

Hereditární angioedém (HAE) D 84.1

Charakteristika péče v ČR, update 2025

Hereditární angioedém (HAE) je vzácné vrozené onemocnění, jehož hlavním klinickým projevem jsou masivní otoky podkoží a/nebo sliznic v důsledku nekontrolované aktivace především komplementového a kininového systému. HAE se řadí k vrozeným poruchám imunity, i když svými projevy poněkud vybočuje. Podstatou nejčastější formy onemocnění, hereditárního angioedému s deficitem C1 inhibitoru (HAE C1-INH) je mutace genu (gen SERPING1 pro C1 inhibitor), způsobující jeho buď výrazně sníženou tvorbu, nebo afunkčnost. Je děděn autozomálně dominantně. HAE je klasifikovaný na HAE s deficiencí C1 inhibitoru (HAE C1-INH, nyní HAE-1 nebo HAE-2) a HAE s normální hladinou a funkcí C1 inhibitoru (HAE nC1-INH), dříve označovaný též jako HAE-III typu. Jedná se o vzácnější formu choroby, genetická příčina většiny pacientů s HAE nC1-INH není objasněna, ale u části z nich již byla příčinná mutace detekována. Snížená hladina nebo funkce C1-INH má za následek nekontrolovanou aktivaci plazmatického kalikreinu, odštěpení vysokomolekulárního kininogenu a následnou patologickou hladinu bradykininu. Deregulovaná aktivita plazmatického kallikreinu a s tím spojené zvýšení hladiny bradykininu vede ke zvýšené vaskulární permeabilitě a následnému otoku, který je pro HAE charakteristický. Prevalence HAE je udávána v rozmezí 1:40 000 - 1:50 000 v populaci, v ČR lze tedy předpokládat cca 260 pacientů s HAE.

HAE mívá familiární výskyt s uvedenými klinickými projevy:

- otoky podkoží v libovolné lokalizaci, otoky jsou nesvědivé, obvykle trvající 2-3 dny
- otoky submukózy gastrointestinálního traktu vedoucí k bolestem břicha s nauzeou a zvracením, které mohou simulovat i příznaky náhlé břišní příhody (ileus, apendicitida, koliky)
- otoky v oblasti urogenitální
- otoky v oblasti laryngu vedoucí až k obstrukci dýchacích cest, k asfyxii
- otoky orofaciální

Organizace péče v ČR

Od roku 2011 byla z podnětu odborné společnosti ČSAKI ČLS JEP a zdravotních pojišťoven stanovena „Léková centra pro terapii hereditárního angioedému“ (původně s vazbou na léčivý přípravek Firazyr®, následně s vazbou na lék Ruconest®, Berinert®) ve FN u svaté Anny v Brně, ve FN Motol v Praze, ve FN Plzeň a FN Hradec Králové. Pacienti s dg. HAE jsou vedeni v registru Primárních imunodeficiencí IBA, data z registru jsou s výhodou využívána při jednání s plátcem péče. Při výboru odborné společnosti ČSAKI JEP byla v roce 2011 vytvořena pracovní skupina pro problematiku HAE. Péče o pacienty je u nás soustředěna do specializovaných center uvedených výše.

Uvedená centra se shodují v následujících zásadách péče o pacienty s HAE:

- pravidelné lékařské kontroly pacientů s HAE,
- organizace léčby a péče o pacienta při plánovaných invazivních výkonech,
- péče o gravidní pacientky s HAE a organizace péče v období porodu,

- zajištění léků k dlouhodobé profylaktické terapii, zajištění léků k akutní léčbě (jak k autoaplikaci, tak k aplikaci v nejbližším zdravotnickém zařízení),
- spolupráce s lékaři jiných odborností v péči o nemocné s HAE,
- spolupráce s rodinami vzhledem k familiárnímu výskytu onemocnění včetně vyhledávání dalších ohrožených členů rodiny,
- spolupráce s Občanským sdružením imunodeficitních pacientů HAE / AAE (www.haeimuno.cz) a HAE Junior (www.haejunior.cz).

Doporučené postupy léčby HAE v ČR

Terapeutická strategie:

Doporučení pro léčbu pacientů s HAE v České republice vycházejí z doporučení vydanými WHO / EAACI. Terapie zahrnuje 3 zásadní oblasti.

- a) terapie akutní ataky dle závažnosti příznaků (při rozvoji orofaciálních otoků, obstrukci laryngu či gastrointestinálních, urogenitálních otoků, těžkých končetinových otoků),
- b) krátkodobá profylaxe před invazivními výkony,
- c) dlouhodobá profylaxe indikovaná u symptomatických pacientů s ohledem na projevy onemocnění, četnost atak, kvalitu života pacienta a riziko snížené/nedostatečné účinnosti vhodné epizodické léčby.

