

# خون

فصلنامه پژوهشی  
دوره ۱۷ شماره ۴ زمستان ۹۹ (۳۰۷-۲۹۴)

## بررسی آنتیژن‌ها و آنتی‌بادی‌های پلاکتی در بیماران با تزریق خون مکرر

الناز ابراهیم‌زاده<sup>۱</sup>، مستانه علائی<sup>۲</sup>، شهرام سمعیعی<sup>۳</sup>، مژگان شاپیگان<sup>۴</sup>

### چکیده

#### سابقه و هدف

ایجاد آنتی‌بادی علیه آنتی‌ژن‌های HLA و آنتی‌ژن‌های اختصاصی پلاکتی HPA به دنبال تزریق خون و فرآورده‌ها محتمل است. این امر منجر به بروز عوارضی نظیر پوربورای پس از تزریق، مقاومت پلاکتی ایمیون، ترومبوسیتوپنی و خونریزی در گیرنده‌گان می‌گردد. در این مطالعه، آنتی‌ژن‌ها و آنتی‌بادی‌های پلاکتی به طور هم‌زمان در بیماران با تزریق خون مکرر بررسی شدند.

#### مواد و روش‌ها

در این مطالعه توصیفی، آنتی‌ژن‌ها و آنتی‌بادی‌های پلاکتی به روش PCR-SSP و فلوسیتومتری PIFT در ۳۰ بیمار تالاسمی مژوثر و ۳۰ بیمار هماتوانکولوژی با تزریق خون مکرر که شمارش پلاکتی یک ساعت پس از تزریق  $\mu\text{L}/150000-450000$  داشتند، بررسی شدند. برای مقایسه نتایج جمعیت‌های مورد مطالعه، از SPSS ۱۹ و آزمون آماری کای دو استفاده شد.

#### یافته‌ها

در بررسی فراوانی ژنوتیپی در بیماران هماتوانکولوژی و تالاسمی، ژنوتیپ HPA-1a/1a دارای بیشترین فراوانی و ژنوتیپ‌های HPA-1a/1b و HPA-3b/3b دارای کمترین فراوانی بودند. هموزیگوت ۵b/5b و 2b/2b و 1b/1b مشاهده نشدند. آلل HPA-4b در بیماران مورد بررسی یافت نشد. نتیجه فلوسیتومتری PIFT در ۱۰ بیمار هماتوانکولوژی ( $30\%$ ) و یک بیمار تالاسمی ( $3/30\%$ ) مثبت شد. فراوانی موارد مثبت آنتی‌بادی‌ها در گروه بیماران هماتوانکولوژیک واضح‌تر از گروه تالاسمی بود ( $p=0.006$ ).

#### نتیجه‌گیری

با توجه به فراوانی ۱۰۰ درصدی آلل HPA-4a و نقدان آلل HPA-4b و عدم مشاهده ژنوتیپ هموزیگوت b/b آلل‌های HPA-1/2-5 در بیماران این مطالعه، احتمال وقوع آلوایمیونیزاسیون پلاکتی ناشی از آنتی‌بادی‌های ضد این آنتی‌ژن‌ها در این بیماران کمتر است.

**کلمات کلیدی:** پلاکت‌ها، آنتی‌ژن‌ها، آنتی‌بادی‌ها، PCR

تاریخ دریافت: ۱۶/۷/۹۹

تاریخ پذیرش: ۲۵/۹/۹۹

- 
- ۱- کارشناس ارشد هماتولوژی و بانک خون - مرکز تحقیقات انتقال خون - مؤسسه عالی آموزشی و پژوهشی طب انتقال خون - تهران - ایران
- ۲- مؤلف مستول: متخصص آسیب‌شناسی بالینی و تشریحی - استادیار مرکز تحقیقات انتقال خون - مؤسسه عالی آموزشی و پژوهشی طب انتقال خون - تهران - ایران - صندوق پستی: ۱۱۵۷-۱۴۶۶۵
- ۳- کارشناس ارشد بیوشیمی بالینی - مرکز تحقیقات انتقال خون - مؤسسه عالی آموزشی و پژوهشی طب انتقال خون - تهران - ایران
- ۴- دکترای ایمونولوژی - دانشیار مرکز تحقیقات انتقال خون - مؤسسه عالی آموزشی و پژوهشی طب انتقال خون - تهران - ایران

## مقدمه

بدن بیمار سبب شده و خطر آلوایمیونیزاسیون پلاکتی را افزایش دهد<sup>(۷)</sup>.

وفور ایمیونیزاسیون علیه آنتی‌ژن‌های HLA در بیماران با تزریق خون مکرر در مطالعه‌های متعدد به میزان‌های مختلفی گزارش شده است، به طوری که در مطالعه‌های گوناگون، تا ۶۹٪ در بیماران لوسمیک، ۸۰٪ در بیماران آنی‌آپلاستیک، تا ۳۰٪ در بیماران بتاتالاسمی مژبور، این بدخیمی‌های خونی و ۳۰٪ در بیماران بتاتالاسمی مژبور، این آنتی‌بادی‌ها را ردیابی کردند. هم‌چنین آنتی‌بادی‌های ضد HPA در ۹۰٪ از موارد پورپورای پس از انتقال خون، ۵۶٪ از مبتلایان به ترموبوستیوپنی اتوایمیون اولیه و ۳۳٪ از مبتلایان به ترموبوستیوپنی ایمیون ثانویه دیده می‌شوند<sup>(۸)</sup>.

با این اوصاف تعیین نوع آنتی‌ژن‌های پلاکتی جهت تشخیص، مدیریت و درمان عوارض بالینی فوق‌الذکر ضروری به نظر می‌رسد. در میان روش‌های مولکولی که تاکنون برای بررسی آنتی‌ژن‌های پلاکتی استفاده شدند، Polymerase Chain Reaction-sequence- (PCR-SSP specific primers) بیشترین و ساده‌ترین کاربرد را دارد<sup>(۶)</sup>. آنتی‌بادی‌های ضد آنتی‌ژن‌های پلاکتی HLA و HPA هم‌چنین احتمال وقوع مقاومت پلاکتی در بیماران با تزریق خون مکرر را افزایش می‌دهند و باعث عدم تاثیر تزریق پلاکت و عدم افزایش شمارش پلاکتی متعاقب تزریق در این بیماران می‌گردند. بنابراین در بیماران با تزریق خون مکرر، تزریق فرآورده پلاکتی HLA/HPA سازگار توصیه می‌شود<sup>(۱۰)</sup>. از سوی دیگر آلوآنی‌بادی‌های پلاکتی نه تنها بر علیه آلل a (آلل با وفور بیشتر) آنتی‌ژن‌های اختصاصی پلاکت (HPAs) بلکه بر علیه آلل b (آلل با وفور پایین‌تر) نیز ممکن است تولید شوند. از این رو تعیین ژنوتیپ آنتی‌ژن‌های پلاکتی در بیماران هماتوانکولوژیک هم در تشخیص علت ترموبوستیوپنی آلوایمیون و هم در فراهم ساختن فرآورده پلاکتی سازگار با این آنتی‌ژن‌ها ارزش دارد. هم‌چنین بررسی‌ها نشان می‌دهند که در بیماران با ژنوتیپ هتروزیگوت a/b (که هر دو آلل وجود دارد) از نظر آنتی‌ژن‌های پلاکتی، احتمال ناسازگار بودن فرآورده تزریق شده در بیمار خیلی کم و یا نزدیک به صفر است

بیمارانی که به طور مکرر خون و فرآورده‌های خونی نظیر پلاکت دریافت می‌کنند (multitransfused)، بر ضد آلوآنی‌ژن‌های دریافتی نظیر آنتی‌ژن‌های اختصاصی پلاکت (Human platelet Antigens) (HPA؛ HLA : Human Leukocyte Antigens) آلوآنی‌بادی تولید می‌کنند<sup>(۱)</sup>. آلوایمیونیزاسیون علیه آنتی‌ژن‌های پلاکتی می‌تواند پس از تزریق خون، پیوند اعضا و در افراد سالم به دنبال بارداری ایجاد شود. این آنتی‌بادی‌ها بر خلاف آنتی‌بادی‌های ضد آنتی‌ژن‌های گلبول‌های قرمز به صورت طبیعی ساخته نمی‌شوند<sup>(۲)</sup>. عمدۀ عوارضی که به دلیل ناسازگاری آنتی‌ژن‌های پلاکتی و آلوایمیونیزاسیون و متعاقب آن تولید آلوآنی‌بادی‌ها روی می‌دهند شامل ترموبوستیوپنی آلوایمیون نوزادان، پورپورای پس از تزریق و مقاومت پلاکتی هستند<sup>(۳)</sup>. خود آنتی‌ژن‌های پلاکتی هم‌چنین جزو مولکول‌های سازگاری نسبی فرعی (mHc؛ Minor Histocompatibility Complex) می‌باشند<sup>(۴)</sup>.

