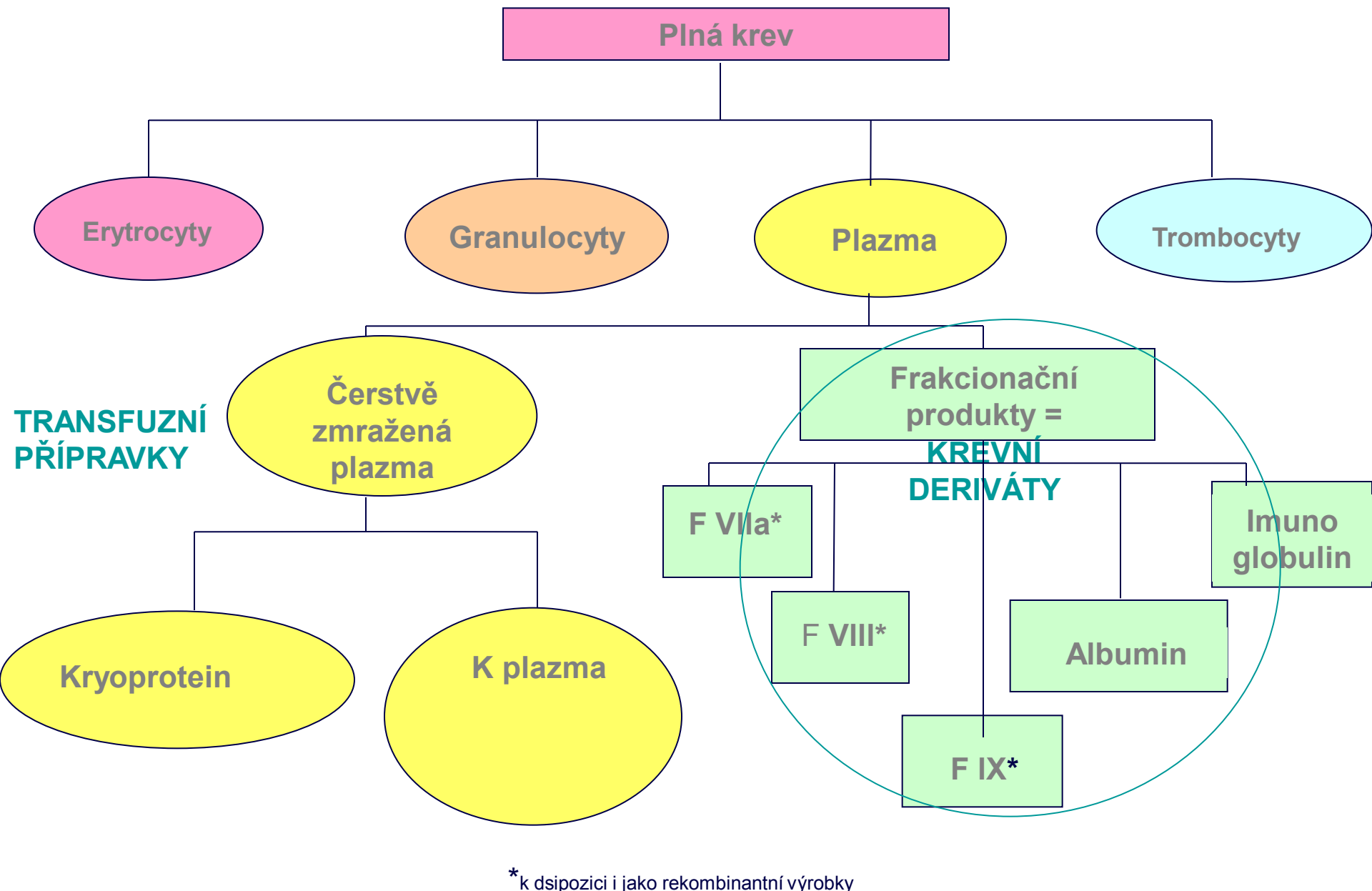


Předtransfuzní vyšetření

MUDr. Alena Pejchalová
TTO FN Brno



Předtransfuzní vyšetření

- soubor povinně prováděných testů před podáním přípravku obsahujícího erytrocyty
- imunologické riziko transfuze – není garantovaná 100% bezpečnost – správná indikace
- alo/autoimunizace, imunosuprese, imunomodulace - potransfuzní reakce
- obvykle bezpečný proces = zvýšení hodnoty Hb (1TU zvýší Hb o 10-15g/l, přežívání erys cca 30-60 dní)