Dostupné preparáty pro léčbu HAE v ČR:

Léky první volby podle doporučení (WHO/ EAACI update v r. 2021)

Beriner 500 IU® (plazmatický C1 inhibitor) k i.v. aplikaci. Terapie akutní ataky u pacientů ve všech věkových kategoriích (20 IU na kg tělesné hmotnosti, což prakticky znamená podání 1000 nebo 1500 IU) a krátkodobá profylaxe (1000 IU u dospělých a 15 až 30 IU na kilogram tělesné hmotnosti u dětí) méně než 6 hodin před invazivními zákroky, především stomatologickými nebo chirurgickými.

Beriner 2000® a 3000 IU® pro subkutánní aplikaci, je indikován pro dlouhodobou profylaxi častých atak HAE u dospělých a dospívajících pacientů. Doporučená dávka přípravku Beriner s.c. je 60 IU/kg tělesné hmotnosti každé 3-4 dny.

Ruconest® (rhC1INH - konestat alfa- rekombinantní analog lidského C-1 INH, vyráběný technologií rekombinantní DNA z mléka transgenních králíků) k i.v. aplikaci. Před zahájením léčby přípravkem Ruconest je třeba se pacientů dotázat, zda byli někdy dříve ve styku s králíky a zda se u nich neprojevovaly známky a příznaky ukazující na alergickou reakci. Ruconest je indikován k terapii akutní ataky u pacientů od 2 let věku. Doporučená jednotlivá dávka je: 50 j./kg pro pacienty s tělesnou hmotností do 84 kg, 4200 j. pro pacienty s tělesnou hmotností 84 kg a vyšší.

Firazy® (ikatibant) a další generické léky, předplněná injekční stříkačka s objemem 3 ml obsahující ikatibant 30 mg (blokátor bradykininového receptoru B2), k subkutánní aplikaci, nejlépe do břišní oblasti. Ikatibant je určen k terapii akutní ataky u pacientů od 2 let věku a s hmotností více než 12 kg (u pediatrických pacientů je dávkování váhově upraveno viz SPC). Pokud nedojde k ústupu příznaků nebo se příznaky objeví znovu, lze po 6 hodinách podat

druhou injekci přípravku. Ikatibant může být podáván samotným pacientem, dětem a dospívajícím ve věku 2- 17 let jej aplikuje proškolená osoba.

Takhzyro® (lanadelumab) k subkutánní aplikaci je lidská monoklonální protilátka (IgG1 kappa) produkovaná v buňkách vaječníků křeččíka čínského, účinek spočívá v inhibici proteolytické aktivity plazmatického kalikreinu. Lanadelumab je indikován k dlouhodobé profylaktické terapii HAE-C1-INH pacientů. Dospělí a dospívající od 12 let: počáteční dávka je 300 mg každé 2 týdny. Pokud při podávání této dávky nedochází k atakám angioedému, je možné frekvenci podávání snížit na jednou za 4 týdny, zejména u pacientů s nízkou hmotností. U pacientů s t.hm. do 40 kg lze zvážit počáteční dávku 150 mg každé 2 týdny, u pacientů trvale bez atak lze následně dávku snížit na 150 mg každé 4 týdny. U dětí od 2 do 12 let závisí počáteční dávka na jejich tělesné hmotnosti: 10 až <20 kg: 150 mg každé 4 týdny; 20 až <40 kg: 150 mg každé 2 týdny; >40 kg: 300 mg každé 2 týdny. U pacientů trvale bez atak lze prodloužit interval podávání na 4 týdny. U dětí s t.hm. 10 až <20 kg s nedostatečnou kontrolou atak lze zvýšit dávku na 150 mg každé 3 týdny.

Orladeyo® (berotralstat) je perorální inhibitor plazmatického kalikreinu, tím omezuje tvorbu bradykininu. Berotralstat slouží k rutinní prevenci rekurentních záchvatů hereditárního angioedému (HAE) u dospělých a dospívajících pacientů ve věku od 12 let. Doporučená dávka pro dospělé a dospívající od 12 let o t.hm. ≥ 40 kg je 150 mg jednou denně.

Léky druhé volby

Jedná se o léky, které hrály svou roli zejména dříve při nedostupnosti moderních léků nyní označovaných jako léky první volby. Podle doporučení by se od jejich používání mělo postupně upouštět vzhledem k jejich významným vedlejším účinkům (atenuované androgeny) nebo minimální účinnosti (kyselina tranexamová).

Atenuované androgeny byly využívány pro dlouhodobou profylaxi, výjimečně i pro krátkodobou profylaxi. Perorální přípravek s obsahem danazolu není v ČR registrován, použití léčivého přípravku DANATROL® (danazol) bylo povoleno v rámci specifického léčebného programu. Specifický léčebný program byl v ČR ukončen 30.11.2024. Atenuované androgeny mají řadu nežádoucích účinků a interakcí s jinými léky. Mezi nejdůležitější patří virilizace u žen, hepatotoxicita a nebezpečí rozvoje hepatomu.

Antifibrinolytika (v ČR dostupná kyselina tranexamová, Exacyl®) byly v léčbě HAE využívány zejména pro dlouhodobou, případně krátkodobou profylaxi, ale od jejich použití se prakticky upustilo pro nízkou účinnost a nebezpečí trombofilie.

