

Hypereozinofilie

Hypereosinophilia

Novotný J.

Oddělení klinické hematologie, FN Brno

Souhrn: Hypereozinofilie (HE) a hypereozinofilní syndrom (HES) představují etiopatogeneticky velmi polymorfní patologické syndromy mnohdy s obtížnou diferenciální diagnostikou. HES se závažným postižením tkání a orgánů vyžaduje promptní terapeutický zásah, zvláště při poškození srdečního srdce. Celosvětově jsou nejčastější příčinou HE parazitární onemocnění, v našich zeměpisných podmírkách je zatím vzácná. V rozvinutých zemích jsou nejčastější etiologií atopie (astma, rinitida, atopické dermatózy), lékové alergie, autoagresivní procesy a neoplazie. Asi u 50 % pacientů s HES se nepodaří prokázat příčinu HE – zde hovoříme o idiopatickém HES (iHES). Lékem první volby u závažného HES jsou vysokodávkované kortikosteroidy, slibná jsou biologická léčiva ve formě monoklonálních protilátek (mepolizumab, reslizumab, benralizumab, alemtuzumab), u HE s prokázanou aberantní tyrozinkinázovou aktivitou indikujeme inhibitory tyrozinové kinázy (TKI). Specifický přístup vyžaduje chronická eozinofilní leukemie (CEL-NOS – *not otherwise specified*). S postupným odhalováním prozatím nejasných příčin HE bude u řady pacientů s diagnózou iHES odkryta specifická etiologie HE.

Klíčová slova: hypereozinofilie – hypereozinofilní syndrom – chronická eozinofilní leukemie – diagnóza – terapie

Summary: Hypereosinophilia (HE) and hypereosinophilic syndrome (HES) represent very polymorphic syndromes often involving very difficult differential diagnosis. HES with serious end-organ damage must be treated promptly, especially in the presence of cardiac involvement. Parasitic infections are the most frequent cause of HE worldwide, yet they are rare in our latitudes. In developed countries, the main causes of HE include atopies (asthma, rhinitis, atopic dermatoses), drug reactions, autoaggressive diseases and malignancies. In about 50% of patients with HES no specific cause is detected and these cases are termed idiopathic HES (iHES). High-dose corticosteroids represent the first-line therapy of severe HES, with promise being shown by biological treatments in the form of monoclonal antibodies (mepolizumab, reslizumab, benralizumab, alemtuzumab). Tyrosine-kinase inhibitors (TKI) are indicated in HE with proven aberrant tyrosine-kinase activity. Chronic eosinophilic leukaemia – not otherwise specified (CEL-NOS) requires a specific approach. Progress in research may in the near future help elucidate the specific cause of some iHES.

Key words: hypereosinophilia – hypereosinophilic syndrome – chronic eosinophilic leukaemia – diagnosis – therapy

ÚVOD

Normální zastoupení eozinofilů v periferní krví odpovídá 0–6 % rozpočtu s absolutními hodnotami 0–0,5×10⁹/l, přičemž **hypoeozinofilie** není spojena s žádnými patologickými projevy [1]. Normální hodnoty eozinofilů v kostní dřeni jsou 1–6 % rozpočtu. Eozinofily jsou terminálně differencovanými granulocyty, které hrají roli v přirozené imunitě, tkáňovém remodelingu a reparaci a jsou spojeny s patogenezí určitých onemocnění [1]. Eozinofily jsou primárně tkáňové rezidentními leukocyty. Za normálních okolností eozinofily opouštějí periferní cirkulaci a migrují do tkání, kde mohou perzistovat několik týdnů. Gas-

trointestinální trakt představuje největší rezervoár eozinofilů, ve kterém jsou tyto buňky přítomné ve sliznici od žaludku po tlusté střevo [2]. O **eozinofilii** hovoříme při zmnožení těchto elementů v periferii nad hodnotu 0,5×10⁹/l, přičemž hodnoty 0,5–1,5×10⁹/l označujeme jako **mírnou eozinofilii**. Při hodnotách 1,5–5,0×10⁹/l hovoříme o **středně těžké eozinofilii** a hodnoty nad 5,0×10⁹/l označujeme jako **těžkou eozinofilii** [2].

