

# **Αγγειότιδες**

**Κατερίνα Τσέγκα, MD, PhD**

Παθολόγος-Διαβητολόγος  
Επιμελήτρια Β'

Β' Προπαιδευτική Παθολογική Κλινική  
Πανεπιστημίου Αθηνών  
Π.Γ.Ν. «ΑΤΤΙΚΟΝ»

Εξειδίκευση στο Τμήμα Ενδοκρινολογίας  
Emory University School of Medicine, Atlanta, USA

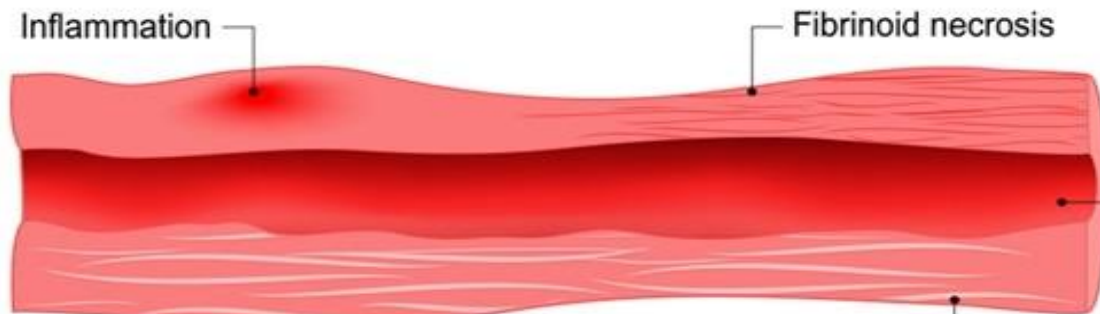
# Αγγειότιδες-Ορισμός

- Πρόκειται για **ετερογενή** ομάδα **συστηματικών νοσημάτων**, που έχουν ως κοινό γνώρισμα τη φλεγμονώδη διήθηση και βλάβη του αγγειακού **τοιχώματος**.
- Αποτέλεσμα της φλεγμονής είναι η απόφραξη του αγγείου και κατά συνέπεια η **ισχαιμία και νέκρωση** της αρδευόμενης περιοχής / οργάνου.

# Αγγειότιδες

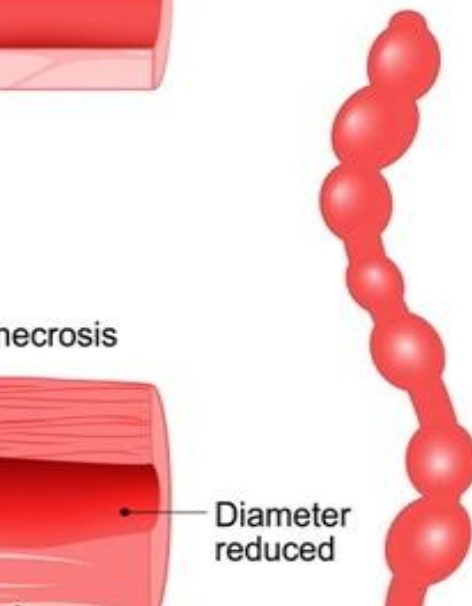


HEALTHY BLOOD VESSEL



AFFECTED BLOOD VESSEL

ANEURYSM  
FORMATION  
(Angiogram showing  
"String of beads")