علاوه بر دریافت کنندگان فرآورده پلاکتی، در برخی از بیماران با تزریق خون مکرر مانند بیماران بتا تالاسمی مژبور که به طور منظم گلبول قرمز متراکم (PRBC) دریافت می‌کنند، خطر آلوایمیونیزاسیون نه تنها بر علیه آنتی‌ژن‌های RBC بلکه هم‌چنین بر ضد آنتی‌ژن‌های HPA و H-1 نیز وجود دارد که می‌تواند به سبب حضور تعداد اندک پلاکت و لکوسیت موجود در پلاسمای کیسه‌های PRBC رخ دهد. آگاهی از این مسئله می‌تواند سبب بهبود آماده‌سازی کیسه‌های PRBC، مثل به کارگیری فرآورده‌های کم لکوسیت، با به حداقل رساندن آلوایمیونیزاسیون پلاکتی و کاهش عوارض ناشی از آن شود<sup>(۵)</sup>.

در بیماران هماتوانکولوژی نیز به دنبال تزریق مکرر فرآورده پلاکتی و از آن جایی که آنتی‌ژن‌های ABO گروه خونی به مقدار کمی (کمتر از RBC) روی پلاکت نیز بروز می‌کنند، تزریق فرآورده‌های پلاکتی ناسازگار از لحاظ ABO به غیر از تولید anti-A و anti-B، می‌تواند تولید سایر آلوآنی‌بادی‌ها نظیر آنتی‌بادی ضد HLA و HPA را نیز در

آنٹی‌ژن‌های پلاکتی) و مقدار ۳ میلی‌لیتر از سرم در لوله‌های لخته ژل دار درب زرد(برای بررسی سرمی آنتی‌بادی‌های پلاکتی) از هر بیمار گرفته شد. نمونه‌ها در دمای محیط و سریعاً به آزمایشگاه منتقل شدند و در فاصله ۳ ساعت از نمونه‌گیری، بافی کوت حاول گلbulوهای سفید آن جدا شده و استخراج DNA با استفاده از ستون فیلتردار سیلیکایی در کیت کیاژن بر اساس لیز سلول‌ها و آزاد شدن ژنوم از پروتئین‌ها صورت گرفت. DNA به سیلیکا ژل غشاء ستون کیت کیاژن متصل شده و خالص‌سازی شد و سپس جذب نوری اسید نوکلئیک در دو طول موج ۲۶۰ و ۲۸۰ نانومتری اندازه‌گیری شد(۱۴). بخش سرمی نمونه نیز در دمای -۷۰ درجه سانتی‌گراد تا زمان بررسی آنتی‌بادی‌ها در چند میکروتیوب تقسیم و نگهداری شد.

#### بررسی آنتی‌ژن‌های پلاکتی:

برای تعیین ژنوتیپ آلل‌های a و b آنتی‌ژن‌های HPA-1/-15 ۱/۳-۴/۵-۲/۳ از روش PCR-SSP استفاده گردید. برای هر آلل لوله جداگانه و در نهایت برای هر نمونه DNA واکنش در ۱۲ لوله جداگانه انجام شد. توالی آغازگرها (محصول بیونیر کره) که از طریق شرکت تکاپو زیست تهیه شدند در جدول آمده است(جدول ۱).

حجم کلی محتوای واکنش ۲۰ میکرولیتر(شامل ۴ میکرولیتر نمونه DNA ، ۱۰/۳ میکرولیتر از مخلوط واکنش و ۵/۷ میکرولیتر از مخلوط آغازگرها) در هر لوله بود. مخلوط آغازگرها خود شامل یک میکرولیتر از هر یک از آغازگر مخصوص آلل(primer)، آغازگر مشترک دو آلل(common primer)، یک جفت آغازگر و کنترل مثبت واکنش PCR) و ۳/۷ میکرولیتر dH<sub>2</sub>O بود که مقدار مصرفی هر کدام بسته به غلظت نهایی مورد نظر برای آن آغازگر داشت. مقدار آنزیم DNA تک پلی‌مراز (Units ۱۰۰۰ ، روش) برای هر واکنش ۰/۳ میکرولیتر بود که به مخلوط واکنش اضافه شد. مخلوط واکنش شامل: ۱۰ میکرولیتر از Master Mix ۲x برای هر لوله واکنش بود. غلظت نهایی MgCl<sub>2</sub> در همه واکنش‌ها ۱/۵ میکرومولار در نظر گرفته شد. واکنش PCR در ترموسایکلر بی‌وراد

ولی در بیمارانی که ژنوتیپ هموزیگوت aa و یا bb را برای هر آلل دارند، احتمال وقوع آلوایمیونیزاسیون پس از هر تزریق وجود دارد. از این رو مطالعه و بررسی آنتی‌ژن‌های پلاکتی در بیماران با عارضه ترمومبوستیوپنی ضروری است(۱۲). هم چنین در بین آنتی‌ژن‌های اختصاصی پلاکتی به نظر می‌رسد آلوایمیونیزاسیون علیه HPA-5b بیشترین فراوانی را در بیماران با تزریق خون مکرر دارد(۱۳). در این مطالعه به بررسی هم زمان آنتی‌ژن‌های پلاکتی (به روش مولکولی PCR-SSP) و آنتی‌بادی‌های پلاکتی (به روش فلوزایتومنتری PIFT) در بیماران با تزریق خون مکرر(بیماران تالاسمی مازور و بیماران دارای اختلالات هماتوآنکولوژیک) پرداخته شده است.

#### مواد و روش‌ها

این مطالعه توصیفی در فاصله زمانی آبان ۱۳۹۷ تا آبان ۱۳۹۸ بر روی ۶۰ بیمار مولتی ترانسفیوز شامل ۳۰ بیمار تالاسمی مازور و ۳۰ بیمار دارای اختلالات هماتوآنکولوژیک صورت گرفت. معیار ورود به این مطالعه مولتی ترانسفیوز بودن بیماران(دریافت حداقل دو نوبت فرآورده پلاکتی و/یا پک سل توسط بیماران) و عدم وجود مقاومت پلاکتی(دارا بودن شمارش پلاکتی در محدوده ۴۵۰۰۰-۱۵۰۰۰  $\mu\text{L}$ ) یک ساعت پس از تزریق پلاکت بر اساس گزارش CBC آزمایشگاه و تایید همکاران بالینی طرح) بود. بیماران هماتوآنکولوژیک از بیمارستان شریعتی تهران(بخش هماتولوژی مرکز تحقیقات هماتولوژی/انکولوژی و پیوند مغز استخوان) و بیماران تالاسمی مازور از مرکز تالاسمی ظفر پس از اخذ رضایت‌نامه کتبی و با کد اخلاق IR.TMI.REC.1397.024 از مؤسسه عالی آموزشی پژوهشی طب انتقال خون وارد مطالعه شدند. هر دو گروه بیماران به تایید همکاران بالینی طرح فاقد عوامل مستعدکننده ایجاد مقاومت پلاکتی غیر ایمیون شامل تب، مصرف داروهایی نظیر هپارین و آمفوتوریسین B، خونریزی، عفونت و بزرگی طحال بودند.

