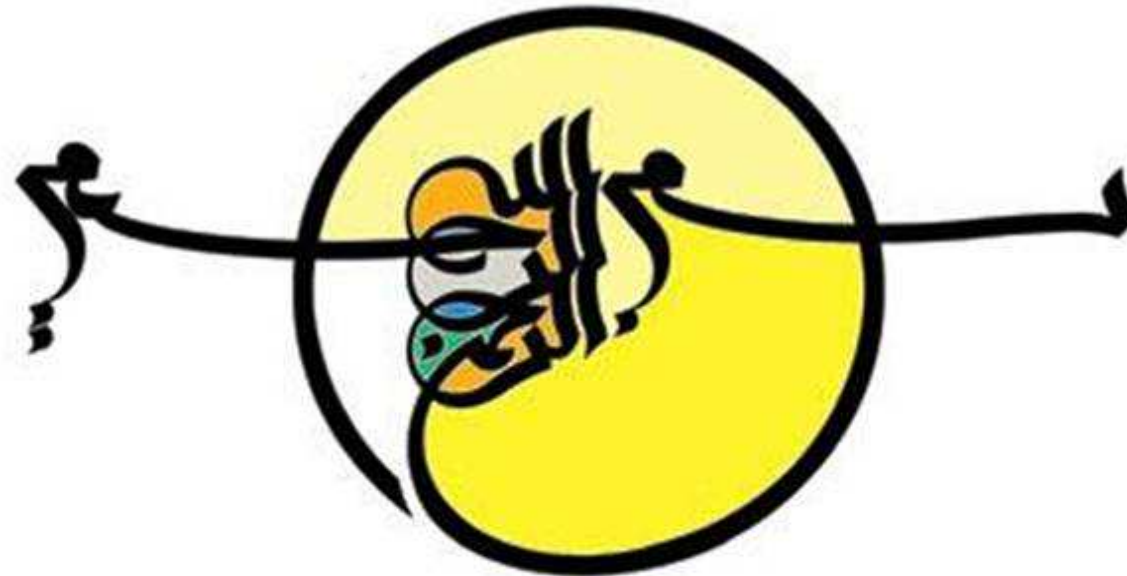
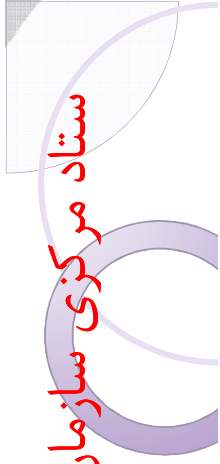


سازمان انتقال خون - بخش هموپریلانس

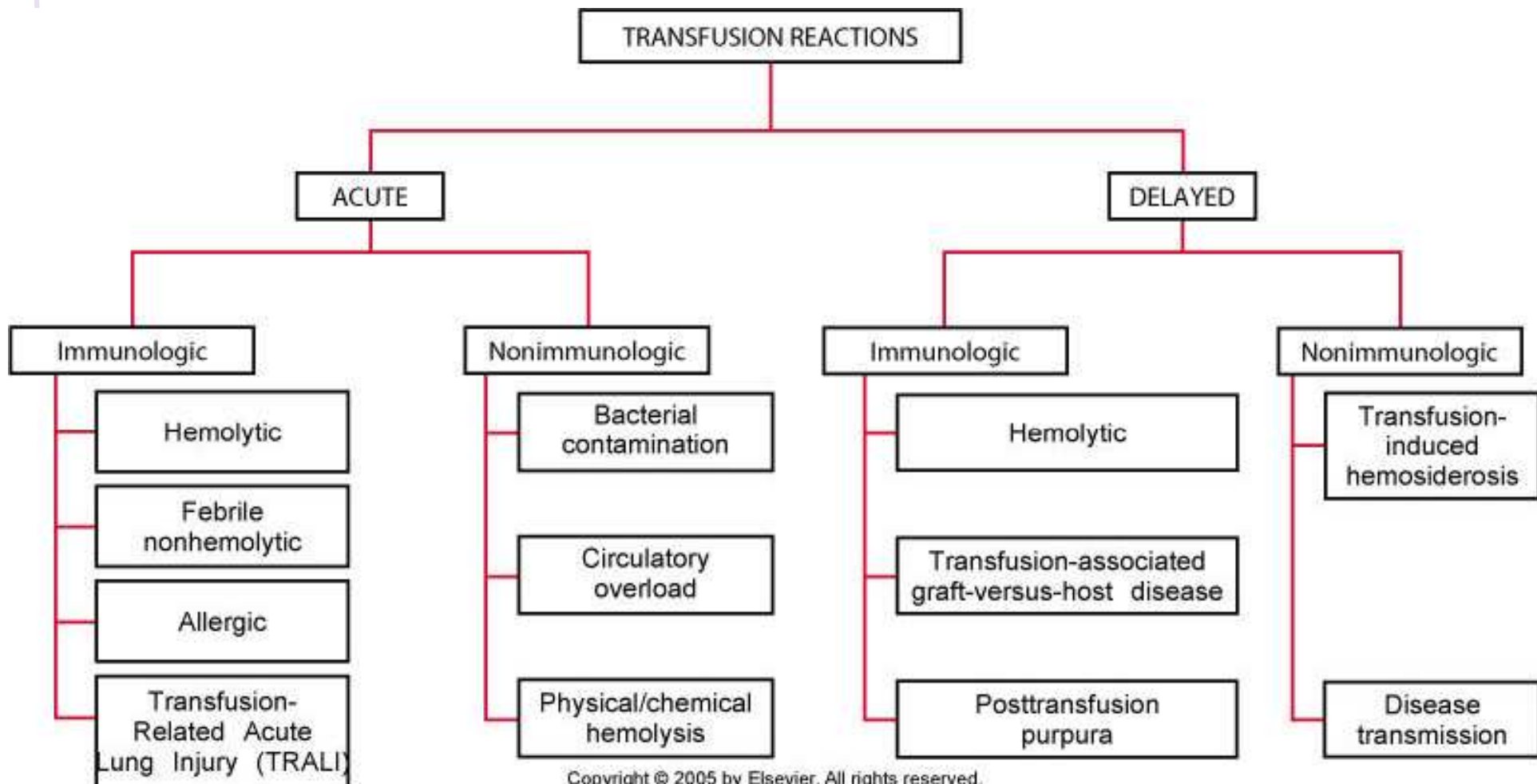
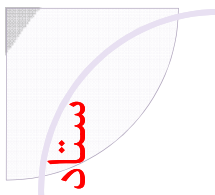