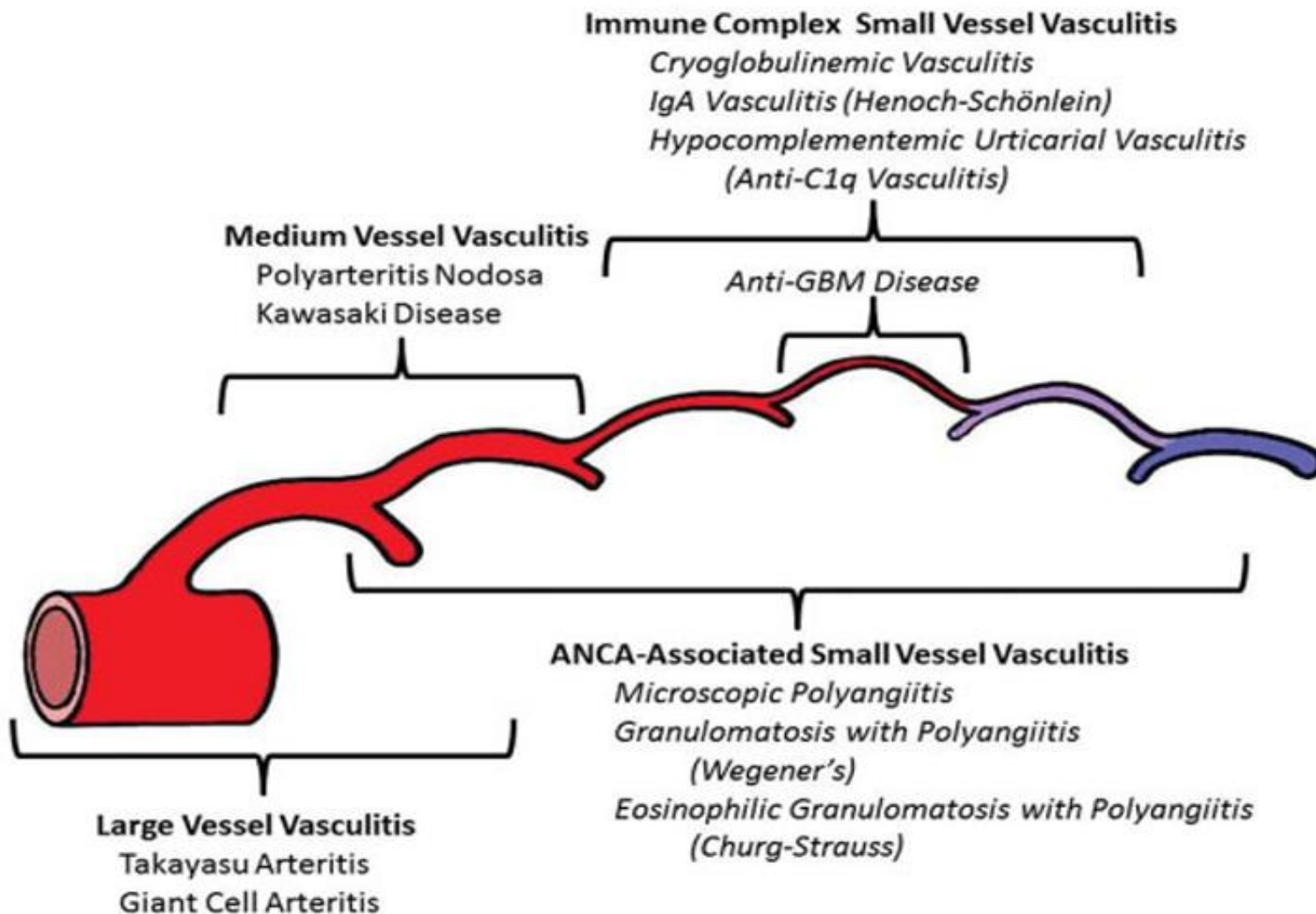
# Αγγειότιδες-Ταξινόμηση

Η ταξινόμησή τους είναι προβληματική λόγω

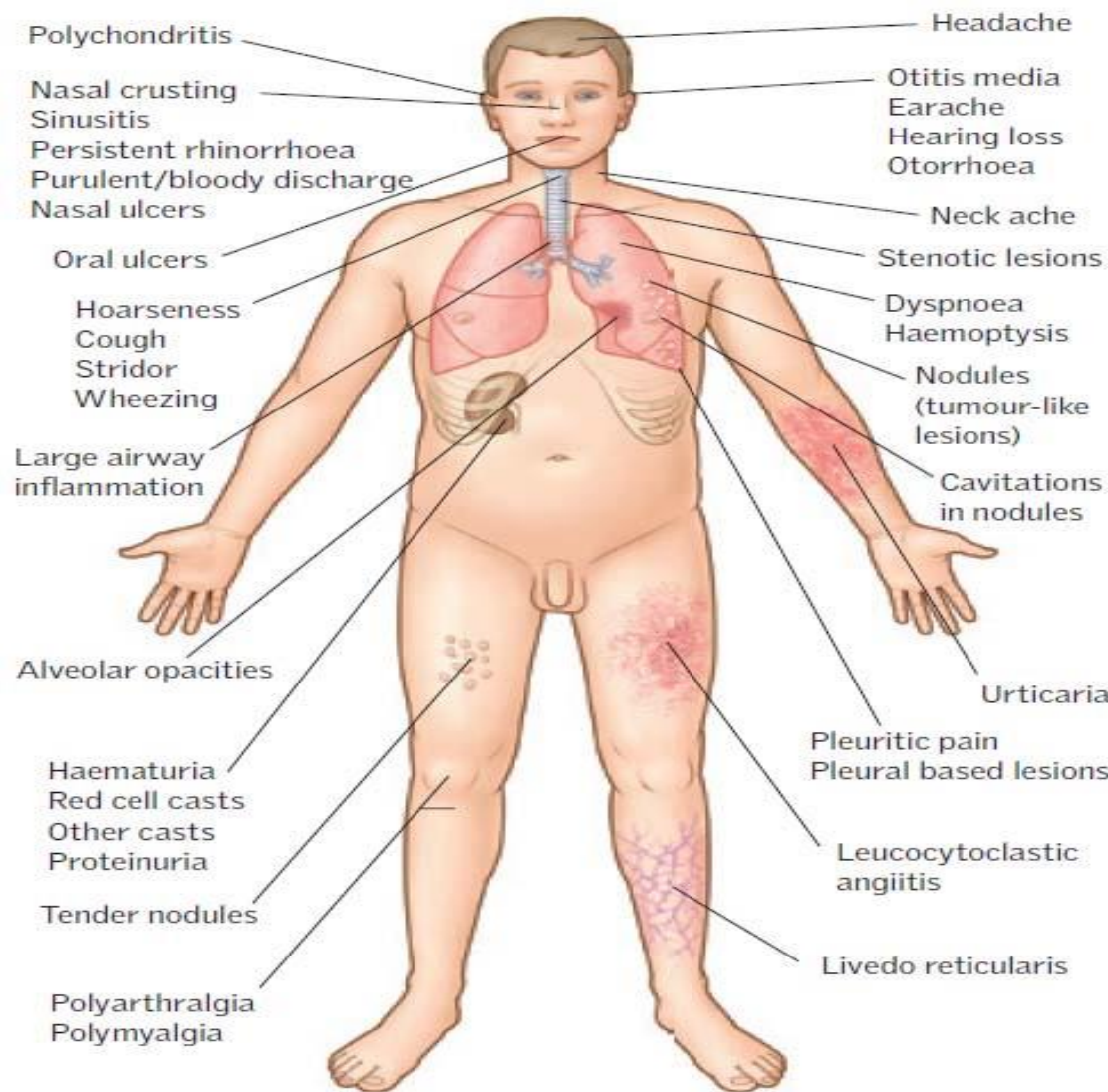
- της ετερογένειας της αιτιολογίας τους
- της αλληλοεπικάλυψης της κλινικής εικόνας και των εργαστηριακών ευρημάτων μεταξύ των διαφόρων μορφών αγγειότιδας
- του ότι δεν υπάρχουν παθογνωμονικά εργαστηριακά ή κλινικά ευρήματα για τη διάγνωσή τους.

**Κριτήρια κατάταξης:**

- Μέγεθος των προσβαλλόμενων αγγείων
- Εντοπισμένες ή συστηματικές
- Πρωτοπαθείς ή δευτεροπαθείς
- ANCA +/-



# Αγγειότιδες-Κλινική εικόνα



# Αγγειίτιδες-Επιδημιολογία

Είδος αγγειίτιδας	Επίπτωση/ $10^6$ πληθυσμού
Γιγαντοκυτταρική αρτηρίτιδα	60-270
Οζώδης πολυαρτηρίτιδα	2,4 - 9,0
Μικροσκοπική πολυαγγειίτιδα	3,3 - 11,6
Κοκκιωμάτωση Wegener	2,8 - 10,6
Σύνδρομο Churg-Strauss	1,1 - 2,7

# **Αγγειότιδες-Ταξινόμηση**

## **Μεγάλα Αγγεία**

- Γιγαντοκυτταρική Αρτηρίτιδα
- Αρτηρίτιδα Takayasu

## **Μεσαίου μεγέθους αγγεία**

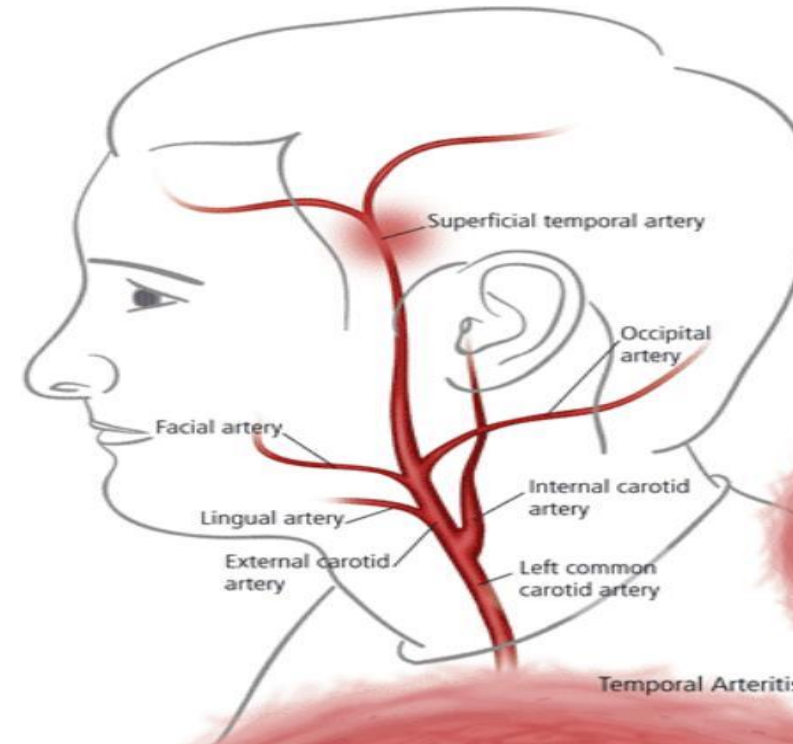
- Οζώδης Πολυαρτηρίτις
- Νόσος Kawasaki

## **Μικρού μεγέθους αγγεία**

- Μέσω ανοσοσυμπλεγμάτων (πορφύρα Henoch-Schonlein, αγγειότιδα κρυοσφιαριναιμίας, υποσυμπληρωματαιμική-κνιδωτική)
- ANCA-σχετιζόμενες αγγειότιδες (μικροσκοπική πολυαγγειότιδα, κοκκιωμάτωση Wegener, ηωσινφιλική κοκκιωματώδης πολυαγγειότιδα-σ. Churg-Strauss)

