

خون

فصلنامه علمی پژوهشی

دوره ۱۱ شماره ۳ پاییز ۹۳ (۲۵۱-۲۴۷)

مقاله پژوهشی

عوارض تزریق خون در بیماران بستری در بخش‌های مختلف بیمارستان نمازی

فرحناز بداغ‌خان^۱، مانی رمزی^۲، سعید رضا وزیریان^۳، مصصومه احمدی^۴، مریم حاجبی رجبی^۵، نادر کهن^۶، فرزانه فخرایی^۷

چکیده

سابقه و هدف

در میان واکنش‌های تزریق خون و فرآورده‌های آن، عوارض حاد شایع‌ترین بوده و از علل مهم مرگ و میر در بیماران محسوب می‌گردد. یکی از مهم‌ترین اهداف مراکز انتقال خون دنیا، تلاش در کاهش عوارض حاد و ارتقای ایمنی خون و سلامت بیماران است. هدف از این تحقیق بررسی این عوارض در بیمارستان نمازی بود.

مواد و روش‌ها

مطالعه انجام شده از نوع توصیفی بود. در این بررسی ۵۷۹۰۲ بیمار بستری در بخش‌های مختلف بیمارستان نمازی که از سال ۱۳۹۰-۱۳۸۸ تحت تزریق خون قرار گرفته بودند، از نظر عوارض حاد تزریق مورد ارزیابی قرار گرفتند. یافته‌ها با استفاده از آزمون آماری کای دو و نرم‌افزار SPSS ۵ تجزیه و تحلیل شدند.

یافته‌ها

از ۵۷۹۰۲ بیمار، ۵۲ بیمار (۰/۰۸٪) دچار عارضه حاد تزریق خون گردیدند. ۵۷۸۵۰ بیمار (۹۹/۹۲٪) هیچ گونه عارضه‌ای نداشتند. از ۵۲ بیمار عارضه‌دار، ۲۵ نفر دچار تب، ۱۵ نفر دچار خارش و قرمزی پوست، ۱۵ نفر دچار راش پوست، ۹ نفر دچار درد کمر، ۸ نفر دچار لرز، ۵ نفر دچار کاهش فشار خون، ۵ نفر دچار تنگی نفس، ۱ نفر دچار درد قفسه سینه، ۱ نفر خون ادراری و ۱ نفر دچار عرق سرد گردیدند.

نتیجه گیری

در این مطالعه مشخص گردید که شایع‌ترین عارضه حاد به دنبال تزریق خون، تب می‌باشد و میزان شیوع آن (۰/۰۴٪) گزارش گردیده است که در مقایسه با آمارهای بین‌المللی از شیوع کمتری بر خوردار است. میزان بروز ناسازگاری گروه خون صفر درصد بود که نسبت به آمارهای بین‌المللی (۰/۰۰۴٪) درصد خوبی بود.

کلمات کلیدی: تزریق خون، شیوع، پیشگیری

تاریخ دریافت: ۹۱/۱۲/۲۱

تاریخ پذیرش: ۹۳/۵/۵

- ۱- مؤلف مسؤول: کارشناس ارشد بیوشیمی - دانشگاه علوم پزشکی شیراز - بیمارستان نمازی - شیراز - ایران - کدپستی: ۷۱۹۳۷۱۱۳۵۱
- ۲- فرق تخصص خون و انکولوژی - استاد دانشگاه علوم پزشکی شیراز - مرکز تحقیقات هماتولوژی- شیراز - ایران
- ۳- پژوهش عمومی - بهداری صنعت نفت فارس - شیراز - ایران
- ۴- کاردان آزمایشگاه - دانشگاه علوم پزشکی شیراز - بیمارستان نمازی - شیراز - ایران
- ۵- کارشناس علوم آزمایشگاهی - دانشگاه علوم پزشکی شیراز - بیمارستان نمازی - شیراز - ایران
- ۶- کارشناس ارشد هماتولوژی - دانشگاه علوم پزشکی شیراز - مرکز تحقیقات هماتولوژی - شیراز - ایران
- ۷- کارشناس آزمایشگاه - مرکز بهداشت خنج - خنج - ایران

- ۷- تنگی نفس٪۹/۶۱
 ۸- درد قفسه سینه٪۵/۲
 ۹- خون ادراری٪۵/۲
 ۱۰- عرق سرد٪۵/۲

بنابراین با توجه به شیوع بالای عوارض حاد خون و مرگ و میر ناشی از آن، بر آن شدیدم که به صورت پایلوت در بیمارستان نمازی دانشگاه علوم پزشکی شیراز که دارای بخش‌های مختلف پژوهشی بود، در مورد عوارض حاد تزریق خون بررسی انجام گردد. یکی از محسنین این ارزیابی این بود که مشکلات کار حین ارزیابی مشخص گردید تا چراغ راهنمایی برای بررسی‌های ملی در آینده شود و بتوانیم هر چه بهتر اینمی خون و سلامت بیماران را در آینده ارتقا دهیم(۵).