HYPEREZOZINOFILIE A HES

Termínem **hypereozinofilie (HE)** rozumíme zmnožení eozinofilů nad 1,5×10⁹/l, které perzistuje nejméně ve dvou stanoveních v odstupu více než

6 měsíců a/nebo kratší dobu při výrazné tkáňové infiltraci a/nebo výrazné dřeňové hypereozinofilii (zmnožení eozinofilní linie nad 20 % rozpočtu) [2,3]. Pokud je HE spojena s patologiemi cílových orgánů (poškození a/nebo poruchy funkce srdce, nervové soustavy, kůže, plic a GIT), diagnostikujeme po vyloučení klonální a reaktivní (sekundární) hypereozinofilie **hypereozinofilní syndrom (HES)**. HES představuje velmi heterogenní skupinu klinických syndromů. Někteří nemocní vykazují známky HES i roky po stanovení periferní HE [2].

HE můžeme nazírat jako **sekundární (reaktivní) formu** s přítomností řady klinických syndromů a jednotek a jako

primární **klonální procesy** při přítomnosti specifických genetických odchylek a/nebo u myeloidních patologií, kdy jsou eozinofily součástí klonálních proliferací (**myeloidní HES-mHES**).

Sekundární formy HE jsou zapříčineny nadprodukcií **IL-3, IL-5 a GM-CSF**, které sekernují mastocyty, stromální elementy a T-lymfocyty [4]. Nejčastější příčinou sekundární HE celosvětově představují **parazitární onemocnění**. V našich podmínkách jsou sekundární HE způsobeny **přítomností alergií, polékových reakcí, autoagresivních onemocnění a neoplazií** [4].

L-HES je zapříčiněn klonální hyperplazií aberantních T-Lymfocytů (CD4+CD3-) s **hyperprodukcií IL-5**. Klonální expanzi T-lymfocytů prokazujeme **přestavbou T-celulárního receptoru** [4].

Familiární HES je vzácným **autozomalně dominantním** onemocněním s nejasnou patogenezí, zatím zde nebyly prokázány specifické mutace. Onemocnění vykazuje většinou benigní průběh [1].

Primární (idiopatický) HES diagnostikujeme *per exclusionem* při neprokázaní reaktivních nebo klonálních etiologií po extenzivním vyšetření pacienta [5]. Až 50 % HES spadá do této kategorie (**iHES**). S přibývajícími poznatky v diagnostice HES bude u řady případů iHES postupně nalezena specifická příčina.

Orgánová postižení u HES jsou způsobena **degranulací eozinofilů** s lokálním uvolněním potencionálně toxických substancí (*major basic protein 1 a 2, eozinofilní peroxidáza, eozinofilní kationický protein, eozinofilní neurotoxin*). Postiženy mohou být kterékoli tkáně či orgány – nejčastěji se jedná o kůži, plíce, CNS, periferní nervy, GIT, srdce. Zvláště **kardiální postižení** (endomyokardiální fibróza, srdeční insuficience, trombózy s embolickými příhodami, restriktivní kardiomyopatie, poruchy rytmu, akutní infarkt myokardu, mitrální a trikuspidální valvulární insuficience) je spojeno s významnou mortalitou. U HES často detekujeme **všeobecné příznaky** (teploty, noční poty, úbytek váhy, artralgie, myalgie). Další příznaky souvisejí s výše uvedenými postiženími orgánů [1].

Nejčastější **parazitární onemocnění** představují *Ancylostoma duodenale, Toxocarosis, Bilharziosis, Trichinellosis, Filariasis, Strongyloidiasis*. Mezi infekční příčiny HE mohou patřit i HIV infekce, COVID-19 infekce [6], mykotická onemocnění, scabies, bakteriální infekce, alergická bronchopulmonární aspergilóza [7]. Při podezření na parazitární etiologii HE je nutná anamnéza cestování do tropických oblastí, dále jsou indikována serologická vyšetření a vyšetření stolice na parazity, případně vajíčka helmincí. Je vhodná konzultace parazitologa.

HE může být vzácně přítomna u **Addisonovy choroby a tyreotoxikózy** [7].