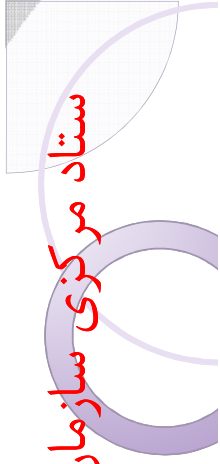


سازمان انتقال خون - بخش هموپریلانس

Delayed Transfusion Reactions



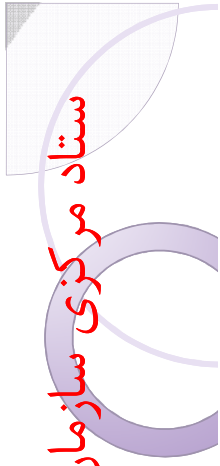




سازمان انتقال خون - بخش هموگلوبلین



Delayed Hemolytic Transfusion Reactions



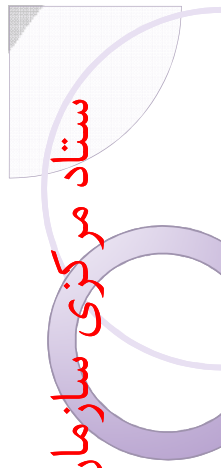
واکنش های همولیتیک تاخیری

- بر طبق تعریف حداقل ۲۴ ساعت پس از تزریق خون اتفاق می افتد. زمان بین تزریق خون تا تشخیص یک DHTR روزها تا هفته هاست. بیشتر بیماران طی ۲ هفته اول پس از تزریق خون علایم را نشان می دهند. با این حال علایم بالینی DHTR شاید ۶ هفته بعد از تزریق تشخیص داده شوند.
- شیوع: ۱/۲۵۰۰ - ۱/۱۱۰۰

Roback J. Technical manual 16th ed. AABB2008 Chapter PAGES:534-53

Henry JB. Henry's clinical diagnosis AND Management by Laboratory Methods TWENTY_FIRST EDITION.chapter35 PAGE:678



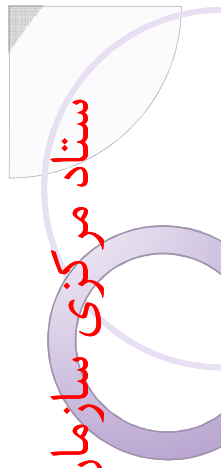


پاتوفیزیولوژی

- تقریبا همه DHTRها به علت یک پاسخ یادآور بر ضد یک آنتی ژن گلبول قرمز که قبلا بیمار آنتی بادی ضد آن را ساخته است، به وجود می آیند(مثلا حاملگی یا تزریق خون قبلی). غلظت آنتی بادی آن قدر پایین است که در آزمایش های قبل از تزریق قابل شناسایی نیستند. ندرتا یک DHTR به علت آلوایمونیزاسیون اولیه بر ضد یک آنتی ژن گلبول قرمز ایجاد می گردد.

- Kidd, Duffy, Kell and MNS systems, in order of decreasing frequency.

- JB.Henry's clinical diagnosis AND Management by Laboratory Methods TWENTY_FIRST EDITION.chapter35 PAGE:678
- Roback J.Techical manual 16th ed.AABB2008 Chapter PAGES:534-53

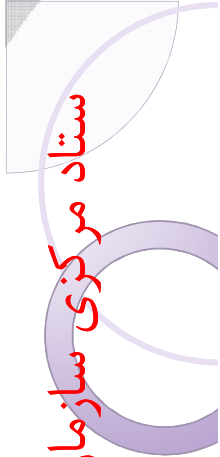


علايم باليني

- هموليز معمولا به صورت خارجعروقی است اما هموليز داخل عروقی نیز ممکن است اتفاق بیفتد. خوشبختانه، این واکنش‌ها نسبت به AHTR‌ها با شدت کمتری رخ می‌دهند، بنابراین شاید مورد چشم پوشی قرار گیرد.
- کم خونی غیرمنتظره و تب به دنبال تزریق فرآورده گلبول قرمز مشخصه DHTR است.
- علايم باليني ديگر: زردي، درد قفسه سينه، تنگي نفس، به ندرت ممکن است علايم نارسايی حاد کليوي ايجاد شود.
- در بيماران مبتلا به بيماري سلول داسی ممکن است ايجاد كريز كند.

Henry JB.Henry's clinical diagnosis AND Management by Laboratory Methods
TWENTY-FIRST EDITION.chapter35 PAGE:678

Roback J.Technical manual 16th ed.AABB2008 Chapter PAGES:534-53



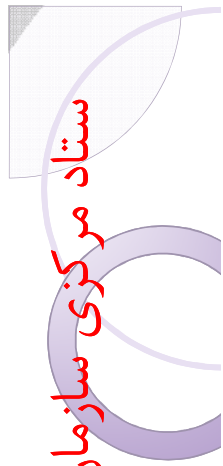
بافته های آزمایشگاهی

- کم خونی و افت هموگلوبین
- افزایش **LDH**
- هیپر بیلی روبینمی (درجه هیپر بیلی روبینمی به سرعت و مقدار همولیز و نیز عملکرد کبدی بستگی دارد)
- لکوسیتوز
- شناسایی یک آنتی بادی جدید علیه گلبول قرمزر تست غربالگری آنتی بادی
- تست **DAT** مثبت (اگر هنوز گلبول های قرمزر جریان خون موجود باشند)
- یافتن آنتی ژن مربوطه در کورده کیسه خون تزریقی تشخیص را قطعی می کند.