مقدار ۳ میلی‌لیتر خون کامل در لوله‌های درب بتنفس حاوی ضد انعقاد EDTAK3 (برای بررسی مولکولی

جدول ۱: توالی آغازگرها، اندازه، غلظت نهایی و اندازه مورد انتظار برای محصولات تکثیری در هر آنتی ڈن

سیستم	آنتی ڈن	توالی	اندازه (bp)
HPA-1	۱a Common	۵' TCA CAG CGA GGT GAG GCC A 3' ۵' GGA GGT AGA GAG TCG CCA TAG 3'	۹۰
	۱b Common	۵' ACT TAC AGG CCC TGC CTC C 3' ۵' AGC CGG AGT GCA ATC CTC TG 3'	۱۹۶
HPA-2	۲a Common	۵' GCCCCCAGGGCTCCTGAC 3' ۵' GCCCCCAGGGCTCCTGAT 3' ۵' TCAGCATTGTCCCTGCAGCCA 3'	۲۵۸
	۲b Common	۵' GGG GGA GGG GCT GGG GA 3' ۵' GGG GGA GGG GCT GGG GC 3' ۵' GGC CCT GGG ACT GTG AAT G3'	۲۹۳
HPA-4	۴a Common	۵' CTG GCC ACC CAG ATG CG 3' ۵' CTG GCC ACC CAG ATG CA 3'	۲۵۲
	۴b Common	۵' GGT AGA AAG GAG CTA TAG TTT GGC 3'	
HPA-5	۵a Common	۵' AGA GTC TAC CTG TTT ACT ATC AAA G 3'	۲۴۶
	۵b Common	۵' AGA GTC TAC CTG TTT ACT ATC AAA A 3' ۵' CTC TCA TGG AAA ATG GCA GTA CA 3'	
HPA-15	۱۵a Common	۵' TTC AAA TTC TTG GTA AAT CCT CG 3'	۲۲۵
	۱۵b Common	۵' TTC AAA TTC TTG GTA AAT CCT CT 3' ۵' ATG AAC CTT ATG ATG ACC TAT TC 3'	

ترانس ایلومیناتور UV در طول موج ۳۲۰ نانومتر مشاهده و با استفاده از DOC Gel عکسبرداری صورت گرفت و در نهایت عکس‌ها مورد بررسی قرار گرفتند.

تفسیر نتایج روش PCR:  
غلظت آغازگرها HGH که به عنوان کنترل داخلی در هر واکنش لحاظ شدند، طوری محاسبه گردید که کمتر از آغازگرها اصلی باشند و در هنگام تکثیر رقابتی ایجاد نکنند و در نتیجه وجود باند کنترل داخلی مؤید صحت روند آزمایش و مواد مورد استفاده بود. باندهای مربوط به آلل‌ها با استفاده از سایز مارکر و مقایسه آن با باند موجود در هر ردیف تشخیص داده شدند(جدول ۱). نتایج حاصله یادداشت شده و سپس وفور موارد مشاهده شده با موارد قابل انتظار با قانون هاردی وینبرگ و با استفاده از آزمون آماری کایدو مقایسه گردید. در صورت عدم اختلاف یعنی موارد مشاهده شده با موارد قابل انتظار طبق قانون هاردی وینبرگ مطابقت دارد و با وارد کردن فراوانی آللی

(TC135) انجام گرفت. چرخه انجام PCR برای تکثیر به شرح زیر بود:

پس از یک دقیقه انکوباسیون در دمای ۹۶ درجه سانتی گراد برای فعال شدن، چرخه آمپلیفیکاسیون در ۳ مرحله در نظر گرفته شد. مرحله اول ۵ چرخه شامل ۹۶ درجه سانتی گراد به مدت ۲۵ ثانیه، ۶۸ درجه سانتی گراد به مدت ۴۵ ثانیه، ۷۲ درجه سانتی گراد به مدت ۳۰ ثانیه، مرحله دوم ۲۰ چرخه شامل ۹۶ درجه سانتی گراد به مدت ۲۵ ثانیه، ۶۱ درجه سانتی گراد به مدت ۴۵ ثانیه، ۷۲ درجه سانتی گراد به مدت ۳۰ ثانیه و مرحله سوم ۱۵ چرخه شامل: ۹۶ درجه سانتی گراد به مدت ۴۵ ثانیه، ۵۱ درجه سانتی گراد به مدت ۴۵ ثانیه، ۷۲ درجه سانتی گراد به مدت ۳۰ ثانیه. واکنش در پایان با مرحله الانگیشن(Elongation) شامل ۱ چرخه در ۷۲ درجه سانتی گراد به مدت ۳ دقیقه، تکمیل شد. پس از انجام مراحل تکثیر، برای الکتروفورز در روی ژل آگاروز ۲٪، محصولات PCR به نسبت ۱ به ۴ با ماده رنگی سایبرگرین مخلوط شده و باندهای حاصله با

(دакو) اضافه گردید. آنتی‌سرم مذکور در غلاظت نهایی ۱/۳۰ با PBS رقیق شده و به لوله واکنش ۵۰ میکرولیتر اضافه نموده و به مدت ۳۰ دقیقه در تاریکی در محیط آزمایشگاه انکوبه گردید. سپس یک بار با محلول شستشو PBS، ۱۰ دقیقه در دور ۲۰۰ g سانتریفیوژ گردید. مایع رویی دور ریخته شد و مابقی برای تجزیه و تحلیل به دستگاه فلوسیتومتری داده شد و تا ۱۰۰۰۰ event شد(۱۵). روش فلوسیتومتری با استفاده از دستگاه-partec cyFlow انجام شد و توسط نرم‌افزار فلومکس تجزیه و تحلیل گردید. در روش فلوسیتومتری در هر ران کاری یک نمونه کترول مثبت (حاوی Daco Anti-HLA Positive + پولد پلاکتی) و یک نمونه کترول منفی (حاوی Daco PBS + پولد پلاکتی) و ایزوتاپ کترول(حاوی Isotype Control + پولد پلاکتی) به عنوان کترول استفاده شدند. برای تنظیم نمودارها و ولتاژ دستگاه و شروع خوانش، ابتدا لوله حاوی ایزوتاپ کترول به دستگاه فلوسیتومتری داده شد.

#### یافته‌ها

در این مطالعه آنتیژن‌ها و آنتی‌بادی‌های پلاکتی در ۶۰ بیمار در دو گروه شامل ۳۰ نفر در گروه بیماران دارای اختلالات هماتوآنکولوژیک(بدون مقاومت پلاکتی) و ۳۰ نفر در گروه بیماران تالاسمی ماذور به شرح زیر مورد بررسی قرار گرفتند:

در گروه بیماران هماتوآنکولوژیک از ۳۰ بیمار با تزریق خون مکرر(مراجعه کننده به بیمارستان شریعتی تهران) با میانگین سنی  $41 \pm 10$  سال و محدوده سنی ۱۰-۴۷ سال، شامل ۱۶ (۵۳/۳٪) زن و ۱۴ (۴۶/۶٪) مرد و با شمارش پلاکتی یک ساعت پس از تزریق در محدوده  $450000-450000\text{ }\mu\text{L}$ ، ۱۵۰۰۰۰۰ نفر ( $83/4\%$ ) مبتلا به AML، ۳ نفر ( $10/1\%$ ) مبتلا به ALL، ۱ نفر ( $3/3\%$ ) مبتلا به سندروم میلودیسپلازی و ۱ نفر ( $3/3\%$ ) نیز مبتلا به هموگلوبینوری حمله‌ای شبانه بودند. در این بیماران فراوانی مطلق و نسبی ژنوتیپی و وفور آلی آنتیژن‌های پلاکتی به دست آمد (جدول ۲).

ارزش p محاسبه شده برای وفور ژنوتیپی آنتیژن‌های

موارد هموژیگوت و هتروژیگوت در محاسبه گر خودکار هارדי وینبرگ(بر اساس معادله  $a^3 + b^3 + 2ab = 1$ ، وفور آلل‌های a و b برای آنتیژن‌های پلاکتی محاسبه شدند. برای مقایسه فراوانی نسبی ژن‌ها در جمعیت‌های مختلف نیز از مقایسه نسبت‌ها با آزمون کای‌دو و نرم‌افزار SPSS استفاده شد.  $p < 0.05$  است. در صورت فقدان باند تنها در حالتی جواب را منفی و به عنوان عدم حضور آلل تلقی کردیم که تکثیر ژن کترول (HGH) صورت گرفته و باندی به اندازه ۴۲۹ bp در الکتروفورز مشاهده شد.

