

SPEZIALAMBULANZEN: Hämatologie und Hämostaseologie

	Universitätsklinikum AKH Wien	St. Anna Kinderspital
Bezeichnung der Spezialambulanz	AKH Kinderklinik - Gerinnungsambulanz	Hämatologische Ambulanz
Leitung der Ambulanz	Univ. Prof. Dr. Christoph Male-Dressler	OA Univ Prof. Dr. Leo Kager
Anmeldekriterien	<ul style="list-style-type: none"> - Überweisung von Kinderfachärzt*innen und Allgemeinmediziner*innen, in einer internen Ambulanz oder einer anderen Spitalsambulanz im Falle entstandenen Verdachts oder festgestellter Diagnose - Überweisung von anderen Spitälern zur Abklärung oder ggf. Dauerbetreuung 	<ul style="list-style-type: none"> - Überweisung von Kinderfachärzt*innen und Allgemeinmediziner*innen, in unserer Internen Ambulanz im Falle entstandenen Verdachts oder festgestellter Diagnose - Überweisung zur Abklärung oder ggf. Dauerbetreuung von anderen Spitälern - Vorbefunde an 01-40170-72800 faxen
Terminvereinbarung	Do: 8:00-13:00 unter 01/40400-32460 Mo-Fr: 9:00-12:00 unter 01/40400-20110 (Vorbefunde erforderlich)	Mo-Fr: 8:00-12:00 unter 01/40170-2800 (Vorbefunde erforderlich)
Ambulanzzeiten	Do: 8:00 – 15:00 Andere Zeiten nach klinischer Notwendigkeit und Terminvereinbarung	Mo, Di, Mi und Fr: 8:00-15:00 Do: 8:00-12:00
Patient*innen Zielgruppe	<p><u>Betreut werden:</u></p> <ul style="list-style-type: none"> - Angeborene Gerinnungsstörungen: Hämophilie A+B, von Willebrand S., andere Faktormängel, Thrombozytenfunktionsstörungen - Erworbene Gerinnungsstörungen - Abklärung auffälliger Gerinnungsbefunde - Thrombosen, Thrombophilieabklärung - Schlaganfälle und Sinusvenenthrombosen, in Kooperation mit der Neuropädiatrischen Ambulanz - Antikoagulation (Heparin, Marcoumar, direkte orale Antikoagulantien) bei PatientInnen nach Thrombosen, Schlaganfällen oder zur primären 	<p><u>Betreut werden:</u></p> <ul style="list-style-type: none"> - (Verdacht auf) hämatologische Erkrankungen: Erstvorstellung und Abklärung von Zytopenien - Spezielle Erkrankungen der Erythrozyten, zB. Hämoglobinopathien (Thalassämien, Sichelzellanämie), Membranopathien (Sphärozytose, Elliptozytose, Xerozytose, etc.), Enzymopathien (Pyruvatkinasemangel, schwere Formen des Glucose-6-Phosphat-Dehydrogenase Mangels, etc.). - Angeborene Knochenmarkversagens Syndrome (Diamond-Blackfan Anämie, Fanconi Anämie; Shwachman Diamond Syndrom, Dyskeratosis congenita, GATA-2 und GATA-1 Defizienz, RUNX1-assoziierte Thrombopenie, TAR Syndrom, etc.) und erworbenes (z.B. medikamentös, infektiös, etc.) - Angeborene (s.o.) und erworbene Störungen der Bildung und/oder Funktion der Leukozyten (Leukopenien, Neutropenien, Lymphopenien) – in Absprache mit

Im Auftrag von: Ao.Univ.-Prof. Dr.med.univ. Susanne Greber-Platzer, MBA

Erstellt durch die Klinische Administration und Qualitätsmanagement an der Universitätsklinik für Kinder- und Jugendheilkunde