Předtransfuzní vyšetření

1. Fáze preanalytická

- Odběr a příprava vzorku, kontrola záznamů

2. Analytická

- Laboratorní vyšetření

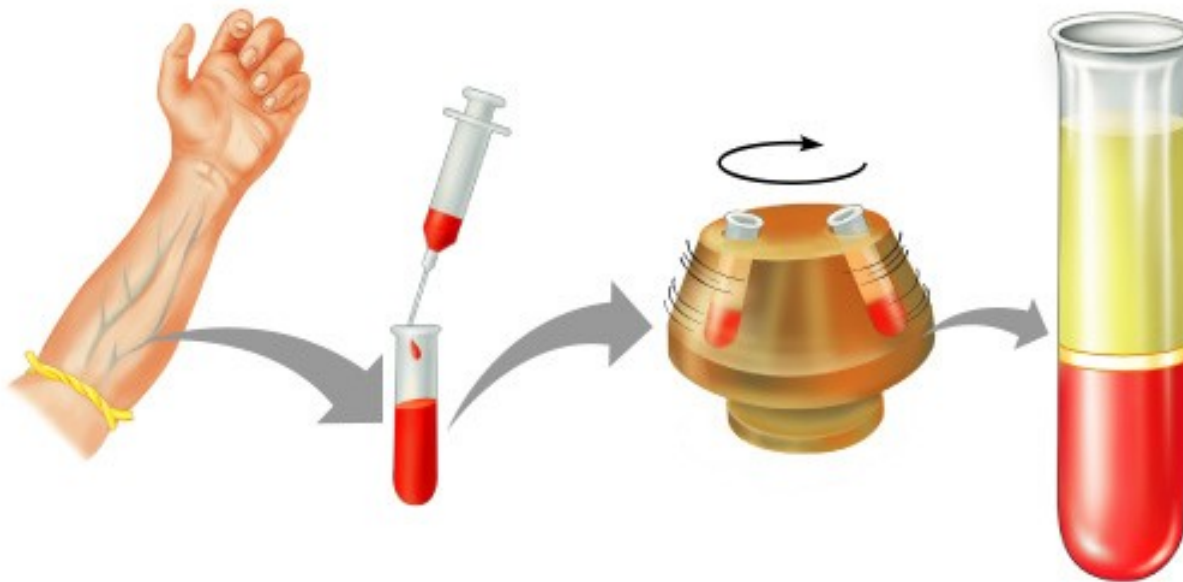
3. Postanalytická

- Hodnocení, kontrola a výdej výsledku + navazuje výdej TP
- Zajišťuje laboratoř krevní banky/imunohematologie

Krevní vzorky

- krev s antikoagulačním roztokem/plazma
 - krev sražená /sérum
 - nepoužívat hemolytické vzorky – nelze detektovat protilátky
 - cave nestandardní vzorky/množství, vzhled
-
- skladování vzorků – změna jejich kvality (hemolýza, ztráta komplementu, zeslabení IgM Abs)
 - plná krev při 2-8°C do 72 hodin od odběru/ 5-7 dní pro ostatní imunohematologická vyšetření

Preanalýza



Žádanka o transfuzi/předtransfuzní vyšetření

- písemná/elektronická
- telefonický požadavek - zaprotokolovat
- kontrola údajů - archivované záznamy
- nepřípustná dvojí dokumentace
- Jiná žádanka o výdej transfuzního přípravku, zasílá se v okamžiku, kdy je transfuze požadovaná