Terapeutické strategie:

Doporučení pro léčbu pacientů s HAE v České republice vychází z doporučení vydanými WHO/ EAACI (update v r. 2021) s ohledem na dostupnost preparátů v ČR. Pro léčbu atak HAE jsou v ČR dostupné preparáty obsahující ikatibant, C1-inhibitory, při nedostupnosti předchozích mražená plazma.

V krátkodobé profylaxi se uplatňují preferenčně C1-inhibitor (pdC1-INH) dle indikačních kritérií SPC.

Dlouhodobá profylaxe by měla být zvažována u každého symptomatického pacienta, při rozhodnutí o této terapii by měl být brán v úvahu četnost a závažnost atak, kvalita života pacienta, dostupnost zdravotnických prostředků a riziko snížené/nedostatečné účinnosti vhodné epizodické léčby. Tyto faktory se mohou v průběhu času měnit, proto by pacienti měli být

vyhodnocení pro dlouhodobou profylaxi při každé jejich návštěvě lékaře s ohledem na preferenci pacienta. Dle aktuálních mezinárodních doporučení by měl být pro dlouhodobou profylaxi použit jako první volba C1 inhibitor, lanadelumab nebo berotralstat. Atenuované androgeny jsou lékem druhé volby, a stejně jako u antifibrinolytik by měly být postupně nahrazeny účinnějšími a výrazně bezpečnější léky první volby.

Léčba preparáty lanadelumab, berotralstat nebo subkutánně podávaným C1 INH by měla být zvažována u všech vážně symptomatických HAE pacientů s přihlédnutím k aktivitě onemocnění.

Současná indikační akceptovaná kritéria dle odborné společnosti ČSAKI:
- za období posledních 12 měsíců 18 atak a/nebo výskyt závažné ataky HAE (závažné ataky gastrointestinální, orofaciální ataky s potenciálním otokem laryngu, angioedém v urogenitální oblasti, těžké končetinové ataky znemožňující denní činnost) vyžadující adekvátní léčbu
- nebo nutnost opakované léčby v průběhu jedné ataky či profylaxe není dostatečná nebo je kontraindikována.

Preparát Takzyro® je hrazen z prostředků veřejného zdravotního pojištění (u pacientů od 12 let). Preparáty Berinert 2000® a 3000 IU® a Orladeyo® a Takzhyro® (od 2 do 12 let) jsou v současnosti dostupné v režimu mimořádného schvalování cestou § 16 Zákona o veřejném zdravotním pojištění.

Pro HAE nC1-INH zatím jednoznačná léčebná doporučení neexistují. Obecně se však dá připustit stejný postup jako v případě obvyklých forem HAE.

Za pracovní skupinu pro léčbu HAE při výboru ČSAKI ČLS JEP

zpracovali: MUDr. Irena Krčmová CSc., MUDr. Roman Hakl PhD., MUDr. Marta Sobotková, MUDr. Martina Vachová PhD, MUDr. Pavel Kuklínek CSc., Doc. MUDr. Pavlína Králíčková PhD,

Kontaktní adresy:

Ústav klinické imunologie a alergologie, FN Hradec Králové, Sokolská 581, 500 05 Hradec Králové

pavlina.kralickova@fnhk.cz, irena.krcmova@fnhk.cz

Ústav imunologie, FN v Motole, V Úvalu 84, 15006 Praha 5

Marta.Sobotkova@fnmotol.cz, radana.zachova@motol.cz

Ústav klinické imunologie a alergologie, FN u sv Anny v Brně, Pekařská 53, 656 91 Brno

roman.hakl@fnusa.cz, pavel.kuklinek@fnusa.cz

Ústav imunologie a alergologie, FN Plzeň, Alej Svobody 923/80, 323 00 Plzeň 1

vachovam@fnplzen.cz

Literatura

Maurer M, Magerl M, Betschel S, Aberer W, Ansotegui IJ, Aygören-Pürsün E, et al. The international WAO/EAACI guideline for the management of hereditary angioedema -The 2021 revision and update. Allergy. 2022.

Betschel et al. The International/Canadian Hereditary Angioedema Guideline. Allergy Asthma Clin Immunol (2019) 15:72

Zuraw BL, Davis DK, Castaldo AJ, Christiansen SC. Tolerability and effectiveness of 17-alpha-alkylated androgen therapy for hereditary angioedema: a re-examination. J Allergy Clin Immunol Pract. 2016;4:948-955.

Busse PJ, Christiansen SC, Riedl MA, Banerji A, Bernstein JA, Castaldo AJ, Craig T, Davis-Lorton M, Frank MM, Li HH, Lumry WR, Zuraw BL. US HAEA Medical Advisory Board 2020 Guidelines for the Management of Hereditary Angioedema. J Allergy Clin Immunol Pract. 2021 Jan;9(1):132-150.e3.

Krčmová I., Kuklínek P. Hereditární angioedém - charakteristika péče v ČR, Alergie 1/21, p.29-38

Sobotková M, Králíčková P et al. Hereditární angioedém. Praha: Current media s.r.o. 2021.