Henry JB.Henry's clinical diagnosis AND Management by Laboratory Methods TWENTY_FIRST EDITION.chapter35 PAGE:678

Roback J.Techical manual 16th ed.AABB2008 Chapter PAGES:534-53





دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی



تشخیص افتراقی

تب همراه با همولیز :



- (۱) همولیز ناشی از بیماری آگلوتینین سرد، هموگلوبینوری حمله‌ای شبانه، داروها و ...
- (۲) مalaria و بازیوز بعد از تزریق خون

تب بدون همولیز:



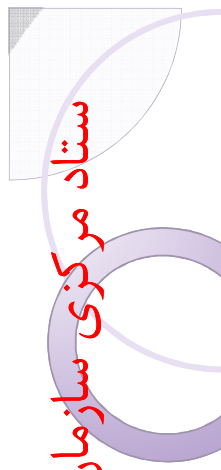
GVHD



TTVD



**Roback J. Technical manual 16th ed. AABB2008 Chapter
PAGES:534-53**



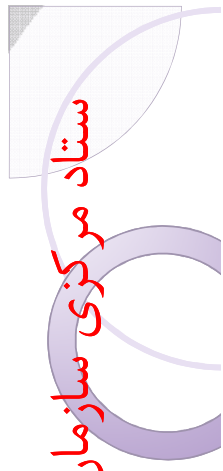
سیر بیماری و درمان

- بیشتر بیماران **DHTR**ها را به خوبی تحمل می کنند و ممکن است فقط به مراقبت دقیق نیاز داشته باشند.
- عموماً تجویز مایعات و دیورتیک کاربردی ندارد مگر اینکه همولیز داخل عروقی فعال یا نارسایی کلیه یا کریز داسی شدن وجود داشته باشد.
- تا زمان شناسایی آنتی بادی مسبب آن و تهییه گلبول قرمز آنتی ژن منفی باید از تزریق خون پرهیز شود.
- با این حال همانند **AHTR** در اینجا نیز بیمار نباید به خاطر فقدان خون سازگار سرولوژیکی کم خونی شدیدی را تحمل کند لذا انتخاب گلبول قرمز برای تزریق بر اساس نتایج آزمایشات سرولوژیک و مشاوره بین مدیر بانک خون و پزشک بیمار صورت گیرد.

Henry JB.Henry's clinical diagnosis AND Management by Laboratory Methods
TWENTY_FIRST EDITION.chapter35 PAGE:678

Roback J.Technical manual 16th ed.AABB2008 Chapter PAGES:534-53





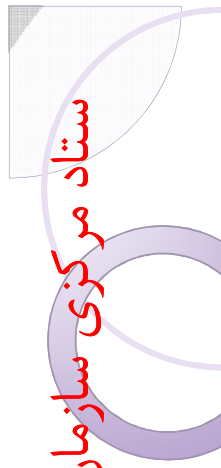
ادامه

- ممکن است تزریق **IVIG** در درمان **DHTR** مفید باشد.
- یک دوز منفرد **IVIG** به میزان 400 mg/kg که در فاصله ۲۴ ساعت از زمان انتقال خون، تزریق شده است، به طور موفقیت آمیزی از واکنش های انتقال خون در بیماران آلوایمونیزه زمانی که خون سازگار را نتوان به دست آورد، به کار می رود.

Henry JB.Henry's clinical diagnosis AND Management by Laboratory Methods TWENTY_FIRST EDITION.chapter35 PAGE:678

Roback J.Technical manual 16th ed.AABB2008 Chapter PAGES:534-53





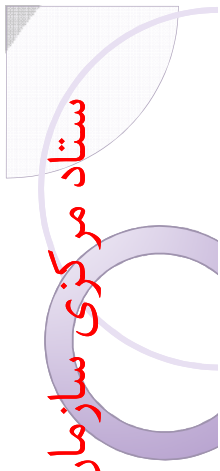
پیشگیری

1-Transfusion of antigen-negative red
Cells

2-Partially phenotypically matched blood

Roback J. Technical manual 16th ed. AABB2008 Chapter PAGES:534-53





سنتاد مرکزی سازمان انتقال خون - بخش هموگلوبین‌ساز



Allo-immunization
Hemolytic

Graft-versus-host disease (GVHD)

Post-transfusion purpura
Immuno-modulation

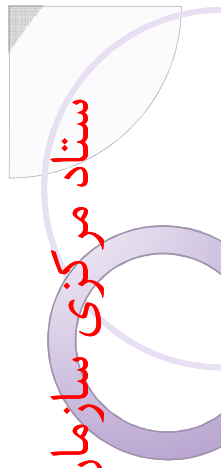


بیماری پیوند علیه میزبان مرتبط با انتقال خون-GVHD

- زمانی رخ می دهد که سلول های T زنده موجود در واحد اهداکننده تکثیر شده و برعلیه سیستم ایمنی گیرنده وارد واکنش شوند.
- شیوع: بسیار نادر(rare)
- دربیش از ۹۰ درصد موارد کشنده می باشد.
- شروع علائم: ۱۰-۸ روز بعد از تزریق خون (گاه ۳۰-۳ روز)

Henry JB.Henry's clinical diagnosis AND Management by Laboratory Methods
TWENTY-FIRST EDITION.chapter35 PAGE:679