#### بررسی آنتی‌بادی‌های پلاکتی:

ابتدا Pooled پلاکتی از گروه خون O تهیه شد. نمونه‌های خون کامل که از ۵ فرد سالم در لوله حاوی ضد EDTA جمع‌آوری شده بود، توسط آنتی‌سرم گروه‌بندی ABO (لورن) گروه‌بندی گردید. این لوله با نیروی ۲۰۰ g به مدت ۱۵ دقیقه سانتریفیوژ گردید. پس از سانتریفیوژ خون کامل به سه قسمت تبدیل شد. قسمت ته لوله حاوی RBC، قسمت میانی بافی کوت و قسمت رویی حاوی پلاسما و پلاکت بود که به آن پلاسماهای غنی از پلاکت(Platelet Rich Plasma، PRP) گفته می‌شود. در این مرحله با سمپلر و به آرامی PRP را از لوله جدا کرده و در یک لوله مجزا ریخته شد. سپس  $0.5\text{ mL}$  از آن با دستگاه سل کانتر شمارش گردید و در نهایت تعداد کل پلاکت در هر میلی لیتر از PRP مورد نظر محاسبه گردید و به نحوی رقیق‌سازی انجام شد که سوسپانسیون پلاکتی با تعداد  $10 \times 10^5 \text{ pL/mL}$  از افراد با گروه خون O تهیه شد. ۵۰ میکرولیتر از Pooled PRP مذکور را در لوله فلوسیتومتری ریخته و ۵۰ میکرولیتر از سرم بیمار را به آن افزودیم. در لوله کترول فقط سوسپانسیون و بافر به جای سرم بیمار در لوله جداگانه اضافه گردید. به مدت ۳۰ دقیقه در دمای ۳۷ درجه سانتی‌گراد انکوبه و پس از طی زمان انکوباسیون، سوسپانسیون ۳ مرتبه با PBS; phos (phosphate buffered saline) (نیروی ۲۰۰ g و زمان ۱۰ دقیقه) شست و شو داده شد. پس از آخرین مرحله شست و شو، به رسوب زیرین از آنتی‌هیومن گلوبولین کونژوگه با

جدول ۲: فراوانی مطلق و نسبی ژنوتیپی و فراوانی آللی آنتی ژن‌های پلاکتی در بیماران با اختلال هماتولوژیک(بدون مقاومت پلاکتی)

نتیجه مثبت و اگر کمتر از  $10/4\%$  بود منفی تلقی شدند. در کل نتایج PIFT برای ۹ نفر (٪ ۳۰) شامل ۴ زن و ۵ مرد در این گروه مثبت (بالای ٪ ۱۰/۴) شدند که ۵ نفر از این بیماران دچار AML؛ ۳ نفر از این بیماران دچار ALL؛ و یک نفر نیز مبتلا به PNH بودند.

در گروه بیماران تالاسمی نیز تعداد ۳۰ بیمار با میانگین سنی  $10/4 \pm 36/4$  سال و محدوده سنی ۲۱-۶۸ سال شامل ۱۷ (٪ ۵۶/۶) زن و ۱۳ (٪ ۴۳/۳) مرد از مراجعین مرکز تالاسمی ظفر با مشارکت همکار طرح انتخاب شده و مورد مطالعه قرار گرفتند. بیماران منتخب سابقه عوارض همولیتیک تزریق خون نداشتند. این بیماران سال‌ها فرآورده گلیول قرمز متراکم (و در سال‌های اخیر از نوع کم لکوسیت عمدتاً prestorage) دریافت کرده بودند. فراوانی مطلق و نسبی ژنوتیپی و فراوانی آللی آنتی ژن‌های مختلف پلاکتی در این بیماران به دست آمد (جدول ۳).

جدول ۳: فراوانی مطلق و نسبی ژنوتیپی و فراوانی آللی آنتی ژن‌های پلاکتی در بیماران مبتلا به تالاسمی مژاور

ژنوتیپ‌های HPA	آلل‌های HPA	درصد	تعداد	فراوانی آللی
HPA-1a/1a	HPA-1a	۹۰	۲۷	۰/۹۵
HPA-1a/1b	HPA-1b	۱۰	۳	۰/۰۵
HPA-1b/1b	-	-	-	۰/۸۷
HPA-2a/2a	HPA-2a	۷۳/۳	۲۲	۰/۱۳
HPA-2a/2b	HPA-2b	۲۶/۷	۸	۰/۱۳
HPA-2b/2b	-	-	-	۰/۵۲
HPA-3a/3a	HPA-3a	۲۳/۳	۷	۰/۴۸
HPA-3a/3b	HPA-3b	۵۶/۷	۱۷	۰/۴۸
HPA-3b/3b	-	۶	-	۱
HPA-4a/4a	HPA-4a	۱۰۰	۳۰	-
HPA-4a/4b	HPA-4b	-	-	-
HPA-4b/4b	-	-	-	۰/۹۲
HPA-5a/5a	HPA-5a	۸۳/۳	۲۵	۰/۰۸
HPA-5a/5ba	HPA-5b	۲۶/۷	۵	-
HPA-5b/5b	-	-	-	۰/۵۵
HPA-15a/15a	HPA-15a	۲۶/۷	۸	۰/۴۵
HPA-15a/15b	HPA-15b	۷/۵۶	۱۷	-
HPA-15b/15b	-	۵	-	۱۶/۶

مختلف در محدوده  $p < 0/۹۸$  نشان داد که فراوانی آللی در این بیماران مطابق قانون هارדי واینبرگ قابل محاسبه است که در ستون اول جدول ۲ از سمت راست نمایش داده شده است. در این گروه وفور آلل a برای آنتی ژن‌های ۱۵, ۵, ۴, -۴, -۳, -۲, -۱ از HPA-1, 2, 3, 4, 5 بیشتر به دست آمد. همچنین موردي از آلل HPA-4b و نیز موردي از هموزيگوت bb برای آنتی ژن‌های ۵, -۵, -۴, -۳, -۲, -۱ در این گروه مشاهده نشد.

در بررسی آنتی بادی‌های پلاکتی به روش PIFT در بیماران این گروه، شدت فلورسنت قرائت شده در روش فلوسیتوometri برای ۳۰ نمونه، در محدوده  $۰/۱-۰/۴۶/۳۰$ ٪ متغير بود که برای آن میانگین و انحراف معیار محاسبه شد. برای تعیین cut off اگر درصد قرائت شده شدت فلورسنت برای فرد از  $M + 2SD$  شدت فلورسنت (MF) قرائت شده (عدد  $۱۰/۴$ ٪ به دست آمده در مطالعه ما)، بزرگتر شد،

جدول ۴: وفور ژنوتیپی آنتی-ژن‌های پلاکتی در دو گروه بیماران مورد بررسی

آلی برای HPAs در این بیماران مطابق قانون هاردی واینبرگ قابل محاسبه است که در ستون اول از سمت راست جدول ۳ نمایش داده شده است.

در بررسی آنتی‌بادی‌های پلاکتی به روش PIFT در این گروه شدت فلورسنت قرائت شده در روش فلوسیتومتری برای ۳۰ نمونه بیمار مبتلا به تالاسمی مورد بررسی در این مطالعه، در ۲۹ نمونه در محدوده  $10\%-3/60$ % متغیر و منفی بود و فقط در یک مورد ( $1/3$ ) بیمار خانم  $57/85$ % قرائت شد که با توجه به این که بیش از  $10/4$ % بود، مثبت در نظر گرفته شد.

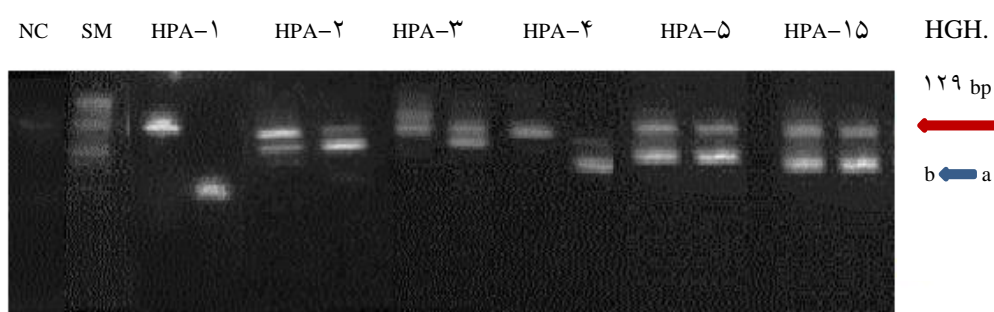
در مقایسه وفور ژنوتیپی آنتی-ژن‌ها و فراوانی آنتی‌بادی‌ها در دو گروه بیماران مورد بررسی در این مطالعه دیده شد که وفور ژنوتیپی همه آنتی-ژن‌های پلاکتی بین بیماران تالاسمی و بیماران هماتوآنکولوژیک یکسان است و این دو گروه از این لحاظ اختلاف معناداری ندارند. همچنین آلل HPA-4b در هیچ یک از بیماران در مطالعه مشاهده نشد (جدول ۴).

نتیجه PIFT در ۱۰ نفر از کل بیماران شامل ۴ زن و ۵ مرد از بیماران با اختلالات هماتوآنکولوژی و یک زن مبتلا به تالاسمی مثبت شد. فراوانی موارد مثبت این آنتی‌بادی‌ها بین گروه بیماران هماتوآنکولوژیک آشکارا و به طور معناداری بیشتر از گروه تالاسمی بود ( $p=0/006$ ).