ŽÁDANKA O IMUNOHEMATOLOGICKÉ VYŠETŘENÍ A ERYTROCYTOVÉ PŘÍPRAVKY

Jméno, příjmení, rodné číslo pojištěnce:	Zdravotní pojišťovna:	Požaduje (IČP, telefon, adresa, jméno lékaře, NS):
	Diagnóza:	
	Datum narození:	
	Pohlaví: <input type="checkbox"/> M <input type="checkbox"/> Ž	

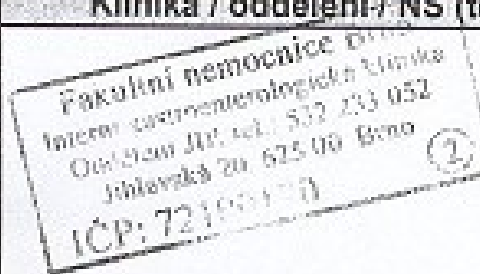
Materiál k vyšetření: <input type="checkbox"/> krev nesrážlivá <input type="checkbox"/> krev pupečníková <input type="checkbox"/> krev srážlivá* <small>*pro vyšetření chladových protilátek, vzorek transportovat při teplotě 37°C</small> Datum a čas odběru vzorku: _____ Naléhavost požadavku: _____	Vyplní LETTO: Datum a čas příjmu vzorku: Přijal:
Odběr provedl (podpis): <small><input type="checkbox"/> rutina <input type="checkbox"/> statim <input type="checkbox"/> vital</small>	

Imunohematologická anamnéza:	
Předchozí transfuze: <input type="checkbox"/> ANO (kdy) Reakce po transfuzi: <input type="checkbox"/> ANO (jaká) Zjištěné protilátky (jaké, kdy):	Gravidita (týden): Anti-D profylaxe (datum podání): Jiné nálezy (KS matky novorozence apod.):
Pacient po transplantaci krvetvorných buněk <input type="checkbox"/> ANO Datum transplantace: _____ Krevní skupina dárce transplantátu: _____	Krevní skupina pacienta (uveďte, je-li známá) →

Požadované služby (označte):	
<input type="checkbox"/> Předtransfuzní vyšetření <input type="checkbox"/> Přímý antiglobulinový test <input type="checkbox"/> Vyšetření krevní skupiny <input type="checkbox"/> Opis krevní skupiny <input type="checkbox"/> Vyšetření antigenů Rh-K <input type="checkbox"/> Jiné vyšetření (uveďte) <input type="checkbox"/> Vyšetření nepravidelných protilátek proti erys <input type="checkbox"/> Identifikace protilátky	Vyplní LETTO: Číslo vyšetření / žádanky:

Požadavky na erytrocytové transfuzní přípravky (uveďte):			
Počet TU	Deleukotizace	Ozáření	Datum a čas požadovaného výdeje přípravku (nebo uveďte deponování)
	<input type="checkbox"/> ANO	<input type="checkbox"/> ANO	
	<input type="checkbox"/> ANO	<input type="checkbox"/> ANO	
Pediatrická TU	Objem (ml):	<input type="checkbox"/> ANO	

ŽÁDANKA O VÝDEJ TRANSFUZNÍCH PŘÍPRAVKŮ

Jméno a příjmení pacienta		Zdravotní poj.	Klinika / oddělení / NS (telefon, ICP)		
		Diagnóza			
Rodné číslo (náhradní identifikátor)		Datum			
Krevní skupina pacienta		Transplantace kostní dřeně (kmenových buněk)			
		Datum transplantace		Krevní skupina dárnice	
Erytrocyty	Pediatrická jednotka	Počet TU	Ozáření	Deleukotizace	Promyti
	množství v ml		ano <input type="checkbox"/>	ano <input type="checkbox"/>	ano <input type="checkbox"/>
Plazma	Pediatrická jednotka	Počet TU	Kryoprotein	Fibrinogen	
	ano <input type="checkbox"/>			množství v g	
Trombocyty	Pediatrická jednotka	Počet TD	Ozáření	Jméno a podpis lékaře	
	ano <input type="checkbox"/>		ano <input type="checkbox"/>		