# Γιγαντοκυτταρική Αρτηρίτιδα- Κροταφική αρτηρίτιδα

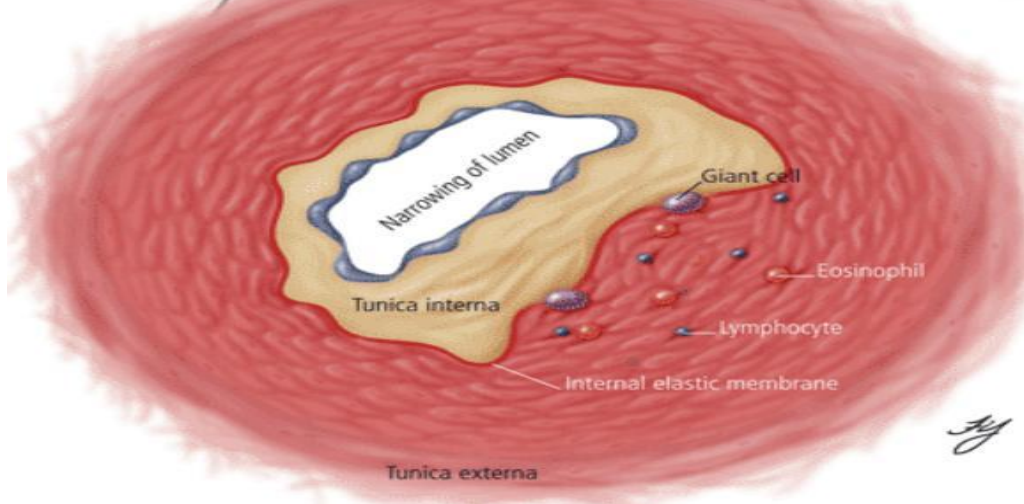
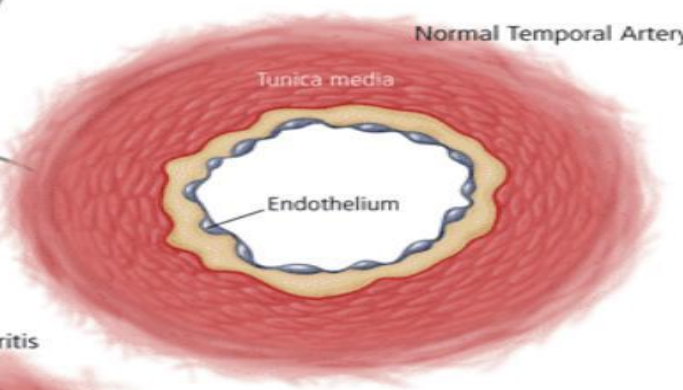
- Συστηματική κοκκιωματώδης γιγαντοκυτταρική παναρτηρίτιδα
- Μεσαίου και μεγάλου μεγέθους αρτηρίες
- Προσβάλλει κυρίως τους κλάδους του αορτικού τόξου, ιδιαιτέρως όσες αρτηρίες αιματώνουν το έξω κρανίο, τον αυχένα και τα άνω άκρα.
- Συστηματικά συμπτώματα
- Σύνδρομο ρευματικής πολυμυαλγίας
- Ηλικία συνήθως  $>50$  ετών
- Γυναίκες 3 φορές συχνότερα των αντρών



Giant cell arteritis (GCA) can alternatively be called cranial arteritis or temporal arteritis, reflecting the most commonly affected vessels.

GCA is the inflammation of the lining of the arteries and is a relatively common vasculitis among older adults.

Common symptoms of GCA include blurring or loss of vision, headaches, and jaw pain. Other areas such as the head and neck can also be affected by GCA.



Histologically, the tunica media thickens and the lumen narrows due to tunica interna fibrosis. Inflammatory cells can be seen invading the tunica media, especially lymphocytes and eosinophils. Giant cells can occasionally be seen populating areas around the internal elastic membrane.

# Κροταφική αρτηρίτιδα

## Κλινική εικόνα

### Συστηματικά συμπτώματα

Συμπτώματα σχετιζόμενα με την προσβολή των **αγγείων της κεφαλής**

- Εκδηλώσεις προσβολής εξωκρανιακών αγγείων
- Εκδηλώσεις προσβολής ενδοκρανιακών αγγείων

Συμπτώματα σχετιζόμενα με την **προσβολή εξωκρανιακών αρτηριών**  
(10-15%)

# Κροταφική αρτηρίτιδα

## Κλινική εικόνα

### Συστηματικά συμπτώματα

- Εύκολη κόπωση, κακουχία
- Πυρετός (50%), συνήθως δεκατική πυρετική κίνηση-ενίοτε 39°C
- Νυχτερινά ρίγη, ιδρώτες
- Ανορεξία, απώλεια βάρους
- Ρευματική πολυμυαλγία στο 40-60% (δυσκαμψία και συμμετρικές μυαλγίες κεντρομελικών μυών του αυχένα, του ώμου και της πυέλου-συμπτώματα που βελτιώνονται χαρακτηριστικά με την άσκηση).
- Ευαισθησία των μυών στην ψηλάφηση-καλή μυική ισχύς

# Κροταφική αρτηρίτιδα

## Κλινική εικόνα

Εκδηλώσεις προσβολής εξωκρανιακών αγγείων

- Κεφαλαλγία (77%)
- Κροταφικές αρτηρίες: διογκωμένες, ευαίσθητες στην ψηλάφηση, κομβολογοειδείς, άσφυγμες
- Διαλείπουνσα χωλότητα της κάτω γνάθου (κατά τη διάρκεια της μάσησης ή της ομιλίας)
- Γαγγραινώδη έλκη γλώσσας
- Πόνος στον ακουστικό πόρο και στην κροταφογναθική άρθρωση

# Κροταφική αρτηρίτιδα

## Κλινική εικόνα



# **Κροταφική αρτηρίτιδα**

## **Κλινική εικόνα**

**Εκδηλώσεις προσβολής ενδοκρανιακών αγγείων**

- Διπλωπία, βλεφαρόπτωση
- Απώλεια της όρασης (παροδική, μόνιμη, μερική ή πλήρης)
- Οριστική τύφλωση (5-25%)

**Εκδηλώσεις προσβολής αγγείων, εκτός των κεφαλικών**

- Αορτή και κλάδοι αυτής (στενώσεις-ανευρύσματα)
- Στεφανιαία αγγεία
- Εντερικά έμφρακτα
- Διαλείπουσα χωλότητα