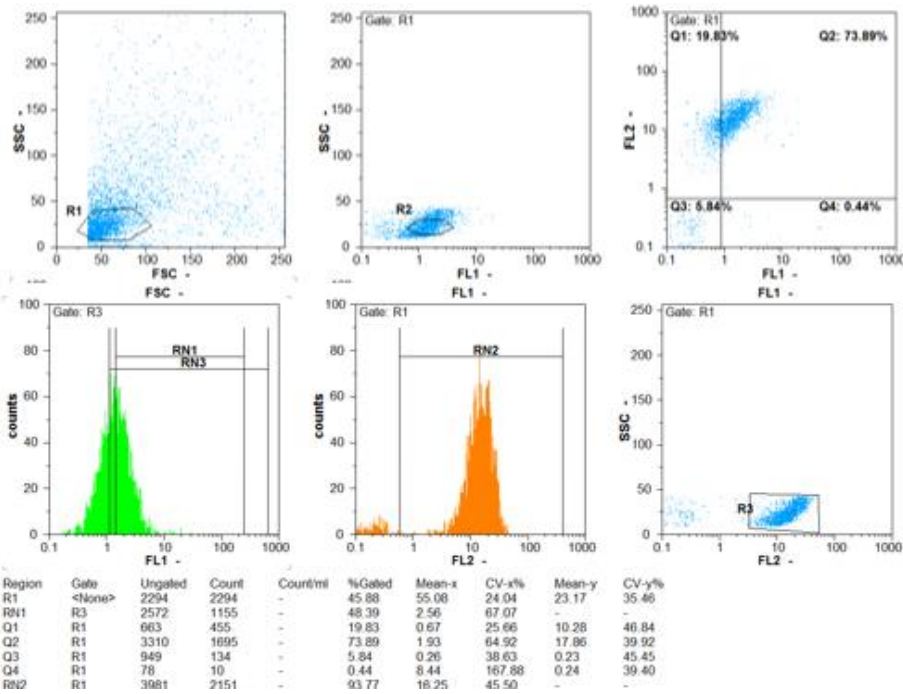
نتایج قرائت شده ژل الکتروفورز PCR یک بیمار و یک نمونه نمودار سیتوگرام مثبت فلوسیتومتری نیز نشان داده شد (شکل‌های ۱ و ۲).

p value	بیماران بتا		بیماران		HPA Genotypes
	تالاسمی	هماتوآنکولوژیک	تعداد	درصد	
0/۴	۹۰	۲۷	۹۳/۳	۲۸	HPA-1a/1a
0/۴	۱۰	۳	۶/۷	۲	HPA-1a/1b
-	-	-	-	-	HPA-1b/1b
0/۷۷	۷۰	۲۱	۷۳/۳	۲۲	HPA-2a/2a
0/۷۷	۳۰	۹	۲۶/۷	۸	HPA-2a/2b
	-	-	-	-	HPA-2b/2b
0/۲۶	۳۶/۷	۱۱	۲۳/۳	۷	HPA-3a/3a
0/۷۹	۵۳/۳	۱۶	۵۶/۷	۱۷	HPA-3a/3b
0/۲۸	۱۰	۳	۲۰	۶	HPA-3b/3b
-	۱۰۰	۳۰	۱۰۰	۳۰	HPA-4a/4a
-	-	-	-	-	HPA-4a/4b
-	-	-	-	-	HPA-4b/4b
0/۵۵	۸۰	۲۴	۸۳/۳	۲۵	HPA-5a/5a
0/۵۵	۲۰	۶	۱۶/۷	۵	HPA-5a/5b
	-	-	-	-	HPA-5b/5b
0/۷۴	۲۳/۳	۷	۲۶/۷	۸	HPA-15a/15a
0/۶	۵۰	۱۵	۵۶/۷	۱۷	HPA-15a/15b
0/۳۵	۲۶/۷	۸	۱۶/۹	۵	HPA-15b/15b

ارزش p محاسبه شده برای وفور ژنوتیپی آنتی-ژن‌های مختلف در محدوده  $0/092 < p < 0/83$  نشان داد که فراوانی



شکل ۱: باندهای حاصل از الکتروفورز محصولات PCR مربوط به ژن‌های مختلف HPAs در یکی از بیماران. در این شکل طول باند HPA-1: 90 bp است و NC: 129 bp. در چاهک اول کنترل منفی می‌باشد.



شکل ۲: نمودار سیتوگرام یک بیمار مبت از نظر وجود آنتی‌بادی‌های پلاکتی توسط آزمایش PIIFT (R1 gate) SSC/FSC و (RN1 gate) count/FL1 میزان سلول‌های مورد بررسی را نشان می‌دهد. نمودار سلول‌های (RN2 gate) count/FL2 میزان سلول‌های CD41 مثبت (پلاکت‌ها) و نمودار (RN1 gate) میزان پلاکت‌های مثبت از نظر آنتی‌بادی‌های پلاکتی را نشان می‌دهد، (RN1 = ۴۸/۳۹ می باشد).

به دست آمد.

هیچ موردی از HPA-4b در این مطالعه دیده نشد. در مقایسه وفور آللی آنتی‌زن‌های پلاکتی بین این دو گروه، اختلاف معناداری بین وفور زنوتیپی و آللی آنتی‌زن‌های HPA آن‌ها مشاهده نشد. طبق نتایج حاصله در بررسی فراوانی آنتی‌زن‌های پلاکتی بین این دو گروه بیمار، به نظر می‌رسد بیشترین میزان هموزیگوستی به ترتیب مربوط به آنتی‌زن‌های HPA-4a/4a با فراوانی ۱۰۰٪ و HPA-1a/1a با فراوانی ۹۷٪ و HPA-5a/5a با فراوانی ۹۲٪ باشد. در مقابل کمترین میزان هموزیگوستی در HPA-1b/1b و HPA-4b/4b و HPA-1b/1b و HPA-4b/4b مشاهده شد. از سوی دیگر بیشترین میزان هتروزیگوستی مربوط به آنتی‌زن HPA-3 با میزان ۵۶٪ و سپس آنتی‌زن HPA-15 با فراوانی ۵۰٪ و کمترین میزان هتروزیگوستی در این بیماران مربوط به آنتی‌زن HPA-2 با درصد فراوانی ۳۶٪ بود.

## بحث

در این مطالعه آنتی‌زن‌های پلاکتی به روش مولکولی PCR-SSP و آنتی‌بادی‌های ضد آنتی‌زن‌های پلاکتی به روش فلو PIIFT در ۶۰ بیمار با تزریق خون مکرر شامل ۳۰ بیمار هماتوآنکولوژی بدون مقاومت پلاکتی و ۳۰ بیمار تالاسمی مازور بررسی شدند.

وفور آللی آنتی‌زن‌های پلاکتی در بیماران دارای اختلالات هماتوآنکولوژی بدون مقاومت پلاکتی به صورت:

، HPA-2a (۰/۸۷)، HPA-1b (۰/۰۵)، HPA-1a (۰/۹۵)  
، HPA-3b (۰/۴۸)، HPA-3a (۰/۰۵۲)، HPA-2b (۰/۱۳)  
، HPA-5b (۰/۰۸)، HPA-5a (۰/۹۲)، HPA-4a (۱/۰)  
HPA-15b (۰/۴۵) و HPA-15a (۰/۰۵)  
و در بیماران تالاسمی مازور به صورت:  
، HPA-2a (۰/۸۵)، HPA-1b (۰/۰۳)، HPA-1a (۰/۹۷)  
، HPA-3b (۰/۳۷)، HPA-3a (۰/۰۶۳)، HPA-2b (۰/۱۵)  
و HPA-15a (۰/۴۸)، HPA-5a (۱/۰)، HPA-4a (۱/۰)  
HPA-15b (۰/۰۵۲)

وفور آلی آنتی ژن‌های مختلف به دست آمده برای آلل a مربوط به HPA-1 در هر دو گروه تالاسمی و بیماران هماتوانکولوژیک فاقد مقاومت پلاکتی گرچه اندکی بیش از این محدوده است اما با وفور آلل‌های آن در اهداکنندگان خون در ایران تفاوت معناداری ندارد. وفور سایر آلل‌ها برای این دو گروه کما بیش در محدوده وفور آلی برای جمعیت اهداکنندگان کشورهای مختلف قرار دارد. گرچه اختلافات فوق با محدوده‌های کلی در جمعیت اهداکنندگان مختلف مشاهده شدند اما این موارد معنادار نبودند. در جمعیت‌های مختلف وفور آلل b برای HPA-15 در مقایسه با آلل a این آنتی ژن بیشتر است که در مورد مطالعه ما نیز چنین بود (۲۰).