Souhlas

- Údaje na štítku zkumavky:
jméno a příjmení, rodné číslo /nebo jiná jedinečná identifikace pacienta, datum odběru
- Údaje na žádance:
jméno a příjmení, rodné číslo / nebo jiná identifikace imunohematologická anamnéza razítko lékaře, podpis sestry provádějící odběr datum a čas odběru vzorku počet TU a typ přípravku datum a hodina transfuze – stupeň naléhavosti diagnóza, pojišťovna, IČP

Vyšetření nelze provést, pokud:

- chybí informace o totožnosti pacienta
- jsou zásadní diskrepance mezi údaji na žádance a na zkumavce
- urgentní pacienti také vyžadují identifikaci

Administrativní chyby jsou nejčastější příčinou potransfuzních hemolytických reakcí (při záměně pacientů, záměně přípravků).

Komplex předtransfuzního vyšetření

1. stanovení krevní skupiny AB0 a RhD příjemce
2. vyšetření nepravidelných protilátek proti erys v plazmě/séru příjemce
3. (výběr erytrocytového přípravku)
4. test kompatibility mezi plazmou/sérem příjemce a erytrocyty dárce

Platnost předtransfuzního vyšetření

- 72 hodin od času odběru vzorku pacienta
- krevní skupinu při prvním vyšetření určit celou, před dalšími transfuzemi erytrocytů potvrdit souhlas ABD antigenů z nového vzorku = identifikace vzorku
- screeningové vyšetření protilátek opakovat z nového vzorku krve transfundovaného pacienta nejpozději za 72 hodin
- platnost předtransfuzního vyšetření lze výjimečně prodloužit na 7 dnů u pacientů bez transfuzí erytrocytů a trombocytů

Stanovení AB0 skupiny

- Reciprocity test
 - examination of AB0 antigens on erythrocytes (agglutinogens)
 - examination of AB0 antibodies in serum/plasma (agglutinins)
 - visual test/ primary agglutination/ laboratory temperature approx. 20°C
- by 4 months of age 2x examine A and B antigens with different diagnostic methods, without detecting AB0 antibodies

Pacient Reagencie	Erys pacienta		Sérum pacienta	
	+	+	A erys	B erys
Zjištěná skupina				
O	-	-	+	+
A	+	-	-	+
B	-	+	+	-
AB	+	+	-	-



Stanovení RhD

- pomocí dvou anti-D (IgM) dg. sér přímou aglutinací /solný test, laboratorní teplota
- dg. sérum nesmí detekovat D^{V1} variantu
 - pacient se známou variantou D antigenu má být transfundován RhD negativní krví
 - pacient se známým weak D antigenem může být dle typu antigenu považovaný za RhD pozitivního
- Rozdíl ve vyšetření pro dárce krve: povinnost testovat dárce na přítomnost variantních D antigenů (Dw/v) v NAT
 - dárce s jakýmkoli Dw/v = označení transfuzního přípravku RhD+ /jako pacient je přitom tento dárce považován za RhD-

Screening nepravidelných protilátek

- vyšetření plazmy příjemce na přítomnost nepravidelných protilátek proti erys
 - pomocí známých diagnostických erytrocytů skupiny 0
 - povinné zastoupení určitých antigenů/krevních skupin/ včetně konkrétních kombinací (C, C^w, c, D, E, e, K, k, Fy^a, Fy^b, Jk^a, Jk^b, S, s, M, N, Le^a).
- pro dárce krve lze použití směs dg. erytrocytů (pool)
- pro pacienty nemůže být směs použita (podmínkou jsou tři a více typů dg. erys)
- povinně testy LISS-NAT 37°C/ sloupc. aglutinace, pevná fáze, zkumavkově
- někdy vhodné doplnění o enzymový test (lépe reagují anti-Rh,-Jk, u potransfuzní reakce)

Diagnostické erytrocyty



Další postup

- pozitivní screening protilátek je nutno došetřit, identifikovat protilátku
- rozlišit aloprotilátky / autoprotilátky / jiné typy reakcí
- typizace antigenu korespondujícího protilátce na erys pacienta umožní stanovit auto/alo protilátku
- určit klinický význam protilátky/ NAT - dle toho výběr odpovídajících dárcovských erytrocytů antigen-negativních nebo jen kompatibilních v NAT