مواد و روش‌ها

تحقیق انجام شده از نوع توصیفی بود و جامعه مورد مطالعه، بیماران بستری نیازمند به خون و فرآورده‌های خونی در بخش‌های مختلف بیمارستان نمازی بودند. این مطالعه همه بیماران نیازمند به تزریق خون (اورژانسی و غیر اورژانسی) را شامل می‌شد. قبل از تزریق خون پرسشنامه‌ای برای هر یک از بیماران توسط یکی از گروه‌های فوق الذکر تکمیل گردید. پرسشنامه شامل نام و نام خانوادگی بیمار، سن، جنس، گروه خون، شماره پرونده، بخش بستری، بیماری زمینه، نوع عمل جراحی، میزان هموگلوبین و تعداد پلاکت قبل از درمان، نوع فرآورده تزریقی (گلبول قرمز متراکم، پلاسمای تازه منجمد شده، پلاکت و کرایو) حجم فرآورده تزریق شده، سابقه تزریق خون، سابقه پیوند، سابقه عارضه تزریق خون در گذشته، سابقه آلرژی، گرم کردن خون، وسیله گرم کردن، شماره سر سوزن تزریقی و تزریق با فشار بود. بیمارانی که در حین تزریق و یا در ۲۴ ساعت اولیه بعد از تزریق عالیمی مثل درد محل سوزن، احساس نامطبوع، درد سینه، تهوع، استفراغ، تنگی نفس، تب، کهیز، درد پشت، آنوریا، برافروختگی صورت، خونریزی زنرالیزه و در بیماران بیهوش، خونریزی مویرگی، هیپوتانسیون و هماچوری

۴۹۶

در گزارشی به FDA در سال ۲۰۰۱ ۲۰۰۱ مشخص گردید که سپتی سمی، عارضه همولیتیک حاد و آسیب حاد تنفسی ناشی از تزریق خون (TRALI = Transfusion Related Lung Injury) که از عوارض حاد آن می‌باشد، علت سه٪۴۲/۴ از ۱۸۹ مرگ و میر ناشی از تزریق خون در مدت سه سال یعنی از ۱۹۹۹-۲۰۰۱ بوده است(۲، ۱). هر گونه عالیم و نشانه‌ای که در حین و یا کمی بعد از تزریق خون و یا فرآورده‌های آن مشاهده گردد، باید عارضه تزریق تلقی شود مگر خلاف آن ثابت گردد. شدت واکنش تزریق خون با توجه به عالیم بالینی بیمار ممکن است غیر قابل ارزیابی باشد، زیرا عارضه همولیتیک حاد که تهدید کننده می‌باشد و عارضه خفیف تب غیر همولیتیک ممکن است در شروع، عالیم مشابه (تب و لرز) داشته باشند(۳).

بنابراین هر گونه علامت به دنبال تزریق خون و فرآورده‌های آن باید بالقوه تهدید کننده تلقی گردد تا این که بررسی‌های بالینی و آزمایشگاهی آن را مشخص کنند. واکنش‌های انتقال خون ممکن است حاد یا تاخیری باشد، واکنش حاد در حین و یا در ۲۴ ساعت اولیه تزریق اتفاق می‌افتد ولی واکنش تاخیری روزها، هفت‌ها و حتی سال‌ها بعد بروز می‌کند.

انواع عوارض حاد خون شامل تب غیر همولیتیک، آلرژی، عارضه همولیتیک حاد، سپتی سمی، ترالی، شوک آنافیلاکسی، ادم حاد ریه و ... می‌باشد. با توجه به این که عارض حاد انتقال خون شایع‌تر و مرگ بارتر از عفونت‌های ویرال متنقله از راه خون می‌باشد، امروزه توجه زیادی به این امر شده و می‌شود. در ذیل این موضوع با توجه به شیوع عوارض حاد و مقایسه آن با شیوع عفونت‌های ویرال متنقله از راه خون به خوبی آشکار شده است(۴):

- ۱- تب٪۴۸/۵۷
- ۲- خارش و قرمزی پوست٪۲۸/۸
- ۳- راش پوستی٪۲۸/۸
- ۴- درد کمر٪۱۷/۳
- ۵- لرز٪۱۵/۳
- ۶- کاهش فشار خون٪۹/۶۱

درد کمر، ۸ نفر دچار لرز، ۵ نفر دچار کاهش فشار خون، ۵ نفر دچار تنگی نفس، ۱ نفر دچار درد قفسه سینه، ۱ نفر خون ادراری و ۱ نفر دچار عرق سرد گردیدند. از ۵۲ بیمار عارضه دار، ۳۴ نفر مرد و ۱۸ نفر زن بودند که از نظر آماری معنادار نمی باشد. از نظر آماری عارضه حاد تزریق خون در رابطه با نوع فرآورده خونی معنادار نبود.

