnóstico correto destas patologias são bastantes específicos e somente alguns laboratórios especializados os realizam. Além do diagnóstico, os pacientes com hemofilia necessitam ter seu tratamento monitorados, pois cerca de 50% dos pacientes com hemofilia grave desenvolvem anticorpos contra o fator terapêutico administrado. Portanto, os pacientes devem ser testados periodicamente para detecção e/ou titulação destes anticorpos, o que é fundamental para a escolha da conduta terapêutica. A atividade desenvolvida 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. 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.