



ПОРЕМЕЋАЈИ ХЕМОСТАЗЕ КОД ДЕЦЕ

12. децембар 2023., од 9³⁰-18^{20h}, Институт за здравствену заштиту мајке и детета Србије, БЕОГРАД

РУКОВОДИЛАЦ СЕМИНАРА: **проф. др Милош Кузмановић**,

Медицински факултет Универзитета у Београду, Институт за здравствену заштиту мајке и детета Србије

О СЕМИНАРУ: Хемостаза је комплексан механизам чији је задатак да обезбеди равнотежу између формирања коагулума и спречавања искрварења, као и да се наведени процеси одвијају ограничено на месту оштећења крвног суда, у ограниченом временском интервалу. Хемостазни систем ове захтеве испуњава комплексном интеракцијом протеина плазме и ћелијских компоненти – тромбоцита, ендотела, моноцита, субендотелног матрикса и фибробласта. Као и остали сегменти развоја детета, и хемостазни систем има своје специфичности у појединим узрастима. Сазревање хемостазног система се испољава променом концентрације или активности плазматских протеина. Познавање ових специфичности неопходно је за правилно разумевање тестова хемостазе. С обзиром на то да су лабораторијски тестови најчешће функционални, неопходно је познавање физиолошких варијација, корелација са узрастом болесника, клиничком сликом, као и преознавање системских поремећаја или лекова који могу да утичу на ове тестове. Поред физиологије хемостазе према тзв. ћелијском моделу, биће приказана клиничка слика, класификација, дијагностика и збрињавање најчешћег урођеног поремећаја хемостазе - фон Вилебрандове болести.

Клиничка слика, дијагностички поступци и збрињавање болесника с хемофилијом А и хемофилјом Б ће бити представљене, са посебним освртом на испољавање и дијагностику хемофилије у узрасту новорођенчета. Значајан напредак у профилакси крварења код болесника с хемофилијом постигнут је применом лекова који делују другачијом механизмом од супституционе терапије (engl. non replacement therapy). Ови препарати се примењују поткожно и то у размаку од једне до две недеље, што је значајно побољшало квалитет живота оболелих од хемофилије. Генска терапија хемофилије је још увек у фази клиничких испитивања. Охрабрујући резултатаи су постигнути код болесника с хемофилијом Б.

Тромбозе се у педијатријској популацији све чешће препознају, и то најчешће као секундарне, изазване централним венским катетером. Урођени поремећаји која доводе до развоја тромбоза су код деце знатно ређи, али је код ових болесника неопходна дуготрајна или доживотна антикоагулантана и/или антиагрегациона терапија. Тестирање првостепених сродника оболелих од тромбоемболија тестовима хемостазе и генетичким испитивањима најчешће није оправдано и овом аспекту дијагностике ће бити посвећена посебна пажња.

У оквиру семинара биће приказана два најчешћа стечена поремећаја коагулације која могу да угрозе живот – дисеминована интраваскуларна коагулопатија и дефицит витамина К у узрасту новорођенчета. Дисеминована интраваскуларна коагулопатија је увек секундарно настали поремећај, а основа лечења је супституциона терапија и лечење основног обољења. Профилактичка примена витамина К у породициштима готово елиминисала крварења узрокована његовим дефицитом, али због различитих околности дефицит витамина К је још увек у диференцијалној дијагнози тешких коагулопатија у први недељама живота.

ЦИЉ СЕМИНАРА је упознавање са могућностима и ограничењима тестова хемостазе, дијагностички приступ детету с патолошким крварењем, терапијски приступ поремећајима коагулације, превенција, дијагностика и лечење крварења због дефицита витамина К код новорођенчета, као и испитивање тромбофилије и терапија тромбоза.