بحث

در این مطالعه که برای اولین بار در بیمارستان نمازی شیراز صورت گرفت، ۰/۰۸٪ از بیماران مورد بررسی دچار عارضه تزریق خون شدند و در ۹۹/۹۲٪ آن‌ها عارضه حادی بروز نکرد. هم چنین مشخص شد که تب و آرژی شایع‌ترین عارضه تزریق خون و فرآورده‌های آن می باشد. تب غیر همولیتیک به طور معمول به دنبال تزریق فرآورده‌های سلولی مثل گلbul قرمز متراکم، خون کامل و پلاکت بروز می کند و به ندرت به وسیله فرآورده‌های پلاسمایی رخ می دهد^(۴). آرژی که دومین عارضه شایع و حاد به دنبال تزریق خون است، در ۱۵ مورد از بیماران ما بروز کرد. یعنی میزان شیوع آن ۰/۰۲٪ را شامل می شد. آرژی معمولاً به دنبال تزریق فرآورده‌های پلاسمایی بروز می کند. در بررسی انجام شده، همه عوارض به دنبال تزریق گلbul قرمز متراکم اتفاق افتاد ولی ارتباط معناداری بین نوع فرآورده تزریقی و بروز آرژی وجود نداشت^(۵). دلایل شیوع پایین تب و آرژی در گزارش حاضر، احتمالاً عدم آگاهی و توجه پزشکان به عوارض تزریق خون است. چنانچه در بررسی که توسط دکتر ناسی زاده و همکارانش در زمینه آگاهی پزشکان از موارد مصرف، نحوه مصرف و عوارض تزریق خون انجام شد، نتایج نشان داد که آگاهی پزشکان در هیچ یک از حیطه‌ها کافی نمی باشد. یکی از یافته ها در این بررسی، بروز یک مورد عارضه همولیتیک حاد بود که به علت تزریق اشتباهی بروز کرد و با کراس مچ مجدد مشخص گردید خون به اشتباه تزریق گردیده است. از اهداف مهم مراکز انتقال خون، مصرف صحیح و به جای خون و فرآورده‌های آن می باشد و یکی از این موارد، مصرف به جای خون کامل است که اغلب در موارد اورژانس و خونریزی‌های وسیع به کار می رود. در غیر این

داشتند، فوراً از آن‌ها نمونه مجدد خون EDTA دار و لخته تهیه و با کیسه‌های خون و ضمائم آن به آزمایشگاه ارسال می گردید. بر حسب نوع عارضه، آزمایش‌های لازم بر روی نمونه‌های قبل و بعد از تزریق خون بیماران انجام می گرفت (مثل بررسی مجدد گروه خون ABO و Rh، کراس مچ، کشت خون، رنگ‌آمیزی گرم، اسمیر خون محیطی، بررسی رنگ پلاسما از جهت همولیز، آزمایش کوبس و بررسی مشخصات بیمار در یادداشت‌های مربوطه در پرونده بیمار و دفاتر و انطباق آن‌ها با برچسب کیسه خون و کارت شناسایی بیمار). در عین حال بر حسب نوع عارضه خاص، پرسشنامه‌ای اضافی (مخصوص هر یک از عوارض حاد خون) تکمیل می گردید که در آن به عالیم بالینی و آزمایش‌های درخواستی اشاره شده بود. داده‌ها بر اساس آزمون کای دو و به کمک نرم‌افزار SPSS ۵ وارد یارانه گردید و تجزیه و تحلیل‌های لازم بر روی آن‌ها انجام گرفت و جداول و نمودارهای لازم نیز تهیه شد.

یافته‌ها

در این مطالعه در مدت دو سال، ۵۷۹۰۲ بیمار که تحت تزریق خون قرار گرفته بودند مورد بررسی قرار گرفتند. ۵۲ مورد (۰/۰۸٪) دچار عارضه گردیدند و ۵۷۸۵۰ (۹۹/۹۲٪) مورد هیچ گونه عارضه ای نداشتند^(۶).