Alergické etiologie HE jsou spojeny s **diagnózou astmatu, alergické rinitidy, atopické dermatózy a polékových přecitlivělostí**. Řada medikamentů může vyvolat alergickou reakci či reakci se systémovými příznaky (exantém, teploty, lymfadenopatie, pneumonie, hepatitis a renální insuficience), hovoříme zde o **DRESS syndromu** (*drug rash with eosinophilia and systemic symptoms*). DRESS syndrom může mít i fatální průběh [1]. Často u alergických symptomů nacházíme **zvýšení IgE**. V diagnostice alergických syndromů provádíme **funkční plicní vyšetření a kožní testy** odhalující hypersenzitivitu, eventuálně bronchoskopii s histologickým vyšetřením, dále invazivní **bronchoalveolární laváz** s průkazem eozinofilů ve vzorku.

Autoagresivní onemocnění mohou být spojena s HE. Jedná se o systémový lupus erythematoses, revmatoidní artritidu, zánětlivá střevní onemocnění (*colitis ulcerosa, morbus Crohn*), eozinofilní granulomatóza s polyangitidou (**EGPA syndrom, dříve Churg-Strauss syndrom**) [8], chronická reakce štěpu vůči hostiteli (*graft-versus host disease – GvHD*) apod. Indikujeme zde vyšetření autoprotilátek (ANA, anti-DS DNA, ANCA aj.).

Neoplazie jako příčina sekundární HE: byly popsány B a T lymfoproliferace, Hodgkinův lymfom, bronchiální

karcinom, GIT nádory (tumory žaludku, kolon, pankreatu) [1].

Etiopatogeneticky nejasné syndromy představují **eozinofilní fascitis, eozinofilní ezofagitis, eozinofilní gastroenteritis**.

Syndrom eozinofilie myalgie (EMS) je spojen s ingescí tryptofanu. V popředí jsou myalgie, svědění, edémy, myoziida a fasciitida [10]. **Toxicke Oil syndrom** (TOS) po požití anilinem kontaminovaného denaturowaného řepkového oleje postihl 25 000 pacientů eozinofilí, pneumonií, sklerotizující dermatózou a dalšími orgánovými příznaky s 400 až 2500 úmrtími [10,11]. Zajímavostí je zvýšená frekvence výskytu antifosfolipidových protilátek u pacientů s EMS a TOS. Klinický význam těchto protilátek je nejasný [12].

Eozinofilní plicní syndromy vídáme v podobě **Löfflerova syndromu** (měnlivé eozinofilní plicní infiltráty s eozinofilí různé etiologie – parazitární onemocnění, alergické reakce apod.), **alerгické bronchopulmonární aspergilózy, chronické eozinofilní pneumonie**, aj.

Eozinofilní ezofagitis (EoE) je vzácným onemocněním s příznaky dysfagie a eozinofilní infiltrací omezenou na ezo-fagus. Při chronickém průběhu vede k remodelaci tkáně a fibróze s výslednou přitomností striuktur. Jednotku nutno odlišit od **refluxní nemoci**. Základním vyšetřením je endoskopie s nejméně 4 biopickými odběry z různých částí ezofagu. Etiopatogeneze EoE je nejasná, nejčastěji vidíme závislost na antigenech potravy (mléčné výrobky, pšenice, vejce, luštěniny, ořechy, plody moře), častá je přítomnost atopií (astma, rinitidy, ekzémů). V terapii indikujeme dietní opatření, inhibitory protonové pumpy, topické steroidy, eventuální dilataci striuktur [13].

EGPA (Churg-Strauss) syndrom je vzácným autoagresivním onemocněním s průkazem vaskulitidy malých a středních cév. Diagnóza je opřena o přítomnost astmatu s eozinofilií, neuropatií, měnlivými plicními infiltráty, postižením parazálních sinusů a histologickým obrazem vaskulitidy s eozinofilní

infiltrací a nekrotizujícími granulomy. Etiopatogeneze EGPA je nejasná (alergeny, infekce, vakcinace a léky). V differenciální diagnostice je nutné odlišit jiné eozinofilní syndromy a vaskulitidy. Cca 30–60 % nemocných vykazuje pozitivitu ANCA (*anti neutrophil cytoplasmatic antibodies*). V terapii podáváme kortikoidy a/nebo cyklofosfamid [8]. Diferenciální diagnostika EGPA a HES může být složitá.

