

# خون

فصلنامه علمی پژوهشی  
دوره ۱۰ شماره ۳ پاییز ۹۲ (۳۱۲-۳۱۸)

## وضعیت یک ساله مصرف فرآورده‌های خون اشue دیده در اداره کل انتقال خون استان تهران

مریم زادسر<sup>۱</sup>، حسین صادق<sup>۲</sup>، مژگان ناصرانی پور<sup>۳</sup>، بشیر حاجی بیگی<sup>۴</sup>، سید محمد میر رضایی<sup>۵</sup>

### چکیده

#### سابقه و هدف

پرتوتابی فرآورده‌های خون، روش عمدۀ پیشگیری از بیماری پیوند علیه میزان ناشی از تزریق خون(TA-GVHD) است که به منظور غیر فعال سازی لنسوسیت‌های T اهاکننده به کار می‌رود. در این مطالعه مصرف فرآورده‌های پرتوتابی انتقال خون استان تهران از آغاز فعالیت به مدت یک سال بررسی شده است.

#### مواد و روش<sup>۶</sup>

در یک مطالعه توصیفی، ۱۳۳۳ درخواست فرآورده‌های پرتوتابی شده از نظر تعداد و نوع فرآورده‌های اشue دیده، سن بیماران و اندیکاسیون‌های پرتوتابی بررسی شد. تعزیه و تحلیل نتایج با آزمون <sup>t</sup> و نرم‌افزار SPSS انجام گرفت.

#### پافته‌ها

فرآورده‌های اشue دیده شامل پلاکت متراکم(۳/۷۱٪)، گلبول قرمز متراکم(۱/۲۸٪)، پلاسمای تازه منجمد (۴/۰٪)، کیسه خون اطفال(۲/۰٪) و خون کامل(۱/۰٪) بوده است. بیماران شامل بالغین(۶/۵۹٪)، کودکان (۹/۲۵٪)، شیرخواران(۵/۶٪) و نوزادان(۳/۳٪) بودند. علل درخواست‌ها به ترتیب لوسومی/لنفوم و هوچکین (۶/۴۹٪)، پیوند آلوژنیک و یا اتوالوگ مغز استخوان(۷/۱٪)، مصرف داروهای سرکوبیگر ایمنی(۶/۹٪)، نقص ایمنی مادرزادی(۶/۸٪)، نوزادان پره مچور(۶/۷٪)، آنمی آپلاستیک(۵/۶٪)، خونگیری مستقیم از خویشاوندان (۳/۰٪) و پلاکت فرزیس با HLA (آنثی ژن لکوستیت انسانی) سازگار(۱/۰٪) بود. روند مصرف صعودی طی زمان مطالعه مشاهده شد.

#### نتیجه‌گیری

اطلاع‌رسانی بیشتر به مراکز درمانی و هم‌چنین آموزش کادر درمانی برای استفاده مناسب از فرآورده‌های خون اشue دیده، توصیه می‌گردد.

**کلمات کلیدی:** بیماری پیوند علیه میزان، واکنش تزریق خون، پیشگیری

تاریخ دریافت: ۹۰/۰۵/۲۵

تاریخ پذیرش: ۹۱/۱۲/۵

- ۱- مؤلف مسؤول: متخصص بیماری‌های عفونی و گرم‌سیری - استادیار مرکز تحقیقات انتقال خون - مؤسسه عالی آموزشی و پژوهشی طب انتقال خون و پایگاه منطقه‌ای آموزشی انتقال خون تهران - تهران - ایران - صندوق پستی: ۱۴۱۵۵-۱۵۶۵
- ۲- پژوهش عمومی - مرکز تحقیقات انتقال خون - مؤسسه عالی آموزشی و پژوهشی طب انتقال خون و پایگاه منطقه‌ای آموزشی انتقال خون تهران - تهران - ایران
- ۳- پژوهش عمومی و MPH - مرکز تحقیقات انتقال خون - مؤسسه عالی آموزشی و پژوهشی طب انتقال خون - تهران - ایران
- ۴- متخصص پژوهشی اجتماعی - مرکز تحقیقات علوم رفتاری و اجتماعی در سلامت دانشگاه علوم پزشکی شاهروod - مرکز تحقیقات انتقال خون - مؤسسه عالی آموزشی و پژوهشی طب انتقال خون و پایگاه منطقه‌ای آموزشی انتقال خون تهران - تهران - ایران

## مقدمه

گرانولوسیت و پلاسمای تازه غیر منجمد ایجاد می‌شود. ولی به دنبال تزریق گلbul قرمز منجمد و دگلیسروله شده، FFP (پلاسمای تازه منجمد) و یا کرایو پرسی پیتیت گزارش نشده مگر این که به همراه سایر فرآوردها تجویز شوند.