# Κροταφική αρτηρίτιδα

## Εργαστηριακά ευρήματα

- Αυξημένη ΤΚΕ
- Αυξημένη CRP
- Αναιμία, θρομβοκυττάρωση

### Βιοψία κροταφικής αρτηρίας-Ιστολογική εξέταση

- Κοκκιωματώδης φλεγμονή και πάχυνση ολόκληρου του αγγειακού τοιχώματος
- Παρουσία γιγαντοκυττάρων

# **Κροταφική αρτηρίτιδα**

## **Διαγνωστικά Κριτήρια (3/5 εναισθ.91%)**

1. Ηλικία έναρξης > 50 ετών
2. Πρόσφατη κεφαλαλγία
3. Εναισθησία στην ψηλάφηση ή μείωση ή εξαφάνιση του σφυγμού της κροταφικής αρτηρίας
4. TKE > 50mm (ή διαλείπουσα χωλότητα της κάτω γνάθου, εναισθησία ή παρουσία όζων στο τριχωτό της κεφαλής)
5. Βιοψία αρτηρίας με προέχουσα μονοκυτταρική ή κοκκιωματώδη διήθηση

# Αρτηρίτιδα Takayasu

- Χρόνια φλεγμονώδης αποφρακτική αρτηριοπάθεια
- Προσβάλλει την **αορτή και τους μεγάλους κλάδους της**
- Συνήθως **νεαρές γυναίκες 10-30 ετών**
- Άπω Ανατολή, Μεξικό
- Άγνωστη αιτιοπαθογένεια
- Κοκκιωματώδεις βλάβες, συνήθως τμηματικές

# Αρτηρίτιδα Takayasu



# Αρτηρίτιδα Takayasu

## Κλινική εικόνα

### Αρχική φάση (φλεγμονώδης)

- Γενικά συμπτώματα** (πυρετός, ανορεξία, αρθραλγίες, μυαλγίες)
- Συχνά δερματικές εκδηλώσεις** (οζώδες ερύθημα, έλκη κνημών)
- Διαρκεί μήνες-** χρόνια μέχρι να εκδηλωθεί αποφρακτική αγγειοπάθεια

# Αρτηρίτιδα Takayasu

## Κλινική εικόνα

### Δεύτερη φάση (αγγειακή)

- Ισχαιμικές αλλοιώσεις άνω άκρων (διαλείπουσα χωλότητα-μουδιάσματα)
- Ιλιγγος θέσεως, λιποθυμικές κρίσεις, νευρολογικά συμπτώματα  
(προσβολή σπονδυλοβασικής κι έσω καρωτίδας)
- Αρτηριακή υπέρταση (στένωση θωρακικής, κοιλιακής αορτής, νεφρικής)
- Δύσπνοια κι αιμόπτυση (προσβολή πνευμονικής αρτηρίας -50%)
- Προσβολή καρδιάς (στεφανιαία νόσος, μυοκαρδίτιδα)
- Προσβολή μεσεντέριας αρτηρίας (κοιλιακά άλγη, διάρροια, ισχαιμία-αιμορραγία πεπτικού)

# Αρτηρίτιδα Takayasu

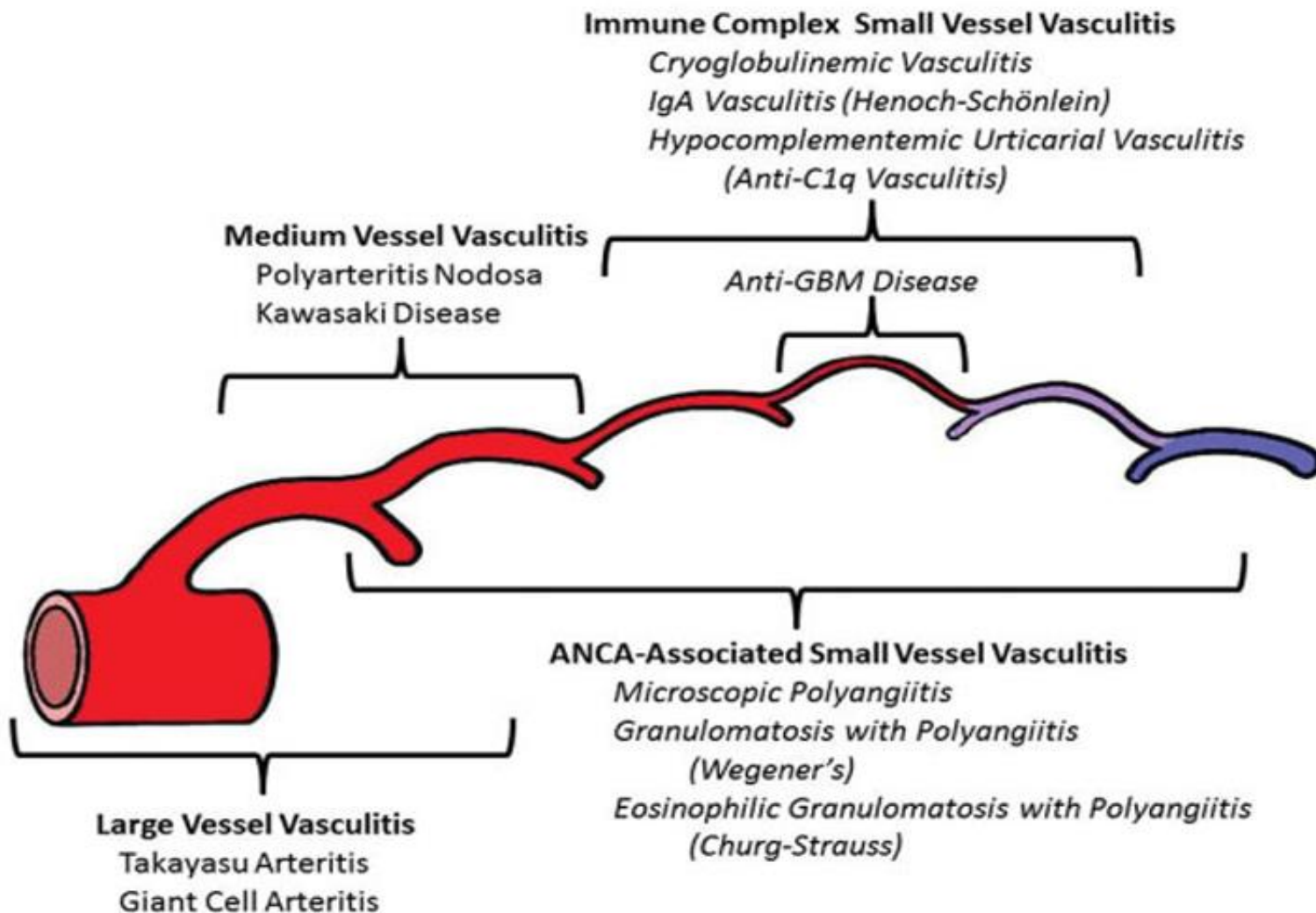
## Εργαστηριακά ευρήματα

- Αυξημένη TKE, CRP
- Ορθόχρωμη, ορθοκυτταρική αναιμία
- Αρτηριογραφία (στένωση/διάταση)
- CT, MRI, Ψηφιακή αγγειογραφία