S IgG4 asociované onemocnění (IgG4-related disease) může postihnout kterýkoli orgán a může být spojeno se zvýšeným IgE s hypereozinofilií. Časté jsou projevy vaskulitidy malých i velkých cév (vč. aortitidy), histologicky prokážeme denzní lymfoplazmocytární IgG4 infiltrát, fibrózu a mnohdy eozinofilní infiltrát. V terapii je indikováno podání kortikosteroidů, jiných imunosupresiv, v případě refrakterního postižení rituximab [9,10].

Eozinofilní fasciitis byla poprvé popsána Schulmanem v roce 1975 [14]. Jedná se o sklerotizující postižení kůže a fascií s myozitidou. V periferii prokazujeme HE a diagnóza se opírá o biopické vyšetření. Jsou zvýšeny CRP a muskulární enzymy. Onemocnění příznivě reaguje na kortikoidy, eventuálně na další imunosupresiva. Etiopatogeneze je nejasná (extrémní cvičení, infekce, autoagrese, malignity) [15].

Chronická eozinofilní pneumonie (CEP) je etiopatogeneticky nejasná jednotka s průkazem eozinofilní infiltrace intersticia a alveolů. V terapii jsou indikovány kortikosteroidy, je popsána remise po podání benralizumabu [16].

U klonální HE je eozinofilní linie součástí patologického neoplastického klonu. Prokazujeme zde přestavbu (*rearrangement*) pro růstový faktor derivovaný z destiček (*platelet-derived growth factor receptor alpha* – **PDGFRA**, *platelet-derived growth factor receptor beta* – **PDGFRB**), receptor 1 pro růstový faktor fibroblastů (*fibroblast growth factor receptor 1* – **FGFR1**), *pericentriolar material 1-Janus kinase 2* (**PCM1-JAK2**). Jde o **myeloidní a/nebo lymphoidní neoplazie** [17]. Přestavby uvedených genů mají

za následek zvýšenou **tyrozin-kinázovou aktivitu** a terapeuticky je zde indikováno podávání **tyrozin-kinázového inhibitoru (TKI) imatinibu**, eventuálně **dalších TKI** [18].

Další skupinu HE tvoří klasické **klonální hematologické neoplazie** (např. CML, CMML, AML, MDS) s hyperproliferací eozinofilní linie – eozinofily jsou zde rovněž součástí klonální hemoblastózy [18,19]. AML s postižením chromozomu 16 (inv16, t(16;16)) je spojena s proliferací eozinofilů (AML M4 Eo, ev. vzácná akutní eozinofilní leukemie). U myeloproliferací pravidelně nacházíme **zvýšení vitaminu B12 v séru**.

Chronická eozinofilní leukemie (CEL-NOS – not otherwise specified) je diagnózou *per exclusionem* – nejsou přítomny výše popsané genové přestavby nebo BCR/ABL fúze, jsou vyloučeny ostatní klonální hyperproliferace a/nebo sekundární HE. Morfologicky nacházíme zmnožení blastů v periferii (> 2 %) a/nebo ve dřeni (> 5 %), jež nepřesahuje 20 %, a/nebo je prokázána klonální expanze eozinofilní linie. Diferenciální diagnostika idiopatického HES a CEL-NOS může být obtížná [18]. Jsou popsány progrese CEL do AML, vč. akutní eozinofilní leukemie.

Omennův syndrom představuje vrozené onemocnění s absencí B-lymfocytů, infiltrací kůže, jater, sleziny a střevní sliznice oligoklonálními autoreaktivními aktivovanými T-lymfocyty, eozinofilií a zvýšenou koncentrací IgE. Byly prokázány mutace tzv. RAG genů [20].