Roback J.Technical manual 16th ed.AABB2008 Chapter PAGES:534-53



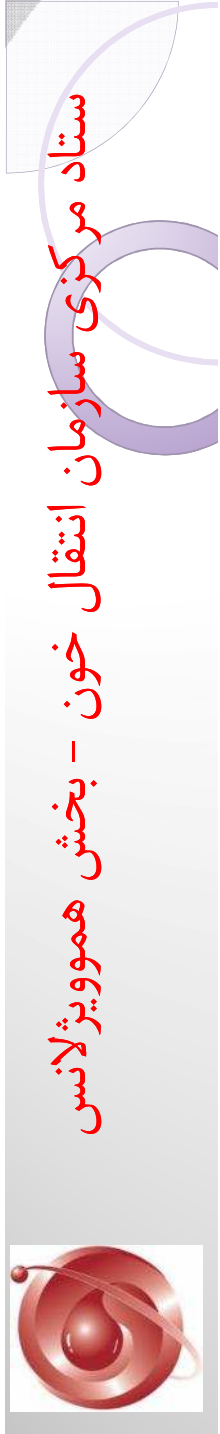
علایم بالینی

- راش ماکولو پاپولر، انتروکولیت و اسھال، تب، اختلال عملکرد کبدی و پان سیتو پنی.
- راش در تنہ شروع شده و سپس و ممکن است به اندامها هم برسد.
- مرگ و میر بیش از ۹۰٪ است و اکثر بیماران در اثر ۳-۱ هفته بعد از شروع علایم در اثر عفونت می میرند.

**Henry JB.Henry's clinical diagnosis AND Management by Laboratory Methods
TWENTY-FIRST EDITION.chapter35 PAGE:679**

Roback J.Technical manual 16th ed.AABB2008 Chapter PAGES:534-53

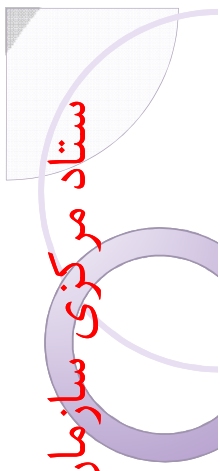




بیماران دچار نقص ایمنی در معرض خطر

۱. نقص های ایمنی سلولی مادرزادی از قبیل سندروم دی ژرژ و **SCID**
۲. عدم بلوغ سیستم ایمنی مانند تزریق های داخل رحمی، نوزادان با وزن پایین هنگام تولد
۳. نقص ایمنی سلولی اکتسابی ناشی از درمان مانند پیوند سلول پروژنیتور خون ساز و درمان با فلودارابین
۴. نقص های ایمنی مرتبط با بیماری مانند بیماری هوچکین نکته: آلدگی **HIV** اگر چه ممکن است باعث نقص عملکردی قابل توجه سلول T شود ولی خطر-**TA-GVHD** را افزایش نمی دهد.

Henry JB.Henry's clinical diagnosis AND Management by Laboratory Methods
TWENTY_FIRST EDITION.chapter35 PAGE:679



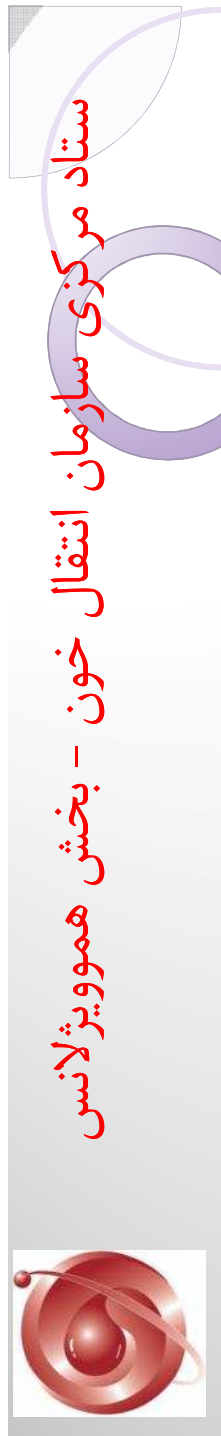
جذب - پیشگیری - توانمندی - انتقال



- نکته : نقص های ایمنی هومورال مانند نقص ایمنی متغیر مشترک (CVID) عامل خطر برای TA-GVHD نیست.
- رژیم های شایع ایمونوساپرسیو برای پیوند عضو سالید و رژیم های معمول شیمی درمانی برای تومور های سالید خطر TA-GVHD را زیاد نمی کند.

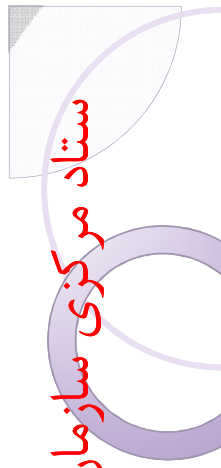
Roback J. Technical manual 16th ed. AABB2008 Chapter PAGES:534-53

Henry JB. Henry's clinical diagnosis AND Management by Laboratory Methods TWENTY_FIRST EDITION.chapter35 PAGE:679



آیا بیماران دارای ایمنی طبیعی هم در معرض خطر TA-GVHD هستند؟

- در صورتی که گیرنده خون از نظر هاپلوتاپ HLA هموزیگوت و اهداکننده هتروزیگوت باشد ولی یک هاپلوتاپ مشترک داشته باشند بیماران دارای ایمنی طبیعی هم در معرض خطر TA-GVHD هستند.
- در این موارد لنفوسيت های گیرنده قادر به شناسایی،



سنتاد مرکزی زمان انتقال خون - پرینت - موموپریزلانسر



تشخیص

▶ بیوپسی پوست

- ۱ - انفیلتر اسیون لنفو سیتی دور عروقی سطحی
- ۲ - تشکیل بول های کراتینوسیتی نکروتیک

HLA Typing ▶

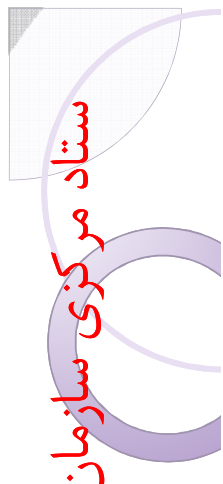
Roback J. Technical manual 16th ed.AABB2008 Chapter PAGES:534-53



