

# Editorial

Vážené a milé kolegyně a kolegové,  
Dostává se vám do rukou první ze dvou supplement časopisu Transfuze a hematologie dnes věnované problematice trombotických mikroangiopatií. Jde o první opravdu významný milník na cestě letitého interdisciplinárního edukačního projektu zaměřeného na vzácná onemocnění, která nepoznaná a neléčená představují pro pacienty významný nárůst morbidit i mortality. Projektu se věnovali přední odborníci z oblasti klinické i laboratorní hematologie, porodníci, nefrologové, neurologové a další. Během let byla prezentována řada přednášek na velkých kongresech i malých lokálních seminářích. Důležitá informace, že je potřeba na tyto vzácné

jednotky myslet, se tak mohla dostat takřka všude. Dokladem účinnosti formální i neformální interdisciplinární diskuze je mimo jiné skutečnost, že o provedení výměnné plazmaferézy u žen s „HELLP syndromem“ neupravujícím se 48 h po porodu plodu a placenty se už zbytečně nediskutuje a že stanovení aktivity ADAMTS13 je ve velkých nemocnicích dostupné do 24 h. Všem přednášejícím, diskutujícím a hlavně všem, kteří pečují o pacienty s různými manifestacemi trombotických mikroangiopatií patří velký dík.

V době přípravy obou supplement se mihla myšlenka, že by možná bylo patřičnější ze všech příspěvků sestavit monografii. Jsem si jistý, že tomu tak není.



Věřím, že informace se v podobě obou supplement časopisu Transfuze a hematologie dnes dostane snáze tam, kam se má dostat – mezi lidi a do klinické praxe. Za neobyčejně trpělivou spolupráci děkuji prof. MUDr. Edgarovi Fáberovi, CSc., šéfredaktorovi časopisu. Věřím, že TMA bude těmito suplementy rozjasněna.

*Jaromír Gumulec*