خطر بروز GVHD با نقص زمینه‌ای ایمنی سلولی ارتباط مستقیم دارد به خصوص اگر اهداکننده، هموزیگوت یک هاپلوتاپ خاص HLA باشد که گیرنده هاپلو ایدنتیکال همان HLA است(۸).

TA-HLAtyping ثابت کرد در بسیاری از موارد بروز GVHD، اهداکننده هموزیگوت یک هاپلوتاپ HLA است که گیرنده هتروزیگوت آن است و معمولاً در بستگان درجه اول اتفاق می‌افتد. موارد اثبات شده‌ای وجود دارد که اهداکننده جزو بستگان گیرنده نبوده و در TA-ژاپن و اسرائیل اتفاق افتاده است(۹-۱۱). یک مورد GVHD مرگ بار، در یک مادر ۲۲ ساله حامله سالم گزارش شد که به دلیل پره اکلامپسی خفیف، ۲ واحد پک سل ۵ روزه از اهداکننده غیر منسوب، در زمان زایمان دریافت کرد و هیچ فاکتور خطری برای بروز TA-GVHD نیز یافت نشد(۱۲). یک مورد دیگر از TA-GVHD مرگ بار بعد از کوله سیستکتومی و تزریق ۳ واحد پک سل غیر اشعه‌دیده از اهداکننده غیر منسوب در ژاپن گزارش شده است(۹).

بسیاری از موارد TA-GVHD که در گیرنده بدون نقص ایمنی واضح اتفاق می‌افتد، به دنبال جراحی قلب باز است. به علت غیر مؤثر بودن درمان TA-GVHD، تلاش برای پیشگیری یا کاهش خطر آن متمرکز شده است. غیرفعال کردن لنفوسيتها با اشعه دادن به فرآوردها قبل از تزریق خون، یکی از بهترین روش‌های کاهش بروز TA-GVHD به نظر می‌رسد(۱۲).

مطالعه‌ها نشان داده‌اند که اشعه دادن به میزان ۱۵ Gy به لنفوسيتها اهداکننده نرمال، موجب کاهش %۹۰ در پاسخ میتوژنیک و اشعه دادن به میزان ۵ Gy، باعث کاهش %۹۷ این پاسخ می‌شود(۱۳).

۵ تا ۶ لگاریتم کاهش در پاسخ میتوژنیک Tcell در اشعه‌دهی با Gy ۱۵-۲۰ در مقایسه با فرآورده بدون اشعه

در حال حاضر پیشگیری از عارضه GVHD ناشی از انتقال خون فقط با پرتوتابی مستقیم با اشعه گاما یا X به فرآورده‌های خونی قبل از تزریق ممکن است، به علاوه این عارضه در صورت بروز، تقریباً بدون درمان بوده و در موارد زیادی منجر به مرگ و میر می‌شود.

GVHD از عوارض شایع پیوند مغز استخوان و همین طور یکی از عوارض نادر تزریق خون است. این بیماری در نتیجه پیوند لنفوسيتها ای ت اهداکننده که از نظر ایمنی نقصی ندارند، به گیرنده‌ای که نقص سیستم ایمنی دارد و قادر به رد کردن سلول‌های T اهداکننده نیست ایجاد می‌شود.

GVHD اولین بار در انسان در انتهای دهه ۵۰ میلادی شناخته شد ولی سندروم مشابهی در سال ۱۹۱۶ توسط مورفی و دانچاکوف در جنین مرغ و بعد از القای غشای کوریبو الانتوئیک شرح داده شد که با اسپلنوگالی گیرنده همراه بود(۲). سندرومی مشابه در انسان نیز بعد از تلاش‌های اولیه در پیوند مغز استخوان گزارش شد(۳). گزارش اولین مورد Transfusion Associated- Graft به سال ۱۹۸۲ TA-GVHD (Versus Host Disease برمی‌گردد(۴).