# Αρτηρίτιδα Takayasu

## Διαγνωστικά κριτήρια (τουλάχιστον 3 από αυτά)

1. Έναρξη νόσου < 40 ετών
2. Διαλείπουσα χωλότητα σε > 1 άκρα
3. Μειωμένος σφυγμός βραχιονίου αρτηρίας- «άσφυγμη νόσος»
4. Διαφορά >10 mm Hg συστολικής πίεσης μεταξύ των άκρων
5. Φυσήματα σε υποκλείδιο αρτηρία ή κοιλιακή αορτή
6. Στένωση αορτής ή κλάδων της χωρίς άλλη αιτία



# Οζώδης πολυαρτηρίτιδα

- Πολυσυστηματική νεκρωτική αγγειότιδα
- Μεσαίου και μικρού μεγέθους αρτηριών
- Βλάβες τμηματικές, συνήθως στις διακλαδώσεις των αγγείων
- Συνήθως, ΔΕΝ προσβάλλει τους πνεύμονες
- Άνδρες > γυναίκες
- 40-60 ετών

# Οζώδης πολυαρτηρίτιδα

## Κλινική εικόνα

- Γενικά συμπτώματα (πυρετός, καταβολή, απώλεια βάρους, μυαλγίες, αρθραλγίες, υπέρταση σε μεσήλικα άνδρα θέτουν την υποψία)
- Συνήθεις τρόποι εκδήλωσης της νόσου:
  1. Πυρετός αγνώστου αιτιολογίας
  2. Πρωτοπαθής νεφροπάθεια
  3. Άτυπη νόσος της κοιλιάς
  4. Συνδυασμός πολυνευρίτιδας-πολυμυοσίτιδας

# Οζώδης πολυαρτηρίτιδα

## Κλινική εικόνα

### Μυοσκελετικό Σύστημα

- Αρθραλγίες, ασύμμετρη πολυαρθρίτιδα
- Μυαλγίες

### Νεφροί (85%)

- Υπέρταση, λευκωματουρία, αιματουρία
- Παρουσία ερυθροκυτταρικών κυλίνδρων (σπειραματοεφρίτιδα)
- XNA αιτία θανάτου στο 65% των ασθενών

### Πεπτικό Σύστημα (50%)

- Κοιλιακό áλγος, τυμπανισμός, ιδίως μετά τα γεύματα (κοιλιάγχη)
- Η προσβολή αφορά τόσο στο ανώτερο, όσο και το κατώτερο πεπτικό σύστημα

# Οζώδης πολυαρτηρίτιδα Κλινική εικόνα

## Προσβολή καρδιάς (40%)

- Έμφραγμα, καρδιακή ανεπάρκεια, περικαρδίτιδα

## Δερματικές εκδηλώσεις (20-50%)

- Ψηλαφητή πορφύρα, πετέχειες, έλκη
- Δικτυωτή πελίδωση
- Επώδυνοι υποδόριοι όζοι (κατά μήκος των αγγείων ή μεμονωμένοι)

## Νευρικό Σύστημα

- Περιφερική νευρίτιδα (50-70%)-πολλαπλή μονονευρίτιδα ή μονονευροπάθεια
- Προσβολή ΚΝΣ (10%)-κεφαλαλγία, υπαραχνοειδής αιμορραγία

# Οξώδης πολυαρτηρίτιδα

## Κλινική εικόνα



# Οζώδης πολυαρτηρίτιδα

## Εργαστηριακά ευρήματα

### Παρακλινικές εξετάσεις

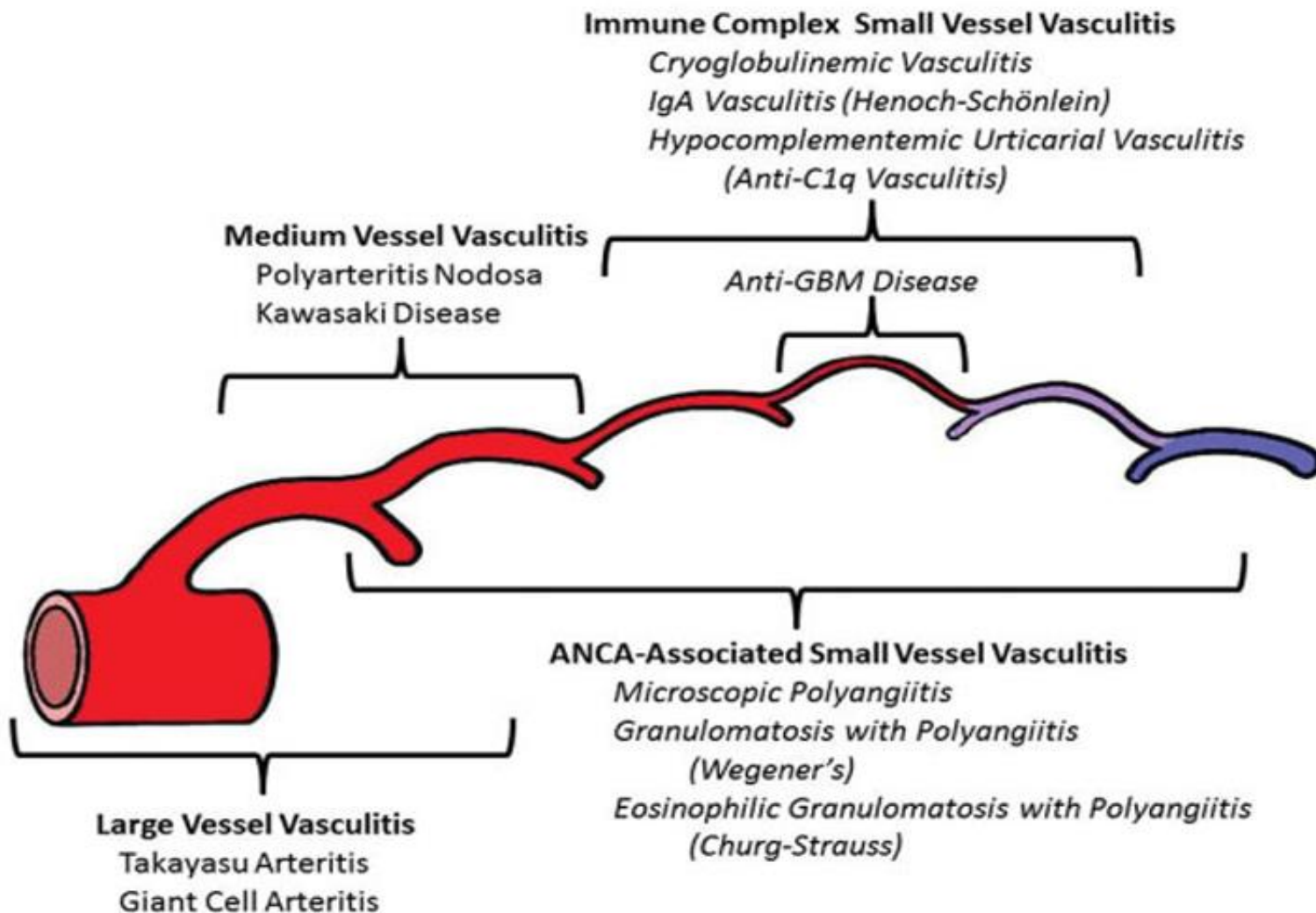
- Αυξημένη TKE, CRP, αναιμία, λευκοκυττάρωση, θρομβοκυττάρωση,  
θετικό HBsAg
- ΗΜΓ
- Βιοψία πάσχοντος οργάνου
- Αγγειογραφία