Příloha 1. Klinická závažnost protilátek proti erytrocytům

Specifita	Klinická závažnost	Výběr transfuzního přípravku
Anti-A, anti-B	Vždy ano	AB0 kompatibilní
Rh protilátky (reagující v NAT) Anti-D, -C,-c,-E,-e	Ano	Negativní pro daný antigen a negativní test kompatibility
Anti -C ^w		Negativní test kompatibility Ve směsi s jinou protilátkou negativní pro daný antigen
Kell protilátky (anti-K, -k)	Ano	Negativní pro daný antigen a negativní test kompatibility
Anti-Kp ^a	vzácně	Negativní test kompatibility Ve směsi s jinou protilátkou negativní pro daný antigen
Duffy protilátky (anti-Fy ^a , -Fy ^b)	Ano	Negativní pro daný antigen a negativní test kompatibility
Kidd protilátky (anti-Jk ^a , -Jk ^b)	Ano	Negativní pro daný antigen a negativní test kompatibility
Anti-S, -s, -U	Ano	Negativní pro daný antigen a negativní test kompatibility
Anti-A ₁ , -P ₁ , -N	Vzácně	Negativní test kompatibility
Anti-M (nereagující při 37 °C)	Vzácně	Negativní test kompatibility
Anti-M (reagující při 37 °C)	Někdy ano	Negativní pro daný antigen a negativní test kompatibility
Anti-Le ^a , -Le ^{a+b}	vzácně	Negativní test kompatibility
Anti-Le ^b	ne	Lze ignorovat
Anti-Lu ^a	Vzácně	Negativní test kompatibility
Protilátky s vysokým titrem a nízkou aviditou (HTLA)	nepravděpodobná	Podle doporučení specializované či referenční laboratoře
Protilátky proti antigenům s nízkou/vysokou frekvencí	Podle specificity	Podle doporučení specializované či referenční laboratoře

Výběr transfuzního přípravku

- AB0 a RhD shoda se skupinou pacienta
- pokud nelze, tak erytrocyty kompatibilní pro AB0 protilátky u příjemce nebo erytrocyty skupiny 0
- pro příjemce skupiny AB erytrocyty skupiny A,B nebo 0
- pro fertilní ženy rezervovat erytrocyty K-, u RhD negativních typ ccee
- erytrocyty 0 jsou „univerzální“
- plazma AB je „univerzální“
- co nejdříve přejít na skupinově shodné přípravky

Test kompatibility

- potvrdí slučitelnost krve příjemce a dárce
 - reakce mezi plazmou/sérem příjemce a erytrocyty dárce (segment z vaku TU)
 - sérologický test nebo elektronický výběr
-
- LISS/NAT test - povinně při nálezu u klinicky významné protilátky nebo problémech při vyšetření krevní skupiny, u AB0 inkompatibilního transplantátu solidního orgánu
 - type and screen – rychlé ověření AB0 kompatibility před výdejem TP u příjemce bez protilátek proti erys



Test kompatibility

Pomůže

Verifikovat ABO kompatibilitu dárce

Detektovat většinu protilátek u příjemce

Nemůže

Garantovat normální přežívání erys

Zabránit aloimunizaci erys antigeny

Zachytit všechny protilátky

Zabránit pozdní potransfuzní reakci

Nalézt chyby při vyšetření ABOD

Kontrola kvality v imunohematologické laboratoři

minimální požadavky

kontrolovaný produkt	použitá kontrola	frekvence
AB0 dg.séra AB0 dg.erys	A1 a B erys 0 sérum	každá série vyš. 1x denně
RhD stanovení	RhD+ erys RhD- erys Rh ctl	každá série vyš. 1x denně
ostatní dg.séra	Ag+ /heterozyg/ erys Ag- erys	každý test
skreening Abs	slabé Abs (-D,-Fy)	série vyšetření 1x denně
identifikace Abs	autoctl	každý test

Urgentní situace

- Nedostatek času na jakékoli vyšetření
- Chybí krevní vzorek pacienta

Vydávají se univerzální transfuzní přípravky, tj.