تشخیص افتراقی

- واکنش های دارویی
- بیماری های ویرال

Roback J. Technical manual 16th ed.AABB2008 Chapter PAGES:534-53



دانشگاه علوم پزشکی
شهید بهشتی

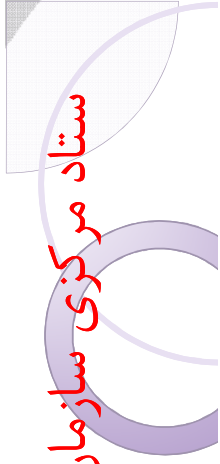


پیشگیری و درمان

- درمان های تهاجمی ایمونوساپرسیو انجام شده اند، اما بجز چند مورد نادر، موفقیت آمیز نبوده اند. بنابراین اقدامات پیشگیرانه از اهمیت آشکاری برخوردار است.
- از آنجاییکه کمترین تعداد سلول T زنده تزریق شده جهت ایجاد TA-GVHD کافیست، لذا روش های معمول کاهش لکوسيت و استفاده از فرآورده های کم لکوسيت در پیشگیری از وقوع TA-GVHD موثر نبوده، بهترین روش پیشگیری استفاده از خون اشعه دیده می باشد.

Roback J. Technical manual 16th ed. AABB2008 Chapter PAGES:534-53

Henry JB. Henry's clinical diagnosis AND Management by Laboratory Methods TWENTY_FIRST EDITION.chapter35 PAGE:679-680



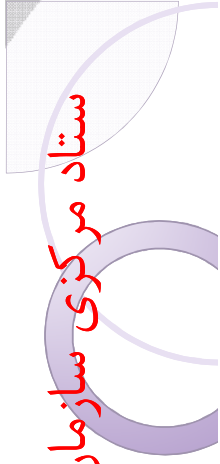
موارد کاربرد پرتوتابی فرآورده های خون به منظور پیشگیری از TA-GVHD

اندیکاسیون های مطلق

- ۱. نقص ایمنی سلولی مادرزادی
- ۲. پیوند سلول پروژنیتور خونساز
- ۳. بیماری هوچکین
- ۴. تزریق خون داخل رحمی (IUT)
- ۵. انتقال خون از خویشاوندان بیولوژیک
- ۶. شیمی درمانی با آنالوگ های پورینی (فلودارابین)



Henry JB.Henry's clinical diagnosis AND Management by Laboratory Methods
TWENTY_FIRST EDITION.chapter35 PAGE:680

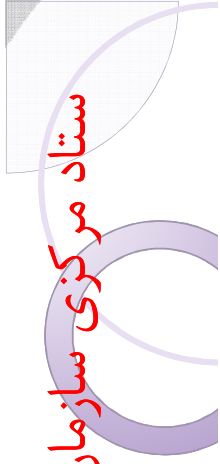


اندیکاسیون های احتمالی

۱. نوزادان با وزن کم هنگام تولد(کمتر از ۱۲۰۰ گرم)
۲. بدخیمی های هماتولوژیک غیر از بیماری هوچکین
۳. کنسانتره های پلاکتی سازگار از نظر HLA (Donor plt)
۴. شیمی درمانی با دوز بالا، پرتو درمانی و ایمونو تراپی با دور بالا

**Henry JB.Henry's clinical diagnosis AND Management by Laboratory Methods
TWENTY_FIRST EDITION.chapter35 PAGE:680**



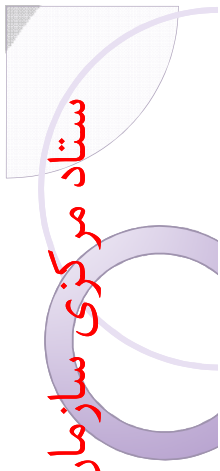


اندیکاسیون های بحث بر انگیز

۱. پیوند عضو سالید
۲. تزریق حجم بالا یا تعویض خون در نوزادانی که IUT دریافت نکرده اند
۳. آنمی آپلاستیک
۴. لنفوپنی مطلق (شمارش لنفوسيت کمتر از ۵۰۰)

**Henry JB.Henry's clinical diagnosis AND Management by Laboratory Methods
TWENTY_FIRST EDITION.chapter35 PAGE:680**





مواردی که پرتوتابی توصیه نمی شود:

۱. عفونت HIV
۲. هموفیلی
۳. تزریق های کم حجم خون در نوزادان کاملا رسیده ای که IUT دریافت نکرده اند
۴. بیماران سالمند
۵. دوز کم درمان ایمونوساپرسیو(جز آنالوگ های پورینی)
۶. بیماران جراحی بدون نقص ایمنی
۷. بارداری
۸. اختلالات غشاء RBC یا اختلالات متابولیک (مانند تالاسمی یا سیکل سل)

تزریق های کم حجم خون در نوزادان کاملا رسیده ای که IUT دریافت نکرده اند

دوز کم درمان ایمونوساپرسیو(جز آنالوگ های پورینی)

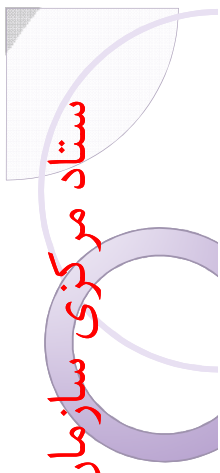
بیماران جراحی بدون نقص ایمنی

بارداری

اختلالات غشاء RBC یا اختلالات متابولیک (مانند تالاسمی یا سیکل سل)

Henry JB.Henry's clinical diagnosis AND Management by Laboratory Methods TWENTY_FIRST EDITION.chapter35 PAGE:680