# Νόσος Kawasaki

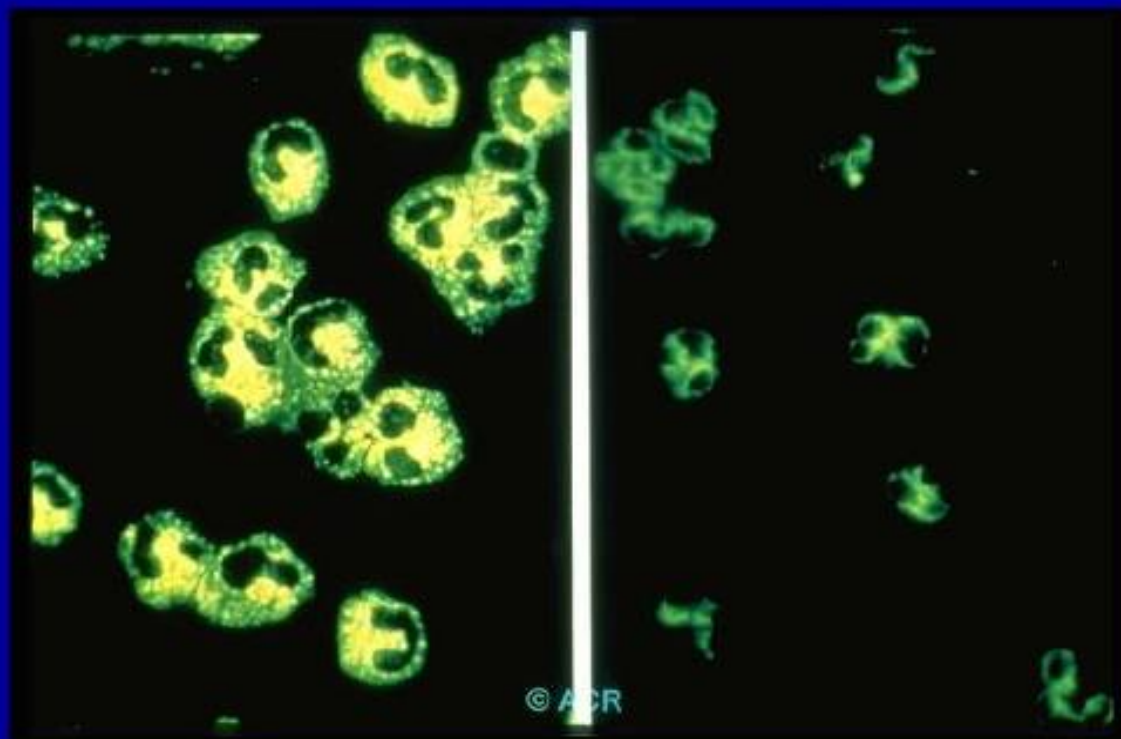
- Οξύ εμπύρετο βλεννογονοδερματικό πολυσυστηματικό σύνδρομο
- Βρέφη και μικρά παιδιά
- Αυχενική λεμφαδενοπάθεια
- Ερύθημα στόματος και χειλέων
- Ερύθημα δέρματος και απολέπιση παλαμών
- Επιπεφυκίτιδα
- Ανευρύσματα στεφανιαίων αγγείων

## Kawasaki disease





# Αντισώματα έναντι κυτταροπλάσματος ουδετεροφίλων (ANCA)



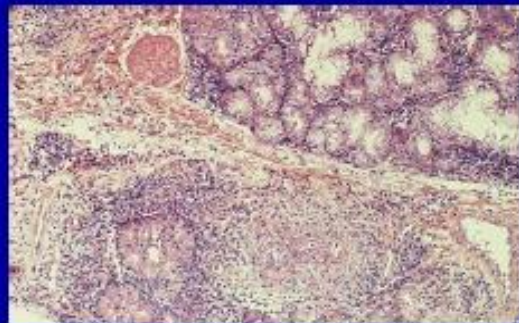
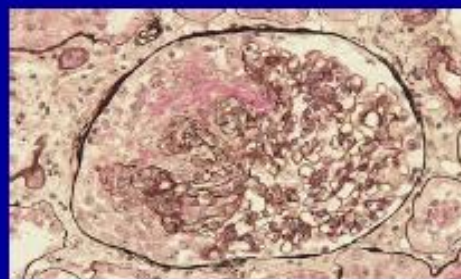
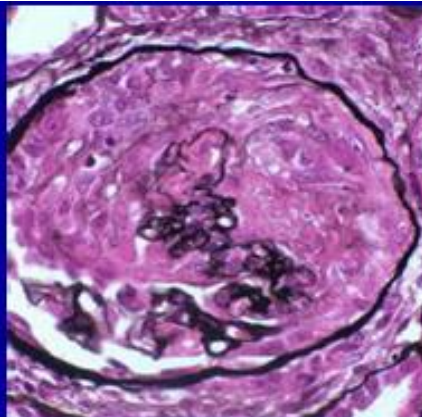
C-ANCA

P-ANCA

Ανίχνευση

- Ανοσοφθορισμός  
(c-/p- ANCA)
- ELISA  
Anti – PR3  
Anti – MPO

# ANCA Αγγείτιδες

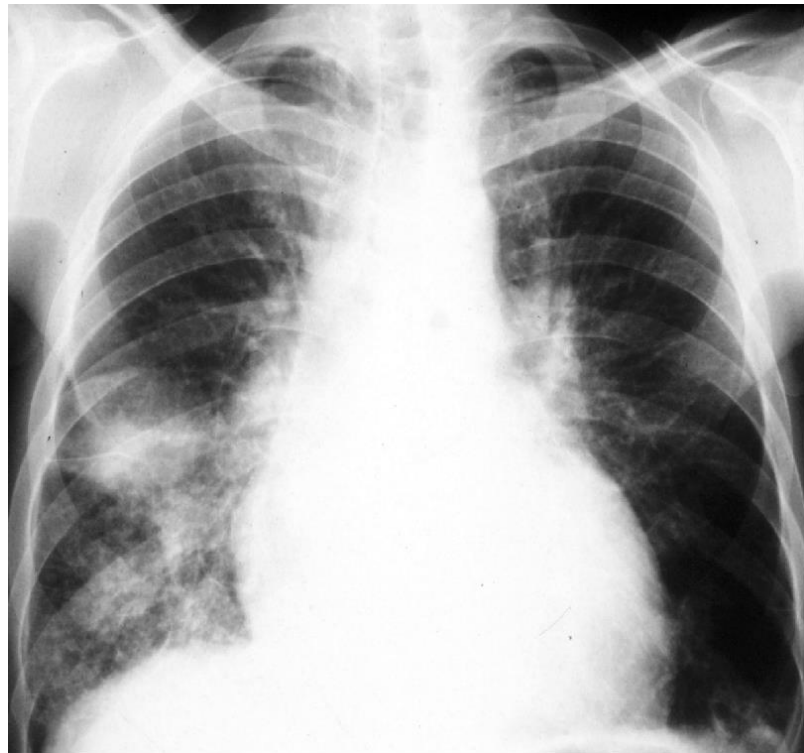


- **Κοκκιωμάτωση με πολυαγγείτιδα (GPA-Wegener)**
  - Ανώτερο/κατώτερο αναπνευστικό
  - Σπειραματονεφρίτιδα χωρίς ανοσοσυμπλέγματα
  - **C-ANCA = 80-95%**
  