- 0 erytrocyty (0- mladé ženy a děti)
- AB plazma
- neprovádí se celé předtransfuzní vyšetření, ale dokončí se později
- je imunohematologické riziko non-AB0 inkompatibility

Tolerovaný čas*	Provedené testy	Vydaný přípravek	Komentář
Ihned	Žádné	Ery: 0neg P: AB	Vzorek odebraný před substitucí
>10min	AB0/D	Ery: AB0/D shodné P: AB0 shodná	Ověření AB0/D antigenů
>20min	AB0/D	Ery: AB0/D shodné P: AB0 shodná	Vyšetřená KS včetně AB0 aglutininů
≥45min	AB0/D Screening Ab Zk.kompatibility	Ery: AB0/D shodné a kompatibilní P: AB0 shodná	Výjimečně zkrácení inkubace o 5min

*po dodání vzorku
Ab=protilátky

Ery=přípravky obsahující erytrocyty P=plazma

Vydání AB0/D shodného nebo kompatibilního transfuzního přípravku záleží na naléhavosti podání transfuze. Rozhodující je čas od dodání vzorku na laboratoř. Volba přípravku v závislosti na časovém intervalu, který je k dispozici pro provedení povinných testů před podáním transfuze, se řídí schematem v tabulce.

Masivní transfuze

- objem převedených transfuzních přípravků během posledních 24 hodin je větší než krevní objem příjemce
 - přepočet pro objem krve: hmotnost (kg) x 69 muži
x 65 ženy
obvykle více jak 10 TU ery
 - není nutné provádět předtransfuzní vyšetření
 - ověřuje se pouze AB0 shoda/kompatibilita přípravku

Jiné specifické transfuze

- fetální/neonatální transfuze
 - čerstvá krev s vysokým HTK, CMV negativní, ozářená a podaná do 24 hod. od ozáření
- chronicky transfundovaní pacienti
 - střední a vyšší riziko imunizace, je vhodné vybírat shodné fenotypy erytrocytů zvláště pro vybrané diagnózy
- příjemci transplantátu
 - vyloučit vznik imunních komplexů a cytotoxické reakce /oddálení přihojení, akutní rejekce
 - výběr přípravku dle typu neshody dárce a příjemce
 - univerzálně erytrocyty 0, plazma AB

Hemolytické onemocnění novorozence

Hemolytické onemocnění novorozence

- hemolýza erytrocytů fetu/novorozence způsobená mateřskými protilátkami
- protilátky proti zděděnému paternálnímu antigenu fetu
- při neshodě/inkompatibilitě matky a dítěte v některé krevní skupině, nejčastěji v antigenech AB0 a D
- IgG protilátky jsou aktivně vychytávané receptory placentárních buněk
- různá závažnost onemocnění (podle specificity, množství a vlastností Ig, aktivity monocytomakrofágového systému fetu aj.)

HON

- V důsledku
 - AB0 inkompatibility
 - časté, obvykle nezávažné onemocnění
 - není imunohematologická prevence/ AB0 titry neprediktivní
 - Rh inkompatibility
 - při anti-D, -c často závažné onemocnění
 - existuje prevence imunizace antigenem D
 - depistáž těhotných
 - anti-D profylaxe
 - Inkompatibility v jiných skupinách
 - různá manifestace HON, závažné často u protilátek proti antigenům Kell systému (hemolýza, aplázie erytropoezy)

- v sekundární imunitní odpovědi je v další graviditě vyšší produkce protilátky
- riziko postižení novorozence u dalších (zvláště Rh inkompatibilních) gravidit až 70%
- predikce postižení chybí u AB0 neshodných gravidit
- různé klinické projevy nemoci: fetální anemie, hyperbilirubinémie, extramedulární erytropoéza, hepatosplenomegalie, portální hypertenze
- laboratorní testy potvrdí diagnózu/klinický nález

Jiné imunitní cytopenie kromě hemolýzy

- Aloimunní fetální/novorozenecká trombocytopenie
- Aloimunní fetální/novorozenecká neutropenie
- Obě kategorie rizikové pro plod/novorozence – cerebrální krvácení, těžké infekty