وفور ژنوتیپی و آلی بین دو گروه بیماران مورد بررسی در این مطالعه با اهداکنندگان خون ایرانی در مطالعه مدنی و همکاران مقایسه شد (۱۷) (جدول ۵).

در مقایسه وفور آلی آنتی ژن‌های مختلف پلاکتی بین بیماران مبتلا به تالاسمی با اهداکنندگان خون در ایران (با  $p=0.002$ ) و بیماران هماتوانکولوژی بدون مقاومت پلاکتی با اهداکنندگان (با  $p=0.001$ )، مشخص شد که فقط وفور آلل‌های a و b برای HPA-2 در هر دو گروه با اهداکنندگان تفاوت معناداری دارند و در سایر موارد بین این بیماران و اهداکنندگان ایرانی خون، مشابهت وجود دارد. به بیان دیگر وفور آلی برای HPA-2a/-2b بین اهداکنندگان برای آلل‌های 2a و 2b به ترتیب  $0/54$  و  $0/46$  و در بیماران تالاسمی  $0/85$  و  $0/15$  و در بیماران فاقد مقاومت پلاکتی  $0/87$  و  $0/13$ ، بیانگر وفور بیشتر آلل b در بین اهداکنندگان و وفور کمتر آن در بیماران این مطالعه می‌باشد و این امر شاید بتواند مطرح کننده احتمال آلوایمونیزاسیون بیشتر علیه این آلل باشد که اثبات آن البته نیاز به بررسی‌ها و مطالعه‌های بیشتر دارد.

از سوی دیگر نتایج این تحقیق، حضور آنتی بادی‌های ضد HPA در بیماران تالاسمی مژذور و بیماران هماتوانکولوژیک بدون مقاومت پلاکتی که در طی درمان فرآورده گلبول قرمز متراکم و یا پلاکت دریافت نموده بودند را به ترتیب در  $10/3/3$  (۱۱ نفر) و  $9/3/3$  (۹ نفر) بیماران

میزان فراوانی ژنی HPA-1 در این مطالعه با مطالعه نوذری در سال ۲۰۱۹ و مدنی در سال ۲۰۰۷ که هر دو بر روی اهدا کنندگان خون انجام شده مشابهت داشته و بین این دو مطالعه و مطالعه حاضر اختلاف معناداری مشاهده نشد (۱۶، ۱۷). در مطالعه مستخدمین که در سال ۲۰۱۹ بر روی بیماران هماتوانکولوژی دارای مقاومت پلاکتی صورت گرفت، فراوانی آلل a برای HPA-1,3,4,5 و آلل b برای HPA-2,15 در جمعیت مورد مطالعه بیشتر به دست آمد که این یافته‌ها به جز در مورد HPA-2، با مطالعه حاضر مشابه داشتند. همچنین در مطالعه مستخدمین هیچ موردی از HPA-4b و HPA-5b در بیماران دیده نشد که در خصوص HPA-4b با مطالعه ما مشابهت دارد. از سوی دیگر آنتی بادی ضد HPA در ۴٪ بیماران مقاومت پلاکتی ردیابی شد (۱۸)، در حالی که در مطالعه حاضر در  $3/3$ ٪ بیماران تالاسمی و  $20$ ٪ بیماران هماتوانکولوژی بدون مقاومت پلاکتی موفق به ردیابی این آنتی بادی‌ها شدیم.

در مطالعه دیگری که در سال ۲۰۰۵ توسط هالی در آفریقای مرکزی انجام گرفته بود، درصد فراوانی آنتی ژن HPA-1a  $100$ ٪ گزارش شده و هیچ موردی از آنتی ژن 1b یافت نشده که این تفاوت اندک با نتایج حاصل از فراوانی این آنتی ژن در مطالعه ما احتمالاً به دلیل حجم کم نمونه در این مطالعه است و اختلاف معناداری با هم ندارند (۱۹).

مدنی در مطالعه‌ای در سال ۲۰۰۷ فراوانی آنتی ژن‌های پلاکتی و وفور آلی و محدوده وفور آنتی ژن‌های پلاکتی در اهداکنندگان خون (افراد سالم) در کشورهای مختلف شامل انگلستان، چین، ژاپن، بحرین، اسپانیا، فنلاند، اتریش، کره، آمریکا، عربستان، تایلند و هم چنین ایران را بررسی کرد (۱۷).

در مقایسه وفور آلی بیماران مطالعه حاضر با محدوده‌های وفور آلل‌های آنتی ژن‌های پلاکتی در جمعیت‌های مختلف اهدا کنندگان (افراد سالم) در جهان، مشخص شد که فراوانی به دست آمده در بیماران این مطالعه برای آلل a مربوط به HPA-2,15 اندکی کمتر از محدوده فوق و وفور آلل b HLA-15b اندکی بیشتر از محدوده فوق است اما این اختلاف‌ها معنادار نمی‌باشند.

جدول ۵: مقایسه فور ژنتیپی و آلتی بین بیماران این مطالعه با اهداکنندگان خون در ایران (۲۱)

تالاسمی	مقاومت	پلاکتی	ماژور	فرابوی		فرابوی	فرابوی	فرابوی	فرابوی	نسبی (n= ۱۰۰)	HPA Genotypes
				بیماران بدون	بیماران بدرو	ژنوتیپ در	بیماران بدون	بیماران بدرو	ژنوتیپ در	آلتی	
۰/۹۷	۰/۹۵	۹۰	۹۳/۳	۰/۹۸	۰/۸	HPA-1a	۹۶	1a/HPA-1a			
۰/۰۳	۰/۰۵	۱۰	۶/۷	۰/۰۲	۰/۲	HPA-1b	۴	HPA-1a/1b			
		-	-				•	HPA-1b/1b			
۰/۸۵	۰/۸۷	۷۰	۷۳/۳	۰/۵۴	۰/۶۸	HPA-2a	۸	HPA-2a/2a			
۰/۱۵	۰/۱۳	۳۰	۲۶/۷	۰/۴۶	۰/۳۲	HP-2b	۹۲	HPA-2a/2b			
		-	-				•	HPA-2b/2b			
۰/۶۳	۰/۵۲	۳۶/۷	۲۳/۳	۰/۴۸	۰/۶۲	HPA-3a	۱۹	HPA-3a/3a			
۰/۳۷	۰/۴۸	۵۳/۳	۵۶/۷	۰/۵۲	۰/۳۸	HPA-3b	۵۹	HPA-3a/3b			
		۱۰	۲۰				۲۲	HPA-3b/3b			
۱	۱	۱۰۰	۱۰۰	۱	۱	HPA-4a	۱۰۰	HPA-4a/4a			
•	•	-	-	•	•	HPA-4b	•	HPA-4a/4b			
		-	-				•	HPA-4b/4b			
۱	۰/۹۲	۸۰	۸۳/۳	۰/۹۹	۰/۹۵	HPA-5a	۹۸	HPA-5a/5a			
•	۰/۰۸	۲۰	۱۶/۷	۰/۰۱	۰/۰۵	HPA-5b	•	HPA-5a/5ba			
		-	-				۲	HPA-5b/5b			
۰/۴۸	۰/۵۵	۲۳/۳	۲۶/۷	۰/۴۷	۰/۴۲	HPA-15a	۱۴	HPA-15a/15a			
۰/۵۲	۰/۴۵	۵۰	۵۶/۷	۰/۵۳	۰/۵۸	HPA-15b	۱۹	HPA-15a/15b			
		۲۶/۷	۱۶/۶				۶۷	HPA-15b/15b			

باشد که متعاقب تزریق گلبول قرمز متراکم در بیماران تالاسمی، علاوه بر آلایمونیزاسیون علیه آنتی ژن های گلبول قرمز، آلایمونیزاسیون علیه آنتی ژن های اختصاصی پلاکت HPA-I و HLA-I هم به دلیل مقادیر مختصر پلاکت و گلبول سفید موجود در کیسه های خون متراکم روی می دهد.