- **Μικροσκοπική πολυαγγείτιδα (MPA)**
  - Πνευμονική αιμορραγία
  - Σπειραματονεφρίτιδα χωρίς ανοσοσυμπλέγματα
  - **p-ANCA = 50-75%**
  
- **Σύνδρομο Churg-Strauss**
  - Ηωσινοφιλία
  - Άσθμα
  - Πνευμονικές διηθήσεις
  - Αγγείτιδα μικρών αγγείων
  - **p-ANCA = 40-60%**

# Κοκκιωμάτωση Wegener

- **Γενικά συμπτώματα**
- **c-ANCA** (80-95%)
- Προσβολή ανώτερου αναπνευστικού (χρόνια καταστροφική πανκολπίτιδα, χρόνια ρινίτιδα, εξέλκωση ρινικού και στοματικού βλεννογόνου, εφιποειδής μύτη, ορώδης μέση ωτίτιδα, ελάττωση ακοής και κώφωση).
- Προσβολή κατώτερου αναπνευστικού (αιμόπτυση, βήχας, δύσπνοια)
- Τμηματική εστιακή σπειραματονεφρίτιδα (85%) (αιματουρία, πρωτεΐνουρία, οιδήματα σφυρών, νεφρική ανεπάρκεια)

# Κοκκιωμάτωση Wegener



# Κοκκιωμάτωση Wegener

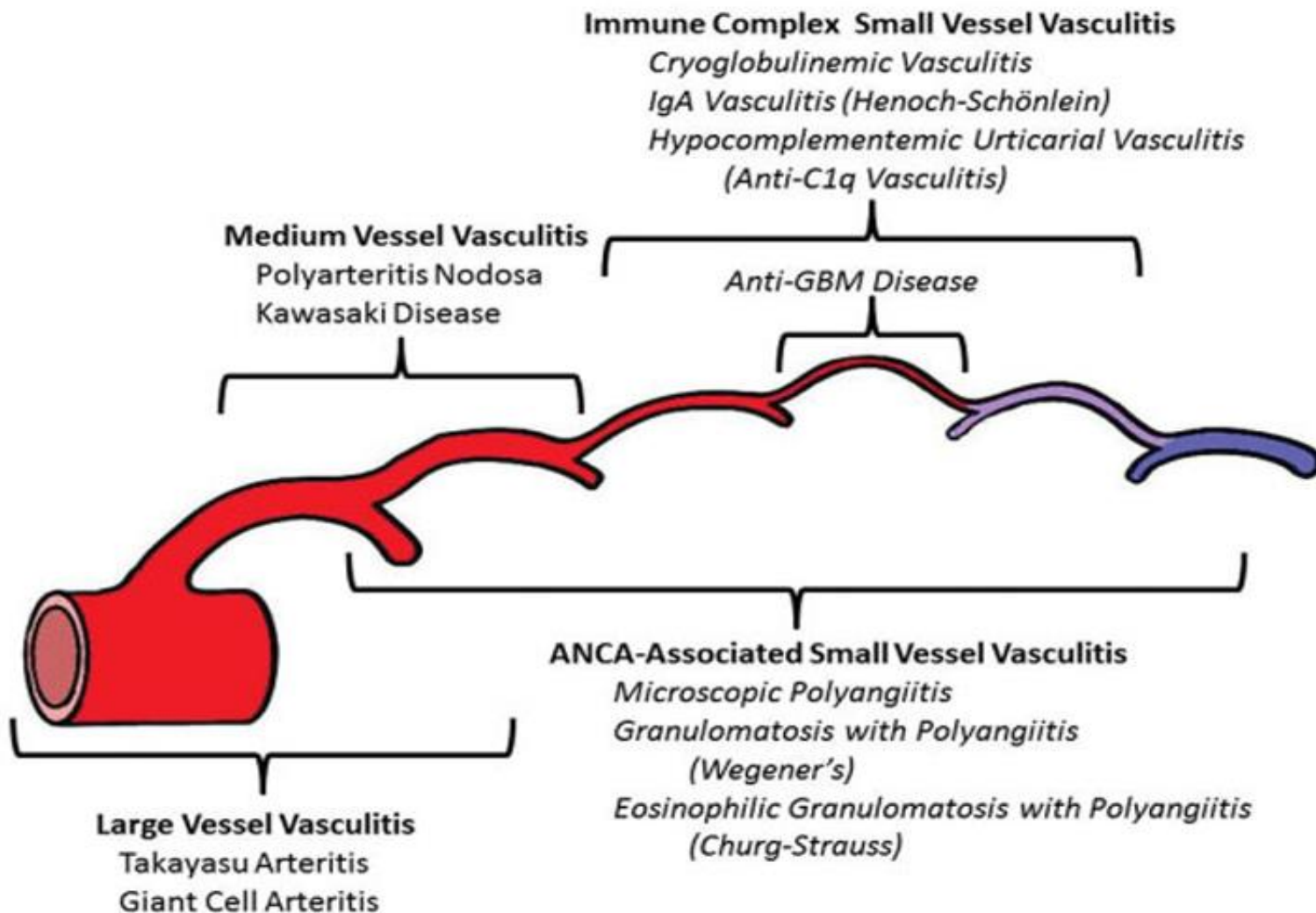
## Διαγνωστικά Κιτήρια

(2/4 ευαισθ.81%)

1. Μικροσκοπική αιματουρία
2. Φλεγμονή ρινός-στόματος-ρινοφάρυγγα
3. Παθολογική Ro θώρακος
4. Παθολογοανατομικά: νεκρωτική ή κοκκιωματώδης φλεγμονή

# Νόσος Churg-Strauss

- Αλλεργική αγγειίτιδα και κοκκιωμάτωση
- **p – ANCA (40-60%)**
- Ιστορικό **σοβαρού άσθματος ή αλλεργίας**
- **Ηωσινοφιλία** στο περιφερικό αίμα
- Προσβολή κυρίως των **πνευμόνων**



# Πορφύρα Henoch-Schonlein

- Αγγειίτιδα από υπερευαισθησία
- Συνήθως παιδιά 4-17 ετών
- 70% εναπόθεση ανοσοσφαιρίνης IgA και C3
- Εποχιακή εμφάνιση (κυρίως την άνοιξη)
- Άγνωστη αιτιολογία (λοιμώξεις και αλλεργικοί παράγοντες)
- Βιοψία δέρματος: εικόνα κυτταροκλαστικής αγγειίτιδας
- Συνήθως αυτοϊάται σε 6-12 εβδομάδες