Systémová mastocytóza může být spojena s HE. Nacházíme zde **mutaci KIT D816V a zvýšenou tryptázu v séru** s histologickým průkazem mastocytózy v kostní dřeni, kůži a eventuálně v dalších orgánech [18]. Jedná se o vzácné onemocnění. Jde o klonální proliferaci CD34+/KIT+ buněk. HE u mastocytózy je spojena s horší prognózou [21].

VYŠETŘENÍ U HE A HES

Podrobná anamnéza a důkladné fyzičkální vyšetření (kožní procesy, hepatosplenomegalie, uzlinový syndrom,

astma a rinitida, nosní polypy), **kožní alergologické testy, RTG plic, SONO břicha, EKG a echokardiografie, srdeční enzymy, endomyokardiální biopsie, MR a/nebo PET hrudníku, břicha a pánev, KO+diff+trombocyty**, morfologie eozinofilů (dysplastické rysy – abnormální granulace, vakuolizace, jaderné hyper- a/nebo hypolobulizace), přítomnost nezralých forem a blastů, cytopenie, **sternální punkce a trepanobiopsie** – cellularita, dysplazie, fibróza, proliferační, blasty. Přítomnost AML, ALL, MDS. **Cytoogenetika, FISH** (PDGFRA, PDGFRB, FGFR1, BCR/ABL, JAK2, jiné aberace, přestavby chromozomu 16, KIT D816V), **sérová tryptáza, vitamin B12, průtoková cytometrie** (aberantní T-lymfocyty) přestavba T celulárního receptoru, **histologická vyšetření** dle postižení tkání a orgánů, **funkční vyšetření plic, bronchoskopie s eventuální biopsií, eozinofily v invazivní bronchoalveolární laváži, sérologie parazitů, stolice na parazity opakováně, autoprotilátky** (ANF, ANA, anti-DS DNA, revmatoidní faktor, ANCA), **komplement** (hypokomplementové vaskulitidy). **IgE** (zvýšené u sekundárních HE, u HES různé nálezy).

TERAPIE

Terapie sekundární HE spočívá v **léčbě základního onemocnění** (antiparazitární léky, kortikoidy, další imunosupresiva, mepolizumab u hypereozinofilního astmatu a EGPA, chemoterapie neoplazií) [22].

U **idiopatického HES**, zvláště s kardiovaskulárním postižením, jsou indikovány **vysoce dávkované kortikoidy**. U kortikoid-rezistentní formy iHES lze vyzkoušet **hydroxyureu (HU)**, avšak nevýhodou je teratogenní účinek HU. Refrakterní iHES s výrazným orgánovým postižením je indikací k **transplantační terapii** [23]. **Mepolizumab a reslizumab** viz níže. Cílem terapie HES je snížení počtu eozinofilů pod $1,5 \times 10^9/l$ s redukcí orgánových komplikací HES. Pokud je terapie kortikoidy účinná, lze dávku postupně redukovat na nejnižší možnou udržovací léčbu. Variantou je kortikoid šetřící terapie monoklonálními protilátkami.

Tab. 1. Příčiny hypereozinofilního syndromu a jejich léčba.

| Etiologie HE | Syndromy, diagnostické možnosti | Terapie |
|-------------------------------------|---|---|
| Sekundární HE | atopie (astma, rhinitis, atopické dermatózy) polékové reakce, DRESS syndrom autoagresivní stavy (RA, SLE, EGPA syndrom, idiopatické střevní záněty (M. Crohn, colitis ulcerosa), s IgG4 asociované onemocnění autoprotílátky, histologie, IgE, IgG4) L-HES (aberantní klonální T-lymfocyty: CD4+CD3-, TCR přestavba) neoplázie: lymfomy, M. Hodgkin, plciň a GIT neoplázie | KS, anti-IL5 terapie, anti-IL5Ra, specifická terapie astmatu vysazení léku, KS KS, imunosupresiva specifická a biologická léčba, KS KS, chemoterapie terapie neoplázie |
| Nejasné syndromy | EoE, eozinofilní fasciitis, vaskulitidy Löfflerův syndrom, alergická bronchopulmonální aspergilóza, eozinofilní pneumonie | KS, imunosupresiva terapie dle etiologie |
| Primární HE | klonální (PDGFRA, PDGFRB, FGFR1, PCM1-JAK2) CML, AML, MDS, MDS/MPN s eozinofilií | TKI terapie myeloproliferací a MDS |
| Familiární HES | autozomálně dominantní , specifický gen nenalezen | KS |
| Idiopatický HES (iHES) | příčina nenařezena | KS, anti-IL5, anti-IL5Ra (mepolizumab, reslizumab), anti-CD52 (alemtuzumab), chemoterapie, PBSCT |
| CEL-NOS | diagnóza per exclusionem: nepřítomnost klonálních mutací, nepřítomnost BCR/ABL přestavby, vyloučení myeloproliferací (CML, MDS, MDS/MPN), blasty v periferní krvi (nad 2 %) a dřeni (nad 5 %) avšak nepřesahující 20 %, nepřítomnost sekundárních HE, průkaz klonality eozinofilů | HU, INFα, PBSCT |
| Systémová mastocytóza s eozinofilií | KIT D816V mutace, sérová tryptáza, trepanobiopsie KD, histologie postižených tkání | INFα, TKI, chemoterapie, PBSCT |