سازمان انتقال خون - مرکز ملی سلول های بندهی



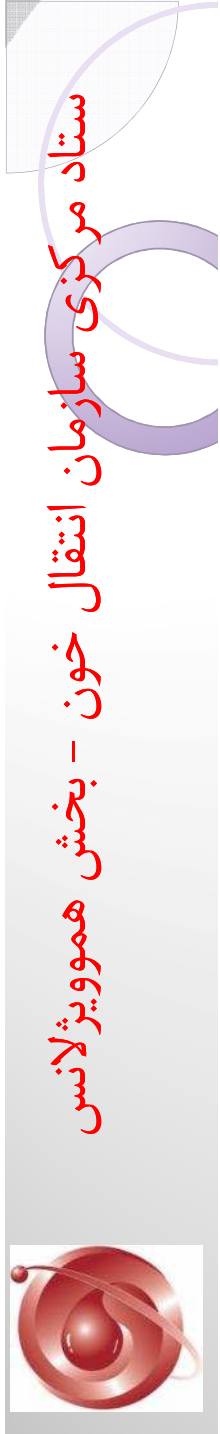
Allo-immunization

Hemolytic

Graft-versus-host disease (GVHD)

Post-transfusion purpura

Immuno-modulation



پورپورای پس از تزریق خون

تعریف : پورپورای پس از تزریق خون، عارضه‌ای نادر ولی مهلك، ناشی از تزریق RBC- خون کامل یا پلاکت متراکم و یا پلاسما است که اغلب در زنان (۵ به ۱) دیده می شود .

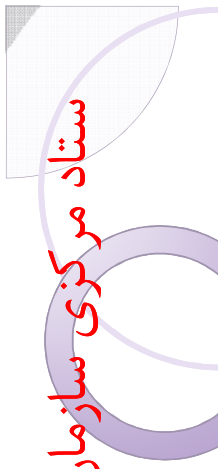
معمولاً ۹ روز بعد از تزریق خون علایم شروع می شود.

(range = ۱_24)

واکنش فوق حاد و ترومبوسیتوپنی شدید ۰-۵ روز پس از تزریق پلاکت تظاهر می کند .

شیوع: بسیار نادر: (rare)(200ACES)

Roback J.Techical manual 16th ed.AABB2008 Chapter 18 PAGES:534-53



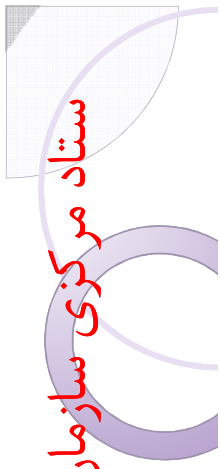
دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی



پاتوفیزیولوژی

- توسط آلو آنتی بادیهای موجود در گیرنده بر علیه آنتی ژنهای پلاکتی در گیرنده, (HPA-I a), به وجود می آید.

Roback, J. Technical Manual 16th ed .AABB 2008 chapter27 PAGE:721 table27-1



سازمان انتقال خون - جشنواره مهندسی انسان



علایم و نشانه ها

- علایم خونریزی از مخاطرهای گوارش - دستگاه اداری و داخل جمجمه ای
- ترومبوسیتوپنی (شمارش پلاکت > 10000)
- پورپورا

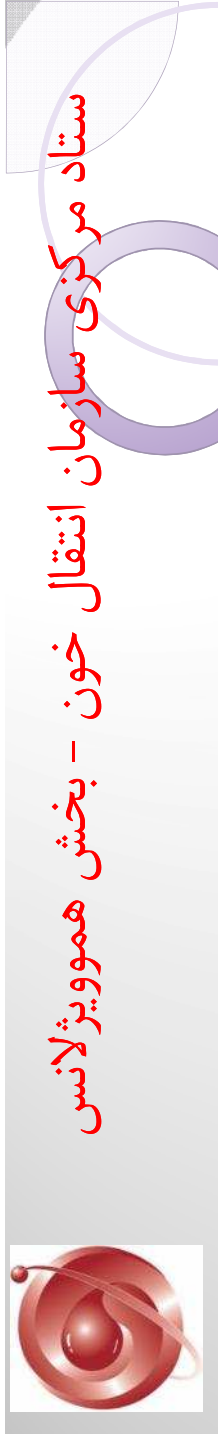
Roback, J. Technical Manual 16th ed .AABB 2008 chapter27 PAGE:721 table27-1



تشخیص افتراقی

- autoimmune thrombocytopenic purpura,
- thrombotic thrombocytopenic purpura,
- heparin-induced thrombocytopenia,
- DIC
- drug-induced thrombocytopenia.

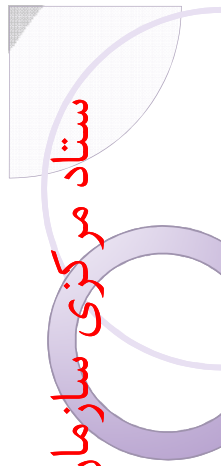
Roback, J. Technical Manual 16th ed .AABB 2008 chapter27 PAGE:721 table27-1



اقدامات درمانی

- تجویز دوز بالای کورتیکوستروئید
- تجویز $IvIg$ (درمان انتخابی)
- تعویض پلاسما

Roback, J. Technical Manual 16th ed .AABB 2008 chapter27 PAGE:721 table27-1



پیشگیری

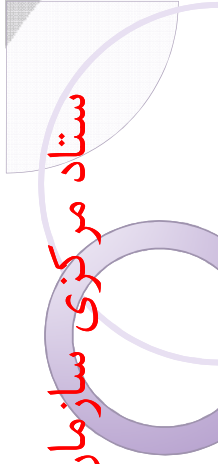
- تهیه فرآورده از اهداکننده های با آنتی ژن سازگار
- اهدای خون اتولوگ یا اهدای مستقیم از اهداکننده با آنتی ژن سازگار و اعضای خانواده.

نکته :

از آنجاییکه پورپورای بعد از تزریق خون (PTP) به دنبال تزریق خون شسته شده و دگلیسروله نیز اتفاق می افتد، لذا این ۲ کار در پیشگیری از وقوع آن اثری ندارد و نباید انجام شود.