به فاصله کوتاهی بعد از آن، GVHD در نوزادان نقص ایمنی که مورد تزریق خون قرار گرفته تشخیص داده شد(۵). عالیم بالینی TA-GVHD با اختلال عملکرد پوست، کبد، دستگاه گوارش و مغز استخوان مشخص می‌شود که شامل تب بالا، راش‌های ماکرولوپاپلار اریتماتو، بی‌اشتهایی، استفراغ، درد ربع فوقانی راست شکم، اسهال شدید(تا حدود ۸ لیتر در روز) و عالیم آزمایشگاهی شامل افزایش آنزیم‌های کبدی، بیلی‌رویین، آکالالین فسفاتاز و پان‌سیتوپنی است. عالیم اولیه، معمولاً تب، بین ۳ تا ۳۰ روز بعد از تزریق خون و راش ۱ تا ۱۵ روز بعد از تب ظاهر می‌شود و در نهایت هیپوپلازی شدید مغز استخوان به نحوی که میزان مرگ و میر ناشی از این عارضه بیش از %۹۰ است(۶، ۷).

Tcell به دنبال تجویز فرآورده‌های اشعه داده شده‌ای مثل خون کامل، گلbul قرمز متراکم، پلاکت،

۱۹۹۰، توسط AABB انجام شد، نشان داد که فقط ۱۲/۳٪ از ۱۴۴۴ استیتوی وابسته، امکانات اشue دهی گاما در محل را داشتند و شامل ۲۱/۲٪ مراکز انتقال خون و ۱۱/۷٪ بیمارستانها بودند. شرایطی که به صورت روتین فرآورده‌ها اشue داده می‌شوند، گیرنده پیوند مغز استخوان، پیوند مغز استخوان اتو لوگ، بیماران با نقص ایمنی مادرزادی، نوزادان نارس و لوسیمی را شامل می‌شود(۱۷).

با توجه به راه اندازی واحد پرتوتابی فرآورده‌ها در انتقال خون استان تهران از تاریخ ۸۸/۱۰/۸، این مطالعه برای بررسی موارد درخواست، اندیکاسیون‌ها و بیماران دریافت‌کننده و در راستای تبیین وضعیت موجود انجام شده است.

## مواد و روش‌ها

این مطالعه به صورت گذشته‌نگر توصیفی و بر اساس بررسی پرونده‌های موجود طی یک سال از شیوع فعالیت واحد پرتووده انجام شد. نمونه‌ها شامل ۱۳۳۳ واحد خون و فرآورده‌های پرتوتابی شده مورد درخواست ۲۶ مرکز درمانی تهران در پایگاه انتقال خون استان تهران از تاریخ ۸۸/۱۰/۸ تا ۸۹/۹/۳۰ بودند و کلیه واحدهای اشue دیده در طی این زمان به عنوان نمونه، به صورت سرشماری وارد این مطالعه شدند. پرتوتابی فرآورده‌ها طبق درخواست بیمارستان‌ها و با دستگاه بیوپیم مدل ۸۰۰۰ و با منبع گاما و هسته سزیم ۱۳۷ انجام شد. جمع‌آوری اطلاعات با بررسی فرم‌های درخواست خون و فرآورده اشue دیده واحد پخش خون پایگاه انتقال خون استان تهران، انجام گرفت. داده‌های مربوط به تعداد و نوع واحدهای اشue دیده، سن بیماران، اندیکاسیون‌های پرتوتابی و بیمارستان‌های مصرف‌کننده واحدهای اشue دیده به برنامه SPSS (PASW Statistics ۱۸) وارد گردید و با استفاده از آمار توصیفی و آزمون t و با در نظر گرفتن سطح معناداری  $p \leq 0.05$  تجزیه و تحلیل صورت گرفت.