CEL-NOS – chronická eozinofilní leukémie *not otherwise specified*, DRESS – *drug rush with eosinophilia and systemic symptoms*, EGPA – *eosinophilic granulomatosis with polyangiitis* (Churg-Strauss), EoE – eozinofilní ezofagit, FGFR1 – *fibroblast growth factor receptor 1*, HE – hyper-eozinofilie, HU – hydroxyurea, IL5Ra – IL5 Receptor α, INFα – interferon α, KS – kostikosteroidy, L-HES – lymfocytární HES, PBSCT – *peripheral blood stem cell transplantation*, PCM1-JAK2 – *pericentriolar material 1-Janus kinase 2*, PDGFRA – *platelet derived growth factor receptor alpha*, PDGFRB – *platelet derived growth factor receptor beta*, RA – revmatoidní artritida, SLE – systémový lupus erythematoses, TKI – inhibitory tyrozinové kinázy

U **klonální HE** se zvýšenou tyrozin-kinázovou aktivitou je doporučen **TKI imatinib** v dávce 100 mg denně, eventuálně další TKI nilotinib a dasatinib [24]. Asi 40 % nemocných vykazuje molekulární remisi i po přerušení léčby TKI, nutno však kontinuálně monitorovat trvání molekulární remise a léčbu TKI zahájit při relapsu [24].

Mepolizumab a reslizumab jsou **anti-IL5** monoklonální protilátky, které mají kortikoid šetřící efekt u primární i klonální HE. Mepolizumab je indikován u závažného hypereozinofilního astmatu a EGPA v dávce 100 mg, resp. 300 mg s.c. po 4 týdnech. Reslizumab v dávce 3 mg/kg i.v. každé 4 týdny pro-

kázal účinnost u hypereozinofilního astmatu a EoE. Klinické studie mepolizumabu a reslizumabu u HES probíhají [22].

Benralizumab je humanizovaná monoklonální protilátka proti **IL5 receptoru** a (IL-5Ra). Po navázání protilátky na povrch eozinofilů se tyto stávají terčem NK (*natural killer*) buněk prostřednictvím protilátkově dependentní celulární cytotoxicity (ADCC). Výhodou je výrazný pokles eozinofilie. Látka má význam v terapii hypereozinofilního, kortikoid-dependentního astmatu s výrazným kortikoid redukčním efektem. Probíhají studie medikace benralizumabu u HES [22].

Omalizumab je anti-IgE monoklonální protilátka. Význam této protilátky

v terapii hypereozinofilních syndromů je omezený.

Dupilumab blokuje IL-4 a IL-13 receptorovou signalizaci. Je indikována v terapii atopické dermatitidy, astmatu, rinitidy s nosními polypy, eozinofilní ezofagitidy (EoE) [22].

Alemtuzumab je anti-CD 52 protilátka. Eozinofily exprimují povrchové CD 52. Protilátka prokázala účinnost u po-kročilého HES a CEL-NOS. Pacienti relovali po vysazení terapie [22].

Ruxolitinib je indikován u HES se zvýšenou JAK1 a JAK2 kinázovou aktivitou (PCM1-JAK2 fúze, JAK2/BCR fúze) [17].