МЕТОДЕ РАДА: предавања, дискусија

ПРЕДАВАЧИ: Проф. др Милош Кузмановић, Доц. др Јелена Мартић, Кл. асист. др Анкица Јовановић, Кл. асист. др Жељко Зечевић, Др Оливера Шербић, НС

ПРОФИЛ СЛУШАЛАЦА: лекари, стоматолози

БРОЈ ПОЛАЗНИКА: 150

ТРОШКОВИ ЕДУКАЦИЈЕ: бесплатно

**ПРОГРАМ ЈЕ АКРЕДИТОВАН ОД СТРАНЕ ЗДРАВСТВЕНОГ САВЕТА РЕПУБЛИКЕ СРБИЈЕ
СА 6 ПОЕНА ЗА ПОЛАЗНИКЕ СЕМИНАРА**

ОСТАЛА ОБАВЕШТЕЊА:

➤ ПРИЈАВЉИВАЊЕ ЗА ЕДУКАЦИЈУ ЈЕ ОБАВЕЗНО

И ВРШИ СЕ ЦЕНТРУ ЗА КОНТИНУИРАНУ МЕДИЦИНСКУ ЕДУКАЦИЈУ -

Е-MAIL: kontinuiranaedukacija@med.bg.ac.rs ИЛИ НА ТЕЛЕФОНЕ 36 36 363 И 36 36 364

ПРОГРАМ**ПОРЕМЕЋАЈИ ХЕМОСТАЗЕ КОД ДЕЦЕ****12. ДЕЦЕМБАР 2023.**

09,30 – 10,00	Попуњавање улазног теста	Проф.др Милош Кузмановић
10,00 – 10,10	Савремени ставови у испитивању и лечењу поремећаја хемостазе код деце	Проф.др Милош Кузмановић
10,10 – 10,25	Физиологија хемостазе	Асист.др ЖељкоЗечевић
10,25 – 10,40	Лабораторијска процена компетентности хемостазног система	Др Оливера Шербић, НС
10,40 – 10,55	Фон Вилебрандова болест	Асист.др Анкица Јовановић
10,55 -11,10	Дијагностика фон Вилебрандове болести	Др Оливера Шербић, НС
11,10 – 11,25	Лечење фон Вилбрандове болести	Проф.др Милош Кузмановић
11,25 – 12,00	Дискусија	Сви предавачи

п а у з а

12,30 – 12, 45	Специфичности хемостаског система новорођенчета	Проф.др Милош Кузмановић
12,45 -13,05	Дефицит витамина К код новорођенчета	Доц.др Јелена Мартић
13,05 – 13,25	Дијагностика и лечење дефицита витамина К	Доц.др Јелена Мартић
13,25 – 13,45	Дискусија	Сви предавачи

п а у з а

14,00- 14,10	Хемофилија а и Б – клиничка слика	Асист.др Анкица Јовановић
14,10 – 14,25	Лабораторијска дијагностика хемофилије	Др Оливера Шербић, НС
14,25 – 14,45	Лечење хемофилије	Проф.др Милош Кузмановић
14,45 – 15,00	Дефицит FV, FVII, FXII и FXIII чиниоца коагулације	Проф.др Милош Кузмановић
15,00 -15,05	Дисеминована интраваскуларна коагулопатија	Асист.др Жељко зечевић
15,05 – 15,30	Дискусија	Сви предавачи

п а у з а

15,45 – 16,00	Тромбофилија – дефиниција и значај	Асист.др Анкица Јовановић
16,00 -16,20	Лабораторијска дијагностика тромбофилије	Др Оливера Шербић, НС
16,20 – 16,40	Индикације за дијагностику тромбофилије	Проф.др Милош Кузмановић
16,40 – 17,00	Лечење тромбоза код деце	Асист.др Анкица Јовановић
17,00 – 17,15	дискусија	Сви предавачи
17,15 – 17,45	Попуњавање излазног теста	Проф.др Милош Кузмановић
17,45 – 18,00	Евалуација програма	Проф.др Милош Кузмановић

Закључци семинара