Antenatální laboratorní vyšetření těhotných žen - cíl

ABO a D typizace:

identifikuje D negativní ženy, které vyžadují anti-D profylaxi

Screening a identifikace protilátek:

1. detekuje klinicky významné Abs, které mohou vést k postižení fetu/novorozence
2. předchází možným problémům při předtransfuzním vyšetření

Imunohematologické vyšetření v těhotenství

- 1. imunohematologický screening 12.-16.týden
 - Krevní skupina
 - Screening/identifikace/titr nepravidelných protilátek proti erys
- 2. imunohematologický screening ve 28. týdnu/ před RhIg profylaxí
 - Krevní skupina
 - Screening /identifikace/titr nepravidelných protilátek proti erys

Průkaz klinicky významné protilátky: pravidelné sledování specificity a množství protilátky (titrační stanovení) přibližně každý měsíc event. častěji od 24. týdne gravidity.

Titr protilátek

Významný titr

- anti-D, -C, -E ≥ 32
- anti-K ≥ 4
- ostatní: ≥ 64

Stanovení titru v LISS/NAT

Při překročení titru „klinicky významného“ dále monitorovat plod jinými metodami – UZV zaměřené na anemii fetu

Rutinní podání anti-D/profylaxe ve 28.týdnu těhotným D- a ženám D- po porodu D+ novorozence

Další možná antenatální vyšetření

- Vyšetření otce = stanovení krevních skupin (např. Kk)
- Vyšetření plodu = genotypování *RHD*, *RHCE* po izolaci fetální *DNA* z krve matky
- Vyšetření umbilikální krve = imunohematologické vyšetření krve plodu

Postnatální vyšetření

Obvykle se provádí u novorozenců

- Žen RhD negativních
 - stanovení krevní skupiny, PAT
- Žen skupiny 0
 - Stanovení krevní skupiny, imunních AB0 protilátek, PAT
- U dětí s klinickým nebo laboratorním nálezem pro HON
 - Stanovení krevní skupiny, screening protilátek, imunní AB0 protilátky, PAT ev. další došetření
- V rámci předtransfuzního vyšetření

Autoimunitní hemolytické anemie

Hemolytické anemie

Skupina onemocnění charakterizovaná zkráceným přežíváním erytrocytů

Dg. kritéria:

- Klinické a laboratorní známky hemolýzy
- Klinické a laboratorní známky anemie dle stupně kompenzace kostní dření
- Protilátky a/nebo aktivovaný komplement navázané na erytrocyty a/nebo volné protilátky v plazmě/séru

Laboratorní známky hemolýzy

- Zvýšená *erytropoeza* (elevace počtu rtc, erytroidní hyperplazie dřeně, snížení poměru G/E)
- Zvýšená *destrukce erytrocytů*
 - biochemické parametry: elevace LD, nekonj.bilirubinu, snížení sér.haptoglobinu, hemoglobinemie, hemoglobinurie, hemosiderinurie
 - morfologické změny erytrocytů (schistocyty)
 - zkrácené přežívání erytrocytů

AIHA patogeneze

*Vznik IgG protilátek proti autoantigenům erytrocytů
K tomu nutná pomoc T_h lymfocytů (jejich patologické populace)*

- Tyto „spící“ autoreaktivní T_h mohou být aktivované zkříženě reagujícími aloantigeny, autoantigeny, mikrobiálními superantigeny, změnami v procesu prezentace a zpracování antigenu

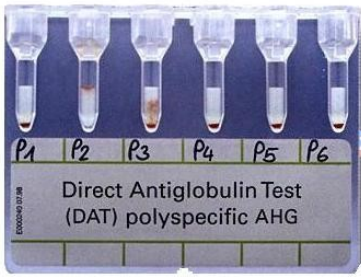
AIHA patogeneze

Protilátkový typ reakce s účastí nebo bez účasti komplementu(C)