# Πορφύρα Henoch-Schonlein

Κλινική τετράδα:

1. Ψηλαφητή πορφύρα
2. Αρθρίτιδα (80%)
3. Ήπια νεφρίτιδα
4. Γαστρεντερικές εκδηλώσεις (70%)

# Πορφύρα Henoch-Schonlein

## Διαγνωστικά Κριτήρια

(2/4 εναισθ. 81%)

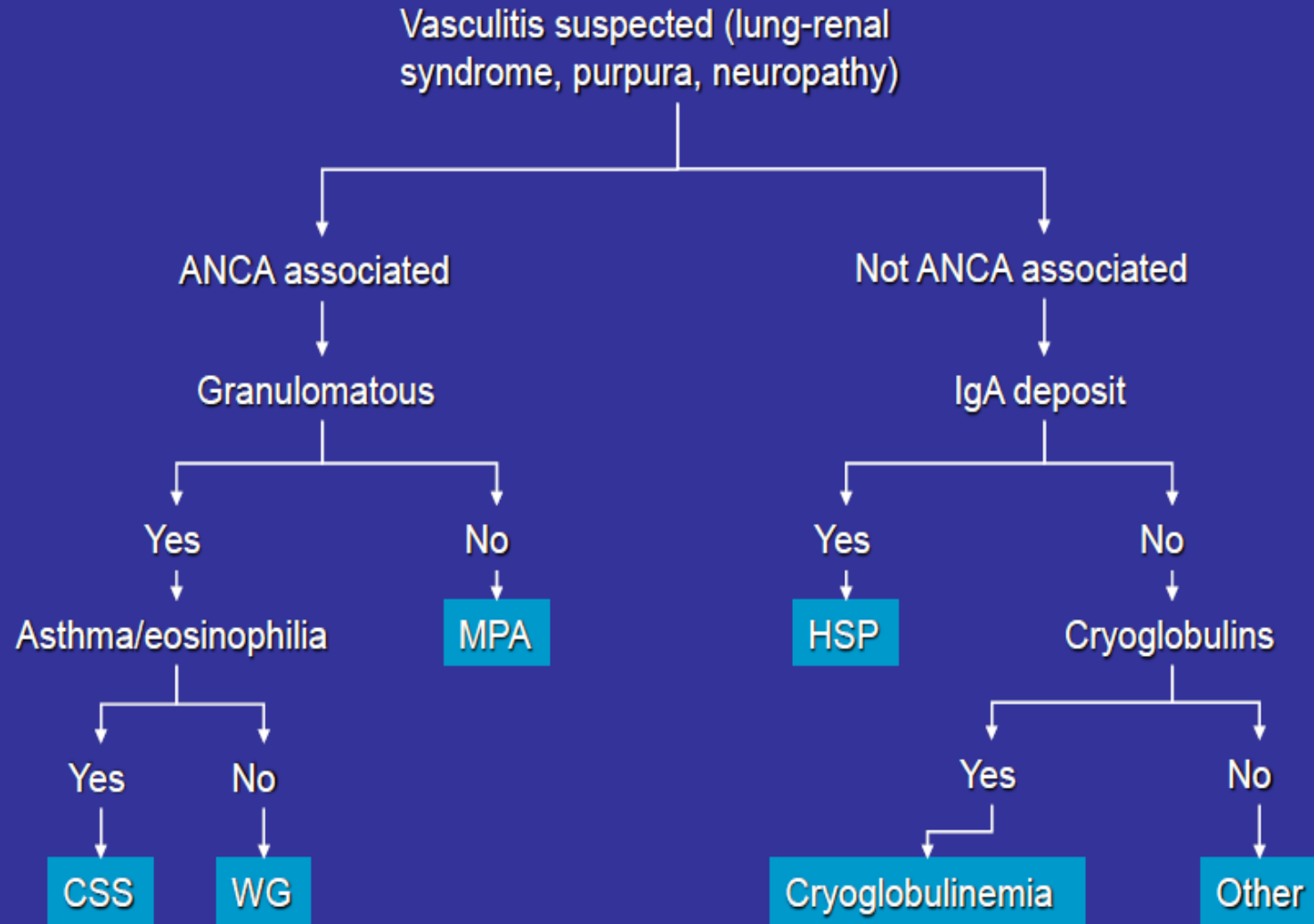
1. Ψηλαφητή πορφύρα, χωρίς θρομβοπενία
2. Έναρξη νόσου <20 ετών
3. Κοιλιακό áλγος-αιμορραγική διάρροια
4. Διήθηση αρτηριολίων και μεταριχοειδικών φλεβιδίων

από πλυμορφοπύρηνα

**Figure I. Example of Henoch-Schönlein purpura**



# Diagnostic Approach to Small Vessel Vasculitis



# Πρόγνωση αγγειτίδων

## Ποσοστό 5ετούς επιβίωσης (%)

Οζώδης πολυαρτηρίτις	60-80
Σύνδρομο Churg-Strauss	60
Κοκκιωμάτωση Wegener	70
Αγγειίτις υπερευαισθησίας	85
Πορφύρα Henoch-Schönlein	98
Γιγαντοκυτταρική αρτηρίτις	100
Αρτηρίτις Takayasu	80-90

# Γενικά θεραπευτικά μέσα

## ■ Οξεία φάση

- \* επίτευξη ύφεσης με:  
κυκλοφωσφαμίδη και πρεδνιζολόνη
- \* για βαριές περιπτώσεις: μεθυλ-  
πρεδνιζολόνη ή πλασμαφαίρεση

## ■ Φάση συντήρησης

- \* πρεδνιζολόνη και αζαθειοπρίνη

## ■ Στις υποτροπές

- \* αύξηση πρεδνιζολόνης ή  
επάνοδος στη θεραπεία ύφεσης

**Τοξικότης:** λευκοπενία, λοιμώξεις,  
αιμορραγική κυστίτις, νεοπλάσματα

## Εναλλακτική

- Methotrexate (MTX)
- Mycophenolate (cellcept)
- Cyclosporin A (Cy-A)
- Leflunomide (Arava)
- IVIG
- Anti-CD20
- Anti-TNF

# **Συνοπτικά**

- Ετερογενής ομάδα σχετικά σπάνιων νοσημάτων
- Δυσχερής ταξινόμηση
- Φλεγμονώδης διήθηση αγγείων- στενώσεις/ανευρυσματικές διατάσεις
- Πρωτοπαθείς-δευτεροπαθείς
- Συστηματικά συμπτώματα
- Αλληλοεπικαλυπτόμενη κλινική εικόνα-πολυσυστηματική προσβολή
- Συχνά διάγνωση εξ αποκλεισμού
- Θεραπεία με κορτικοειδή-κυτταροστατικά
- Σχετικά καλή πρόγνωση- ANCA αγγειότιδες έχουν τη δυσμενέστερη πρόγνωση (πνευμονοεφρικό σύνδρομο)

# Ευχαριστώ !



Κάτω Νησί, Ελαφόνησος Λακωνίας