Roback, J. Technical Manual | 6th ed .AABB 2008 chapter27 PAGE:72 | table27-1





مقاومت پلاکتی

تعريف:

دست نیافتن به میزان مورد انتظار افزایش شمارش پلاکت بعد از تزریق ۲ واحد پلاکت

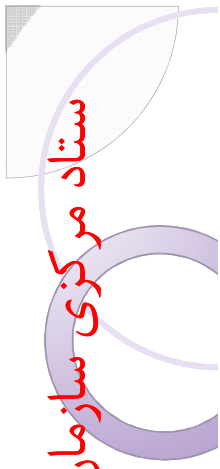
Corrected count Increment

$$= \frac{\text{Platelet Incr.}(10^9/\text{L}) \times \text{BSA}}{\text{No of platelets transfused } (10^{11})}$$

* 1 hr Increment is $< 7.5 \times 10^9/\text{L}$ or < 4.5 at 24 hrs



Roback, J. Technical Manual 16th ed .AABB 2008



مقاومت پلاکتی

* Non Immune

Sepsis, drugs, DIC, poor quality non-viable platelets, splenomegaly

*Immune

- Alloimmunisation to HLA Class I antigen
- ABO incompatibility
- Platelet specific antibody





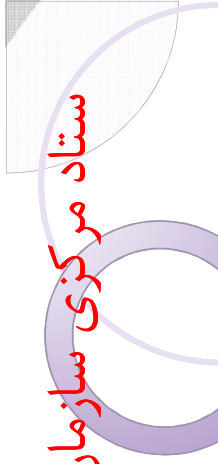
- Corrected Count Increment: (CCI):

I Hour CCI<7,500

- 1) Alloimmunization
- 2) Autoimmunization

24 Hour CCI<4,500

- 1) Sepsis
- 2) Fever
- 3) DIC

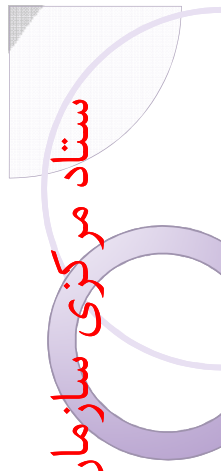


سازمان انتقال خون - بنیاد مهندسی پرورش انسان



عوامل موثر در ایجاد مقاومت پلاکتی

- تزریق های متعدد
- بار گلبول های سفید در فرآورده پلاکتی
- وضعیت ایمنی دیافت کننده پلاکت
- بیماری زمینه ای
- SDP or RDP
- زمان مورد نیاز برای ایجاد آنتی بادی

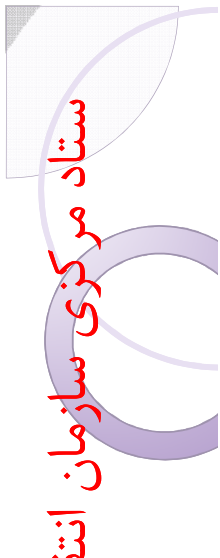


تشخیص

- غربالگری برای HLA anti body
- Lymphocytotoxicity
- آزمایشگاهی
- بالینی
- Solid-phase red cell adherence assay (SPRCA)



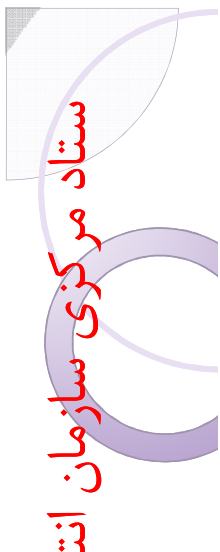
Roback, J. Technical Manual 16th ed .AABB 2008



تشخیص

- Lymphocytotoxic antibodies:
 - Patient serum and complement added to lymphocytes with known human leukocyte antigens.
 - Antibodies attach to HLA, activate complement, lyse cells.
 - Dye is added, which colors the wells of lysed cells.
 - Reported as a percentage reactive (what is a positive result?)
 - May be able to determine the target antigen.



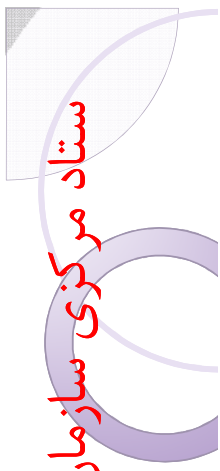


Alloimmune Refractoriness

- 1- HLA matched Platelet
- 2- Antibody specificity prediction method (ASP method)
- 3-Platelet cross matching
 - - No HLA matched donors
 - -Refractory to HLA matched platelets
 - -Patient serum against donor platelets



Roback, J. Technical Manual 16th ed .AABB 2008



Prevention of Alloimmunization

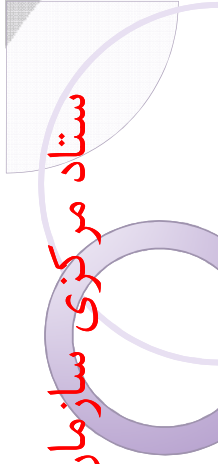
*Leukodepletion

Alloantigen recognition requires the expression of both class I & II HLA antigens

- Platelets express only Class I antigens
- Leukocytes express Class I & II antigens

*UV irradiation of platelets

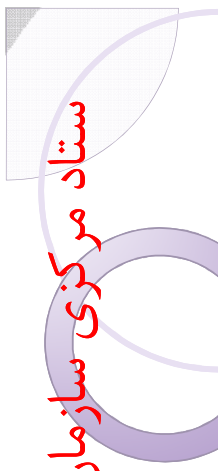
- Interferes with the function of APC's



سازمان انتقال خون - بخش هموگلوبلین

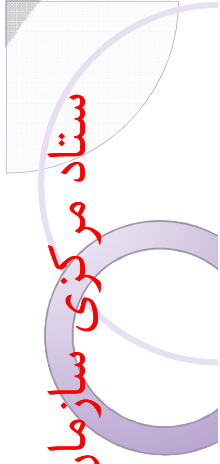


Iron overload



اضافه بار آهن Iron Overload

- هر واحد گلbul قرمز دارای ۲۵۰ میلی گرم آهن است.
- از آنجا که هیچ مکانیسم فیزیولوژیکی برای دفع آهن اضافه در بدن وجود ندارد، (۱ میلی گرم در روز) بیمارانی که مکرراً خون دریافت می کنند پس از مدتی دچار انباشتگی آهن می شوند و هموسیدروزیس در آنها بروز می نماید.
- افراد مستعد:
 - Thalassemia
 - sickle cell disease