U **L-HES** kortikoterapie, eventuálně anti-IL5 monoklonální protilátky.

Anti-Siglec-8 (AK002, rileltelimab). Siglec-8 je exprimován na eozinofilech, bazofilech a mastocytech. Klinické studie protilátky u chronické urticárie, indolentní systémové mastocytózy, HES a atopické keratokonjunktivitidy probíhají [25].

CEL-NOS léčba interferonem a může odpovědět na chemoterapii hydroxyureou nebo léčbou interferonem a. Agresivní formy onemocnění jsou stejně jako refrakterní iHES se závažnými orgánovými komplikacemi indikací k transplantační terapii. Terapie alemtuzumabem viz výše [22].

Trombofilní projevy HES (venózní arteriální trombózy, intrakardiální tromby s emboliemi) vyžadují medikaci protidištěkovými a/nebo antikoagulačními léky (aspirin, P2Y₁₂ inhibitory, LMWH, warfarin, eventuálně NOACs). Při zahájení kortikoterapie HES se doporučuje prevence hyperkoagulací pomocí LMWH [26].

Chirurgické intervence u HES spočívají v korekci valvulárních postižení (mitrální a trikuspidální chlopeň) a/nebo v operaci endomyokardiální fibrózy – endomyokardektomii. Bioprézéty chlopní jsou vhodnější než mechanické náhrady pro nižší trombotický potenciál [27].

Souhrn dat, týkajících se HE, ilustruje tab. 1.

ZÁVĚR

Nejčastější příčinou HE celosvětově jsou parazitární onemocnění. V našich zeměpisných podmínkách jsou vzácná, s rostoucí migrací budou však parazitózy nabývat na významu i v průmyslově rozvinutých zemích. V České republice jsou t.č. vedoucími etiologiemi HE atopie, polékové reakce vč. závažného DRESS syndromu, autoagresivní stav a malignity. HES se závažným postižením tkání a orgánů vyžaduje promptní terapeutickou intervenci, zvláště při kardiálním postižení. Lékem první volby u závažného HES jsou vysokodávkované kortikoidy, zkouší se biologická terapie monoklonálními protilátkami (anti-IL5, anti IL5R,

alemtuzumab). U HE s prokázanou aberrantní tyrozin-kinázovou aktivitou nazajeme TKI. S postupujícími poznatkami budou u dosud idiopatických syndromů (iHES) stále více odkrývány specifické příčiny HE.