جدول ۱: توزیع فراوانی و فراوانی نسبی انواع عوارض حاد

نوع عارضه	تعداد	درصد
تب	۲۵	۴۸/۰۷
آلرژی	۱۵	۲۸/۸
درد کمر	۹	۱۷/۳
لرز	۸	۱۵/۳
کاهش فشار خون	۵	۹/۶۱
تنگی نفس	۵	۹/۶۱
درد قفسه سینه	۱	۵/۲
خون ادراری	۱	۵/۲
عرق سرد	۱	۵/۲

از ۵۲ بیمار عارضه دار، ۲۵ نفر دچار تب، ۱۵ نفر دچار آرژی (خارش و قرمزی پوست و راش پوستی) ۹ نفر دچار

- ایجاد سیستم آموزشی منسجم و مداوم در زمینه طب انتقال خون
- داشتن دستورالعمل های عملی استاندارد در بخش های مربوطه
- برقراری سیستم گزارش دهی خطای تشکیل کمیته های ناظارتی (کمیته بیمارستانی، سیستم ناظرت خون)
- مطالعه های وسیع تر در زمینه بررسی عوارض تزریق خون و فرآورده های آن به صورت وسیع و با همکاری پزشکان بالینی

تشکر و قدردانی

بدین وسیله از کلیه پرسنل زحمت کش بیمارستان نمازی شیراز که در تهیه و گزارش این مطالعه همکاری کرده‌اند، کمال تقدير و تشکر به عمل می‌آید.

صورت نباید از آن استفاده کرد و بهتر است آن را به چندین فرآورده تبدیل نمود (مثل گلبول قرمز متراکم، پلاکت، پلاسمما و...) و بدین ترتیب ذخایر فرآورده‌های خون زیاد می‌شود و از طرف دیگر در موارد مختلف می‌توان از فرآورده‌های تهیه شده استفاده نمود، هم چنین عوارض حاصل از آن نیز کمتر خواهد بود.

نتیجه‌گیری

با توجه به بررسی انجام شده مشخص گردید که نتایج به دست آمده در مورد عوارض حاد تزریق خون با نتایج سایر مطالعه‌ها تفاوت دارد. مثلاً میزان عوارض تب غیر همولیتیک و آرژی نسبت به آمارهای منتشر شده شیوع پایینی داشت و یکی از دلایل آن می‌تواند عدم آشنایی و عدم تمايل به گزارش عوارض توسط پرسنل مربوطه باشد لذا پیشنهاد زیر می‌تواند در کاهش عوارض حاد تزریق خون مؤثر باشد:

References:

- 1- Kleinman S. Transfusion-transmitted infection risk from blood components and plasma derivatives. In: Ennio Caludio R, Simon TL. Rossi's principles of transfusion medicine. 3rd ed. Philadelphia: Lippincott Williams Wilkins; 2002. p. 707.
- 2- Complications of transfusion. In: Maccullough J. Transfusion medicine. 1st ed. New York: MacGraw-Hill; 1998. p. 337-55.
- 3- Sazama K. Reports of 355 transfusion-associated death: 1976 through 1985. Transfusion 1990; 30(7); 83-90.
- 4- Davenport R. Hemolytic transfusion reactions. In: Ennio Caludio R, Simon TL, editors. Rossi's principles of transfusion medicine. 3rd ed. Philadelphia: Lippincott Williams Wilkins; 2002. p. 815-63.
- 5- Firestone D, Pitocco Ch. Adverse effects of blood transfusion. In: Rudmann SV. Textbook of blood banking and transfusion medicine. 2nd ed. Philadelphia: Saunders; 2005. p. 325-40.

Original Article

The prevalence of acute blood transfusion reactions in Nemazee Hospital

**Bodaghkhan F.¹, Ramzi M.², Vazirian S.R.³, Ahmadi M.¹, Hajebi Rajabi M.¹,
Kohan N.², Fakhraei F.⁴**

¹Nemazee Hospital, Shiraz University of Medical Sciences, Shiraz, Iran

²Hematology Research Center, Shiraz University of Medical Sciences, Shiraz, Iran

³Fars Oil Industry Hospital, Shiraz, Iran

⁴Khonj Health & Care Center, Khonj, Iran

Abstract

Background and Objectives

The aim of this study was to evaluate the prevalence of acute blood transfusion reactions in Nemazee Hospital as one of the biggest in the south of Iran.

Materials and Methods

In a descriptive study during 2010-2011, a total of 57902 patients (including 33462 male and 2440 female, age range 11-86 years old) that underwent blood transfusion in Nemazee Hospital were evaluated for acute transfusion reactions.

Results

In total 52 (0.09%) cases of acute transfusion reactions (34 male and 18 female) were recorded including fever (25 cases), allergy (15 cases), back pain (9 cases), chills (8 cases), hypotension (5 cases), chest pain (1 case), hematuria (1 case), and cold sweat (1 case).

Conclusions

Although the acute reactions were not so high, it is important to educate nurses and physicians to prevent severe and life threatening reactions.

Key words: Blood Transfusion, Prevalence, prevention

Received: 11 Mar 2013

Accepted: 27 Jul 2014

Correspondence: Bodaghkhan F., MSc of Biochemistry. Nemazee Hospital, Shiraz University of Medical Sciences. Postal Code: 7193711351, Shiraz, Iran. Tel: (+98711) 6474332; Fax: (+98711) 6474332
E-mail: namazi_azmay@sums.ac.ir