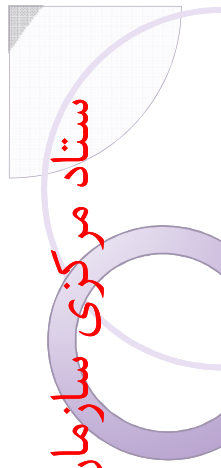
دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی



علایم و نشانه ها

- آهن اضافی در بافتها منجر به نارسایی ارگانها به ویژه قلب و کبد می شود.
- Storage in RE sites → saturation →
 - Heart, liver, endocrine glands (pancreas)
- heart failure, liver failure, diabetes,
- and hypothyroidism may occur.

Roback J. Technical manual 16th ed. AABB2008 Chapter PAGES:744-745

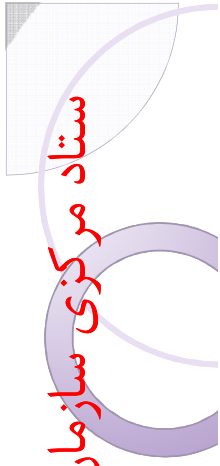


سازمان انتقال خون - بهترين هموژيلانس

تشخيص

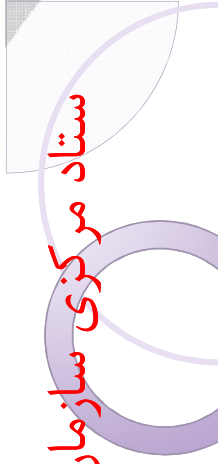
- 1-Measurement of ferritin
- 2-Measurement of liver Iron
 - Biopsy
 - MRI





درمان و پیشگیری

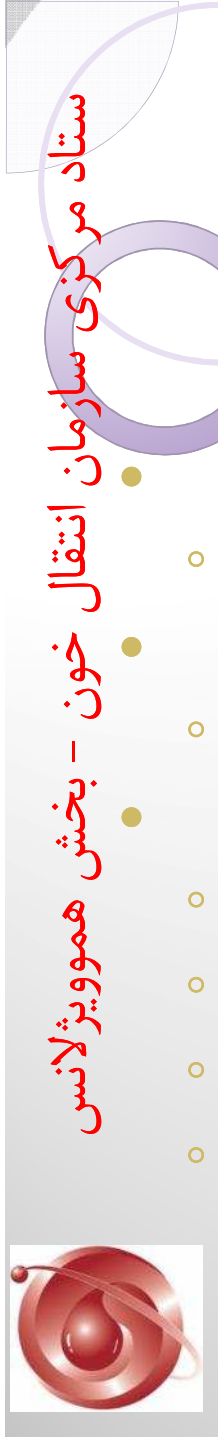
- داروهای متصل شونده به آهن مثل دفروکسامین برای کاهش تجمع آهن استفاده می گردد. هدف حفظ سطح فریتین در حد کمتر از 200 mg/l می باشد.



Transfusion transmitted disease (TTD)

- Major challenge to Tx services of the world
- Scanning blood component doesn't give an absolute reliable free of disease products due to window period
- Serologic tests reduce the risk factors for transmitting diseases





Disease Transmission

Causes:

Viral

HIV-1&2, HTLV-1&2, Hepatitis (B-G), CMV

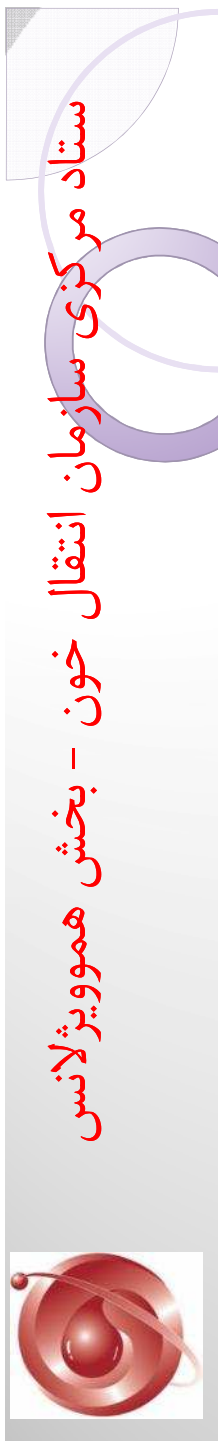
Non-Viral

Bacteria, syphilis, parasite (*malaria*)

Serological tests

HIV & HTLV 1&2 (ELISA) & confirmed by western plot or PCR

Syphilis (syphilis test) & confirmed by TPHA
NAT



Infectious Pathogen & Risk of Transmission by Transfusion	
Pathogen	Estimated Transmission Risk per unit Transfused
Classical Transfusion –Transmitted Viruses	
HBV	1:220,000
HCV	1:1,800,000
HIV-1,2	1:2,300,000
Cell Associated Transfusion –Transmitted Viruses	
HTLV_1,2	1:2,993,000
CMV	Rare
HHV-8	Rare
Transfusion –Transmitted Virus With low Transmission Rate	
HAV- HEV-GB virus-SEN virus-TTV	
Bacteria	
Gram positive & Gram negative-	PLT: Septic React 1:75,000 RBC: Septic React1:500,000
Treponema Pallidum	
Other Pathogen	
Babesia spp-Plasmodium spp	
Prions	

THANK
YOU