در مطالعه شایگان که در سال ۲۰۰۴ بر روی ۸۲ بیمار هماتوانکولوژی با روش فلوسیتومری صورت گرفت، ۰/۵۳٪ از بیماران دارای آنتی بادی ضد HLA-1 و ۰/۴۳٪ از

نشان داد که نشان دهنده میزان بالای حضور آنتی بادی های پلاکتی در بیماران هماتوانکولوژیک نسبت به بیماران تالاسمی بود ( $p=0/006$ ). با توجه به این که بیماران هماتوانکولوژیک در روند درمان بیشتر فرآورده پلاکتی و بیماران تالاسمی بیشتر فرآورده گلبول قرمز متراکم دریافت می کنند، بیشتر بودن فرابوی آنتی بادی های پلاکتی در گروه هماتوانکولوژی قابل قبول است. از سویی پیدا شدن آنتی بادی های پلاکتی در بیماران تالاسمی که غالباً فرآورده پلاکتی دریافت نمی کنند، احتمالاً می تواند ناشی از این

موجود در کیسه‌های خون متراکم روی می‌دهد. در مطالعه کومار، بیشترین وفور آنتی‌بادی‌ها مربوط به آنتی‌بادی‌های علیه HPA-1b، 2b-5b بوده است<sup>(۵)</sup>. از سوی دیگر آنتی‌ژن‌های گروه فرعی (Bg antigen) Bennet-Goodspeed در سطح گلوبول‌های قرمز، از نظر ساختاری با HLA-1 شباهت دارند، لذا خود گلوبول قرمز می‌تواند متهم اولیه برای آلوایمونیزاسیون علیه این آنتی‌ژن‌ها محسوب شود. این آنتی‌بادی‌ها با کاهش بقای گلوبول‌های قرمز و همولیز گلوبول‌های تزریقی، می‌توانند واکنش‌های همولیتیک تأثیری را ایجاد نمایند<sup>(۲۳)</sup>. در مطالعه‌ای که تازاری در سال ۲۰۰۸ انجام داد و حضور آنتی‌بادی‌های ضد HPA<sub>s</sub> را monoclonal antibody immobilized platelet antigen (MAIPA) بررسی کرد، حضور آنتی‌بادی بر ضد آلل‌های a و b مربوط به HPA-2 در ۲ بیمار تالاسمی مشخص شد که نتیجه از لحاظ ردیابی آنتی‌بادی‌ها با نتایج مطالعه حاضر دارای مشابهت است. فرضیه احتمالی دیگری که برای تولید آنتی‌بادی در مطالعه تازاری مطرح شده آن است که HPA-2 (که بر روی CD2 قرار دارد) در این گروه بیماران احتمالاً ایمونوژن‌تر از HPA-1, -3 (که بر روی کمپلکس CD41/61 قرار دارد) می‌باشد<sup>(۲۳)</sup>.

### نتیجه‌گیری

در مقایسه وفور آلی کل بیماران در مطالعه حاضر با محدوده‌های وفور آلل‌های آنتی‌ژن‌های پلاکتی در جمعیت‌های مختلف اهداکنندگان در جهان، مشخص شد که فراوانی به دست آمده در کل بیماران برای آلل a به ۱۵-۱۵ HPA-2, HLA-15b اندکی کمتر از محدوده فوق و وفور آلل HLA-15b اندکی بیشتر از محدوده فوق است اما این اختلافات معنادار نیستند.

با توجه به فراوانی ۱۰۰ درصدی آلل HPA-4a و فقدان آلل HPA-4b و عدم مشاهده ژنوتیپ هموزیگوت b/b آلل‌های ۵-۲/۱-۱ HPA در بیماران این مطالعه، احتمال وقوع آلوایمونیزاسیون پلاکتی ناشی از آنتی‌بادی‌های ضد این آنتی‌ژن‌ها در بیماران با تزریق خون مکرر کمتر است. البته انجام مطالعه‌های بیشتر با حجم نمونه بیشتر بر روی

دارای آنتی‌بادی ضد HPA بودند که همانند مطالعه ما نشان از وفور بالای آلوایمونیزاسیون پلاکتی در این بیماران دارد<sup>(۴)</sup>.

در مطالعه فریرا از برزیل در سال ۲۰۱۱ در ۱۶ بیمار هماتوآنکولوژی بالاتر از ۱۸ سال (شامل ۹ زن و ۷ مرد)، آنتی‌بادی‌های ضد پلاکتی را به روش PIFT و آنتی‌بادی‌های HLA-I را به روش پانل راکتیو با کیت آماده به روش فلوسیتومتری بررسی کردند. ۵ بیمار مبتلا به ALL، ۲ نفر مبتلا به CLL بودند که ۱۱ نفر شان سابقه تزریق خون و فرآوردهای آن را داشتند. آن‌ها دریافتند ۹ بیمار (۰.۵%) دارای آلوآنتی‌بادی بودند. ۸ نفر (۰.۵%) از بیماران PIFT مثبت شده که ۳ نفر شان (۰.۱%) نیز پانل راکتیو مثبت شدند. اما فقط ۳ نفر از ۹ بیماری که دارای آلوآنتی‌بادی بودند (۰.۳۰%)، مقاومت پلاکتی داشتند و ۶ نفر از افراد آلوایمونیزه (۰.۷۰%) قادر مقاومت پلاکتی بودند<sup>(۲۱)</sup>. به عبارتی حضور آنتی‌بادی‌های پلاکتی الزاماً به معنای مقاومت پلاکتی نمی‌باشد زیرا این آنتی‌بادی‌ها در ۳۰٪ موارد در غیاب علایم بالینی مقاومت پلاکتی، در بیماران وجود دارند<sup>(۲۲)</sup>. یافته‌های این مطالعه با یافته‌های مطالعه حاضر که در ۹ بیمار از ۳۰ بیمار هماتوآنکولوژی (۰.۳۰%) که قادر مقاومت پلاکتی بودند، آنتی‌بادی‌های پلاکتی را پیدا کردند، مشابه داشت.

در مطالعه کومار در سال ۲۰۱۴ بر روی ۸۰ بیمار مبتلا به تالاسمی مژوزر با تزریق خون مکرر، آنتی‌بادی‌های ضد HLA و HPA<sub>s</sub> به روش الایزا بررسی شدند و مشخص شد که آلوایمونیزاسیون علیه HPA<sub>s</sub> در ۹ بیمار (۱۱/۲۵٪) و HLA-I در ۲۳ بیمار (۰.۳۰٪) روی داده است و ۵۹٪ بیماران قادر آلوایمونیزاسیون بودند<sup>(۵)</sup>. در مطالعه حاضر نیز در ۱۱ (۳/۳٪) بیمار تالاسمی مژوزر، علی‌رغم عدم دریافت فرآورده پلاکتی، آنتی‌بادی ضد HPA ردیابی شد. توجیه این موارد آلوایمونیزاسیون نیز احتمالاً این است که متعاقب تزریق گلوبول قرمز متراکم در بیماران تالاسمی علاوه بر آلوایمونیزاسیون علیه آنتی‌ژن‌های گلوبول قرمز، آلوایمونیزاسیون علیه آنتی‌ژن‌های اختصاصی پلاکت HPA<sub>s</sub> و HLA-1 هم به دلیل مقادیر مختصر پلاکت و گلوبول سفید

به مقاومت پلاکتی و بیماران با تزریق مکرر خون و فرآوردها" می‌باشد. بدین‌وسیله از آقای دکتر اسمردیس حاجتی مسئول محترم بخش فلوسیتوتمتری به دلیل کمک‌های بی‌دریغ‌شان در انجام و تنظیم و خوانش نتایج فلوسیتوتمتری و خانم دکتر آزیتا آذر کیوان و دکتر سعید محمدی و خانم سلطان‌آبادی که در جمع‌آوری نمونه‌های مورد نیاز این پژوهش همکاری صمیمانه‌ای داشتند، تشکر و قدردانی می‌گردد.

فراوانی این آنتی‌ژن‌ها ضروری به نظر می‌رسد.