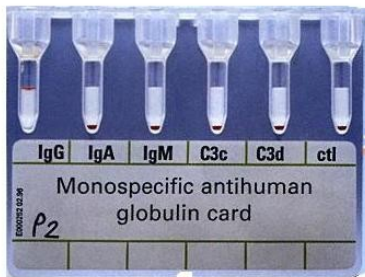
- Senzibilizované erytrocyty (IgG) reagují s receptory makrofágů – kompletní nebo parciální fagocytóza – sférocyty – extravaskulární hemolýza
- Senzibilizované erys (C3) reagují s receptory makrofágů – fagocytóza a extravaskulární lýza nebo podléhají kompletní aktivaci C a lýze itravaskulární

Laboratorní vyšetření AIHA PAT

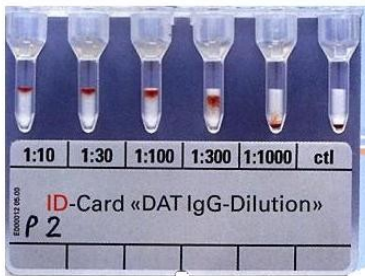
- AGH séra polyspecifická (anti-IgG+C3)
- AGH séra monospecifická
- stanovení množství protilátky (titrace)
- event. další charakteristika autoprotolithky (podtřídy)
- Zásadní je interpretace výsledků v kontextu klinických a ostatních laboratorních vyšetření



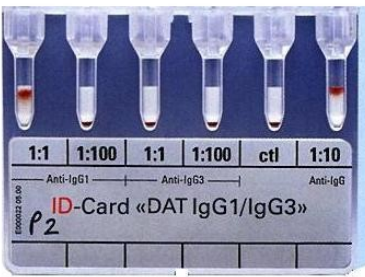
Negative	Negative
< 2+	Very weak positive
≥ 2+	Monospecific DAT card is recommended



Negative	Negative
< 2+ (IgG)	Weak positive (IgG) (not titrated)
≥ 2+ (IgG)	IgG-Dilution (titration) card is recommended



Negative	Negative
< = 1:30	Weak positive (IgG) Low risk of haemolysis
> 1:30	Strong positive (IgG) High risk of haemolysis



Interpretation of result: Positive 1:1 – moderate risk of haemolysis Positive 1:100 – high risk of haemolysis	The ID-Card «DAT IgG1/IgG3» shows the clinical importance of a DAT, sensitized by IgG1 and/or IgG3 antibodies.
--	---

Laboratorní vyšetření AIHA

screening protilátek

- vyšetření plazmy/séra pacienta proti dg. erys 0 (screening protilátek)
 - vyšetření při 37°C a také při 20°C
 - došetření teplotní amplitudy a titru protilátek při pozitivitě v testu při 20°C
-
- spolu s PAT pomůže diferencovat typ AIHA
 - dle toho další testy

Typy AIHA

- AIHA s tepelnými protilátkami
- AIHA s chladovými protilátkami
- Kombinovaná AIHA
- Poléková AIHA

AIHA s tepelnými protilátkami

- obvykle IgG autoprotilátky
- vázané na erytrocyty i rozpuštěné v plazmě/séru
- 67% IgG+C3, 20% pouze IgG, 13% pouze C3
- reagují v testech při 37°C
- dobře reagují v enzymových testech
- komplikují testy kompatibility

Charakteristika: PAT pozitivní pro IgG a/nebo C3.
Screening protilátek 37°C pozitivní.
Testy kompatibility pozitivní.
Chladové protilátky nepřítomny.

AIHA s chladovými protilátkami

- přítomné patologické chladové protilátky
- PAT+ pro komplement (C3 složku)
- volné protilátky reagují v testu při 20°C
- jejich titr je při 4°C vyšší než 256 nebo reagují až do 30°C

Charakteristika : PAT pozitivní pro C3.

Přítomné patologické chladové protilátky
ve vysokém titru.

Problémy při vyšetření krevní skupiny.

Management pacientů s AIHA

- složité, časově náročné vyšetření při provedení všech doporučených procedur

Minimálně:

- precizní vyšetření krevní skupiny
- rozlišení PAT
- rozlišení protilátek (chladové, auto- a aloprotilky)
- fenotypizace dalších krevních skupin pacienta
- výběr vhodného transfuzního přípravku (respektovat aloprotilátky)