SPEZIALAMBULANZEN: Hämatologie und Hämostaseologie

	<p>Prävention (zB. nach Herz OP/Shunt OP/Klappenersatz)</p> <p><u>Teilweise betreut:</u></p> <ul style="list-style-type: none"> - Akute Immunthrombozytopenien (chronische ITP im St. Anna) <p><u>Nicht betreut werden:</u></p> <ul style="list-style-type: none"> - hämatologische nicht-maligne und maligne Erkrankungen (St. Anna) 	<p>Immunologie</p> <ul style="list-style-type: none"> - Angeborene (s.o.) und erworbene Störung der Bildung und/oder Funktion der Blutplättchen (Thrombozytopenien, Thrombozytopathien) <p><u>Nicht betreut werden:</u></p> <p>Hämostaseologische Krankheiten (Ausnahme Thrombozytopenien und Thrombozytopathien, siehe oben)</p>
Team	Interdisziplinäres Team: Fachärzt*innen (Stv. OÄ Dr. Katharina Thom), Pflege, Study Nurse, Studienadministration, Physiotherapie	Interdisziplinäres Team: Hämatolog*innen, Immunolog*innen, Pflege inkl. externer Pflegedienst (EOP), Psycholog*innen, Sozialarbeiter*innen, Physio- und Ergotherapeut*innen, Lehrerin
Therapieformen/ Leistungsspektrum	Siehe oben	<ul style="list-style-type: none"> - Durchführung von speziellen Vorsorgeuntersuchungen und Verlaufskontrollen gemäß internationalen Standards (z.B. gemäß GPOH Protokollen, MRT-Eisenmessung bei chron. Transfusionen, Sonographie der ZNS-Gefäße bei Sichelzellerkrankung, etc.) - Durchführung und Steuerung von spezifischen medikamentösen Therapien (z.B. immunsuppressive Therapie bei Patient*innen mit Autoimmun-Zytopenien, Antikörpertherapien bei Patient*innen mit PNH, Eisenchelatierungstherapie bei Eisenüberladung, Hydroxyurea Therapie bei Sichelzellerkrankung, etc.) - Dauertransfusionsregime –bei transfusionsabhängigen Patient*innen (Optimatch Programm, Blutspendezentrale Wiener Rotes Kreuz) - Vorbereitung zur Stammzell-Transplantation bei speziellen Indikationen (z.B. myelodysplastische Syndrome, angeborene Knochenmarkversagens Syndrome, etc.) - Teilnahme an internationalen Registern und Studien (z.B. PARC-ITP, Fect-Hematology, etc.) - Psychologische Betreuung von Patienten und deren Familien (bei chronischen Erkrankungen besteht ein erhöhter Bedarf bei Patienten und nicht selten bei den Angehörigen) - Sozialarbeiterin

SPEZIALAMBULANZEN: Hämatologie und Hämostaseologie

		<ul style="list-style-type: none"> - Physiotherapie/Ergotherapie, Logopädie, Lehrerin (im Zusammenarbeit mit den entsprechenden Bereichen des Spitals) - Transition an Internistische Abteilungen für Hämatologie (AKH Wien, Hanusch Krankenhaus, IONA)
Zusatzleistungen/ Spezialeinrichtungen/ Kooperationen	<ul style="list-style-type: none"> - Klinische Studien - Physiotherapie, Ergotherapie der Kinderklinik - Gerinnungsspeziallabor, Zentrallabor AKH - Molekularbiologie, Zentrallabor AKH - Thrombozytenlabor, Blutgruppenserologie AKH - Angiologie, Klinik für Innere Med. II, AKH - Radiodiagnostik, AKH - Gerinnungsambulanz für Erwachsene, Klinik für Innere Med. I, AKH 	<ul style="list-style-type: none"> - Hämatologisches Labor: Zytologische Befundung von: peripheren Blutaussstriche, Knochenmark-, Lymphknoten- bzw. Tumorpunktaten - Durchflusszytometrische Untersuchung von Blutproben: z.B. bei Verdacht auf Leukämie (FLOW-MRD, CCRI Prof. Dworzak), bei Verdacht auf Erythrozyten-Membrandefekt (EMA-Testung, CCRI, Doz. Geyeregger) - Knochenmarkpunktion und Knochenmarkstanze in Analgosedierung (ambulant und stationär, je nach Risikoprofil) - Molekulargenetische Untersuchungen: NGS-basierend (CCRI und LBI-RUD) und Sanger Sequenzierung von Kandidaten Genen (Medgen, Labdia), FISH-Leukämie und MDS assoziierte Translokationen (Labdia), DEB-Test bei V.a. DNA-repair Defekt (Fanconi Anämie, MVA-Syndrom; Labdia) - Austauschtransfusion, Zellapheresen, intensivmedizinische Versorgung (werden stationär durchgeführt, aber unabdingbar bei der Betreuung mancher Krankheiten, z.B. Sichelzellanämie)
Homepage	https://kinderklinik.meduniwien.ac.at/klinik-patientinnen/spezialambulanzen-spezialbereiche/gerinnungsambulanz-fuer-kinder-und-jugendliche-0-bis-18-jahre/	https://www.stanna.at/haemato-onko