### تشکر و قدردانی

این مقاله حاصل پایان‌نامه دانشجویی مصوب مرکز تحقیقات انتقال خون، مؤسسه عالی آموزشی و پژوهشی طب انتقال خون ایران در مقطع کارشناسی ارشد و با کد اخلاق IR.TMI.REC.1397.024 مصوب کمیته اخلاق در پژوهش مؤسسه و بخشی از یافته‌های طرح پژوهشی "بررسی آنتی‌ژن‌ها و آنتی‌بادی‌های پلاکتی در بیماران مبتلا

### References:

- 1- Brouk H, Bertrand G, Zitouni S, Djenouni A, Martageix C, Griffi F, et al. HPA antibodies in Algerian multitransfused patients: Prevalence and involvement in platelet refractoriness. *Transfus Apher Sci* 2015; 52(3): 295-9.
- 2- Greer JP, Foerster J, Lukens JN, Rodgers GM. *Wintrobe's Clinical Hematology*. 11<sup>th</sup> ed. Philadelphia: Lippincott Williams & Wikins; 2004. p. 808-17.
- 3- Kupatawintu P, Nathalang O, Charoen RO, Patmasiriwat P. Gene frequencies of the HPA-1 to 6 and Gov human platelet antigens in Thai blood donors. *Immunohematology* 2005; 21(1): 5-9.
- 4- Shaiegan M, Amiri F, Derakhti Gonbad MH, Aghaeipour M, Maghsudlu M, Tabatabaian A, et al. Flowcytometric evaluation of antibodies against histocompatibility antigens and platelet-specific antigens in patients with hematological disorders following the transfusion of platelets concentrates. *Sci J Iran Blood Transfus Organ* 2005; 1(2): 27-36. [Article in Farsi]
- 5- Philip J, Kumar S, Chatterjee T, Mallhi RS. Prevalence of Alloimmunization to Human Platelet Antigen Glycoproteins and Human Leucocyte Antigen Class I in beta Thalassemia Major Patients in Western India. *Indian J Hematol Blood Transfus* 2014; 30(4): 309-12.
- 6- Ficko T, Galvani V, Rupreht R, Dovc T, Rozman P. Real-time PCR genotyping of human platelet alloantigens HPA-1, HPA-2, HPA-3 and HPA-5 is superior to the standard PCR-SSP method. *Transfus Med* 2004; 14(6): 425-32.
- 7- Carr R, Hutton JL, Jenkins JA, Lucas GF, Amphlett NW. Transfusion of ABO-mismatched platelets leads to early platelet refractoriness. *Br J Haematol* 1990; 75: 408-13.
- 8- Rosenfeld CS, Bodensteiner DC. Detection of Platelet alloantibodies by flow cytometry. *Am J Clin Pathol* 1986; 85: 207-12.
- 9- Fabris F, Soini B, Sartori R, Randi ML, Luzzatto G, Girolami A. Clinical and laboratory factors that effect the post transfusion platelet increment. *Transfus Sci* 2000; 23(1): 63-8.
- 10- Halle L, Bigot A, Mulen-Imandy G, Bayo K, Jaeger G, Anani L, et al. HPA polymorphism in sub-Saharan African populations: Beninese, Cameroonian, Congolese, and Pygmies. *Tissue Antigens* 2005; 65(3): 295-8.
- 11- Sarkar RS, Philip J, Jain N. Detection and Identification of Platelet-Associated Alloantibodies by a Solid-Phase Modified Antigen Capture Elisa (MACE) technique and its correlation to platelet refractoriness in multi platelet concentrate transfused patients. *Indian J Hematol Blood Transfus* 2015; 31(1): 77-84.
- 12- Bianchi J, Azevedo M, Jens E, Nukui Y, Chamone D. Frequency of human platelet antigens in oncohematological patients with thrombocytopenia and the probability of incompatibility to platelet transfusions. *Rev Bras Hematol Hemoter* 2012; 34(3): 202-5.
- 13- Kiefel V, Kroll H, Santoso S. Platelet alloantibodies in transfused patients. *Transfusion* 2001; 41: 766-70.
- 14- Zimmermann R, Wittmann G, Zingsem J, Blasczyk R, Weisbach V, Eckstein R. Antibodies to private and public HLA class I epitopes in platelet recipients. *Transfusion* 1999; 39(7): 772-80.
- 15- Bub CB, Martinelli BM, Avelino TM, Gonçalez AC, Barjas-Castro Mde L, Castro V. Platelet antibody detection by flow cytometry: an effective method to evaluate and give transfusional support in platelet refractoriness. *Rev Bras Hematol Hemoter* 2013; 35(4): 252-5.
- 16- Nozari M, Zadsar M, Shaiegan M, Samiee S. Iranian Turkmen blood donors determining the HPA-1 gene frequency in 1397. *Sci J Iran Blood Transfus Organ* 2019; 17(1): 12-9. [Article in Farsi]
- 17- Madani T, Samiee Sh, Attaei Z, Kavari M, Mostakademian M, Shaiegan M. Platelet antigens frequency in blood donors: comparison of molecular detection with ELISA method (for HPA-1a). *Sci J Iran Blood Transfus Organ* 2007; 4(3): 165-74. [Article in Farsi]
- 18- Mostakhdemian Hosseini M, Samiee S, Shaiegan M,

- Mohammadi S, Jalaiekhoo H, Tabatabiepanah P, et al. Evaluation of platelet antigens and antibodies in patients with platelet refractoriness. *Scientific Journal of Iran Blood Transfus Organ* 2019; 16(2): 91-102. [Article in Farsi]
- 19- Halle L, Bigot A, Mulen-Imandy G, Bayo K, Jaeger G, Anani L, et al. HPA polymorphism in sub-Saharan African populations: Beninese, Cameroonians, Congolese, and Pygmies. *Tissue Antigens* 2005; 65(3): 295-8.
- 20- Kulkarni B, Mohanty D, Ghosh K. Frequency distribution of human platelet antigens in the Indian population. *Transfus Med* 2005; 15(2): 119-24.
- 21- Ferreira AA, Zulli R, Soares S, Castro Vd, Moraes- Souza H. Identification of platelet refractoriness in oncohematologic patients. *Clinics (Sao Paulo)* 2011; 66(1): 35-40.
- 22- McPherson ME, Anderson AR, Castillejo MI, Hillyer CD, Bray RA, Gebel HM, et al. HLA alloimmunization is associated with RBC antibodies in multiply transfused patients with sickle cell disease. *Pediatr Blood Cancer* 2010; 54(4): 552-8.
- 23- Tazzari PL, Ricci F, Tassi C, Bontadini A, Fruet F, Conte R. Alloimmunization against human platelet antigen 2 (HPA2) in a series of multi-transfused beta-thalassemia patients. *Haematologica* 1998; 83(8): 765-6.

**Original Article**

## **Platelet antigens and antibodies in multitransfused patients**

**Ebrahimzadeh E.<sup>1</sup>, Alaei M.<sup>1</sup>, Samiee Sh.<sup>1</sup>, Shaiegan M.<sup>1</sup>**

<sup>1</sup>Blood Transfusion Research Center, High Institute for Research and Education in Transfusion Medicine, Tehran, Iran

### **Abstract**

#### **Background and Objectives**

Following incompatible blood transfusions, anti-HLA and anti- HPA antibodies may develop and cause various disorders such as post-transfusion purpura, platelet refractoriness, and thrombocytopenia leading to bleeding. The aim of this study was to investigate platelet antigens and antibodies in multi-transfused patients.

#### **Materials and Methods**

In this descriptive study, platelet antigens and presence of platelet antibodies were tested by PCR-SSP and PIIT flowcytometry in 30 Thalassemia major and 30 oncohematologic patients with one hour post transfusion platelet counts in the range of 150000-450000/ $\mu$ l.  $\chi^2$  test was employed for comparing the results of the study.

#### **Results**

Molecular genotyping of HPA-1in thalassemia major patients and patients with oncohematologic disorder in this study revealed that HPA-1a/1a was the most and HPA-1a/1b and HPA-3b/3b were the least frequent genotypes. No homozygous cases of 1b/1b, 2b/2b and 5b/5b were detected. HPA-4b allele was not detected in any patient. Flow PIIT results revealed platelet antibodies in 10(30%) patients with hematologic disorders and 1(3.3%) thalassemia major patients.

#### **Conclusions**

According to %100 frequency of HPA-4a and total absence of HPA-4b allele and absence of homozygous b/b genotype for HPA-1/-2/-5 alleles in the patient polulation of this study, the prevalence of platelet alloimmunization due to antibodies against these antigens seems to be low. Although further studies in the field are nessessary.

**Key words:** Platelets, Antigens, Antibodies, PCR

*Received: 7 Oct 2020*

*Accepted: 15 Dec 2020*

*Correspondence:* Alaei M., MD. Pathologist. Blood Transfusion Research Center, High Institute for Research and Education in Transfusion Medicine.  
P.O.Box: 14665-1157, Tehran, Iran. Tel: (+9821) 82052234; Fax: (+9821) 88628741  
E-mail: alaeimastaneh@hotmail.com