Literatura

1. Klion AD, Ackerman SJ, Bochner BS. Contributions of eosinophils to human health and disease. *Ann Rev Pathol Mech.* 2020;15: 179–209.
2. Schwartz JT, Fulkerson PC. An approach to the evaluation of persistent hypereosinophilia in pediatric patients. *Front Immunol.* 2018; 9:1944.
3. van Balkum M, Kluin-Nelemans H, van Hellemond JJ, et al. Hypereosinophilia: a diagnostic challenge. *Netherlands J Med.* 2018;76:431–436.
4. Wang SA. The diagnostic work-up of hypereosinophilia. *Pathobiol.* 2019;86:39–52.
5. Hu Z, Boddu PC, Loghavi S, et al. A multimodality work-up of patients with hypereosinophilia. *Am J Hematol.* 2018;93:1337–1346.
6. Fraisse M, Logre E, Mentec H, et al. Eosinophilia in critically ill COVID-19 patients: a French monocenter retrospective study. *Crit Care.* 2020;24:635.
7. Henes JC, Wirths S, Hellmich B. Differenzial Diagnose der Hypereosinophilie. *Z Rheumatol.* 2019;78:313–321.
8. Venode G, Figueiredo C, Almedia C, et al. Eosinophilic granulomatosis with polyangiitis (Churg-Strauss syndrome). *Rev Assoc Med Bras.* 2020;66:904–907.
9. Borges T, Silva S. IgG4-related disease: how to place it in the spectrum of immune-mediated and rheumatologic disorders? *Modern Rheumatol.* 2020;30:609–616.
10. Schirmer JH, Hoyer BF. HES und weitere rheumatische Erkrankungen mit Hypereosinophilie. *Z Rheumatol.* 2019;78:322–332.
11. Sanchez-Porro Valades P, Posada de la Plaz M, de Andres Copa P. Toxic oil syndrome: survival in the whole cohort between 1981 and 1995. *J Clin Epidemiol.* 2003;56:701–708.
12. Carreira PE, Montalvo MG, Kaufman LD, et al. Antiphospholipid antibodies in patients with EMS and TOS. *J Rheumatol.* 1997;24:69–72.
13. Fernandez-Becker NO, Raja S, Scarpignato C, et al. Eosinophilic esophagitis: updates on key unanswered questions. *Ann N Y Acad Sci.* 2020;1481:30–42.
14. Shulman LE. Diffuse fasciitis with eosinophilia: a new syndrome? *Trans Assoc Am Physic.* 1975;88:70–86.
15. Mango RL, Bugdayli K, Crowson C, et al. Baseline characteristics and long-term outcomes of eosinophilic fasciitis in 89 patients seen at a single center over 20 years. *Int J Rheum Dis.* 2020;23:233–239.
16. Isomoto K, Baba T, Sekine A, et al. Promising effects of benralizumab on chronic eosinophilic pneumonia. *Int Med.* 2020;59:1195–1198.
17. Mattis DV, Wang SA, Lu CM. Contemporary classification and diagnostic evaluation of HE. *Am J Clin Pathol.* 2020;154:305–318.
18. Shomali W, Gotlib J. WHO-defined eosinophilic disorders: 2019 update on diagnosis, risk stratification, and management. *Am J Hematol.* 2019;94:1149–1166.
19. Richardson AI, Skikne BS, Woodroof J. CML, BCR/ABL 1 positive in accelerated phase with marked eosinophilia with eosinophil atypia. *Br J Haematol.* 2020;188:599.
20. Rigoni R, Fontana E, Dobbs K, et al. Cutaneous barrier leakage nad gut inflammation drive skin disease in Omenn syndrome. *J Allergy Clin Immunol.* 2020;146:1165–1179.
21. Kluin-Nelemans HC, Reiter A, Illerhaus A, et al. Prognostic impact of eosinophils in mastocytosis: analysis of 2350 patients collected in the ECNM registry. *Leukemia.* 2020;34:1090–1101.
22. Dispenza MC, Bochner BS. Diagnosis and novel approaches to the treatment of HES. *Curr Hematol Malignancy Rep.* 2018;13:191–201.
23. Iurlo A, Cattaneo D, Gianelli U. HES in the precision medicine era: clinical, molecular aspects and therapeutic approaches (targeted therapies). *Expert Rev Hematol.* 2019;12:1077–1088.
24. Helbig G. Imatinib for the treatment of HES. *Expert Rev Clin Immunol.* 2018;14:163–170.
25. Legrand F, Cao Y, Wechsler JB, et al. Siglec 8 in patients with eosinophilic disorders: receptor expression and targeting using chimeric antibodies. *J Allergy Clin Immunol.* 2019;143:2227–2237.
26. Brychtová Y, Doubek M. Myeloidní a lymfoidní neoplazie s eozinofilii. In: Doubek M, Mayer J. Léčebné postupy v hematologii 2020 Doporučení České hematologické společnosti České lékařské společnosti Jana Evangelisty Purkyně. 1. Vyd. Brno, Česká hematologická společnost ČLS JEP, 2020;173–183.
27. Shomali W, Gotlib J. WHO-defined eosinophilic disorders: 2019 update on diagnosis, risk stratification, and management. *Am J Hematol.* 2019;94:1149–1167.

Čestné prohlášení

Autor prohlašuje, že v souvislosti s tématem, vznikem a publikací článku není ve střetu zájmů a vznik a publikace článku nebyly podpořeny žádnou farmaceutickou firmou.

Doručeno do redakce dne: 10. 5. 2021.

Přijato po recenzi dne: 26. 7. 2021.

MUDr. Jan Novotný, Ph.D.

OKH FN Brno, Jihlavská 20

625 00 Brno

e-mail: novotny.jan@fnbrno.cz