## یافته‌ها

در طی دوره یک ساله از شروع تهیه فرآورده‌های خون اشue دیده در اداره کل انتقال خون استان تهران از تاریخ ۸۸/۱۰/۸ تا ۸۹/۹/۳۰، تعداد ۱۳۳۳ فرآورده

مشاهده شده است(۱۴). گلبول‌های قرمز بالغ در برابر اشue بسیار مقاوم هستند(۱۵، ۱۶). تخریب عملکرد پلاکت و گرانولوسمیت وابسته به دوز است. عوارض جانبی به دنبال ذخیره‌سازی فرآورده پلاکتی اشue داده شده گزارش نشده است و فقط در مورد نوزادان و افراد پیش از زاده باشد. ذخیره گلبول قرمز متراکم اشue داده شده باید احتیاط کرد(۱۷).

در حال حاضر روش عمده پیشگیری از TA-GVHD، پرتوتابی خون و فرآورده‌های خون قبل از تزریق توسط اشue گاما(با منع سزیم ۱۳۷ یا کالت ۶۰) یا اشue X می‌باشد که استفاده از هر دو روش، نتایج رضایت‌بخشی را در غیر فعال نمودن لنفوسمیت‌های T نشان می‌دهند(۱۸).

حداقل دوز پرتوتابی در مرکز محدوده تابش باید Gy ۲۵ باشد به نحوی که در هیچ محلی از محدوده تابش، میزان پرتوتابی بیشتر از Gy ۵۰ نباشد و در محفظه پرتوتابی کاملاً پر نیز حداقل دوز پرتوتابی هر قسمت از فرآورده‌های خونی از Gy ۱۵ کمتر نباشد(۱۹).

درباره زمان پرتوتابی به گلبول‌های قرمز و مدت زمانی که پس از آن می‌توان از آن‌ها استفاده نمود، در منابع مختلف اختلاف نظر وجود دارد به نحوی که AABB پرتوتابی گلبول‌های قرمز را در هر زمان تا پایان تاریخ انقضای آن‌ها امکان‌پذیر می‌داند و پس از پرتوتابی نیز زمان انقضای آن را تا ۲۸ روز پس از پرتوتابی یا تا رسیدن تاریخ انقضای(هر کدام زودتر باشد) ذکر می‌کند(۱۹). در صورتی که بر طبق استانداردهای انگلستان، پرتوتابی گلبول‌های قرمز را می‌توان تا ۱۴ روز پس از جمع‌آوری آن جام داد و امکان نگهداری آن‌ها نیز تا ۱۴ روز پس از پرتوتابی وجود دارد(۲۰). پلاکت‌ها با پرتوتابی تا دوز ۵۰ Gy آسیب نمی‌بینند و در هر زمان بعد از جمع‌آوری تا قبل از تاریخ انقضای می‌توان به آن‌ها پرتوتابی کرد و بعد از پرتوتابی نیز تا پایان تاریخ انقضای قابل استفاده خواهند بود(۲۰، ۱۹). گرانولوسمیت‌ها باید قبل از آزادسازی، پرتوتابی شوند و با کمترین تاخیر ممکن پس از پرتوتابی مورد استفاده قرار گیرند(۲۰). در مصرف فرآورده‌های اشue دیده باید سیاست‌گذاری هر مرکز درمانی و وضعیت بالینی بیمار ملاک عمل قرار گیرد. در مطالعه‌ای که در سال

واکنش‌های انتقال خون ممکن است حاد یا تاخیری باشد؛ در واکش حاد، نشانه‌ها عالیم بالینی در عرض ۱ تا ۲ ساعت بعد از انتقال خون روی می‌دهد و شامل واکنش‌های همولیتیک (۱ در ۲۵۰۰۰)، واکنش‌های تسبزا (۱ در ۲۰۰ مورد)، واکنش‌های آلرژیک (۱٪ تا ۳٪)، واکنش‌های ریوی (نادر) آلوودگی باکتریایی و افزون باری گردش خون می‌باشد (۲۲). واکنش‌های تاخیری ممکن است روزها، هفت‌ها، یا ماه‌ها بعد از انتقال خون ظاهر شود و شامل عوارض همولیتیک تاخیری و پورپورا، GVHD، عوارض هموسیدروز و غیره باشد. هر یک از واکنش‌ها دارای عالیم خاصی است که شناخت آن‌ها در پیشگیری از عوارض کمک‌کننده است. در ایالات متحده، موارد واکنش انتقال خون باید در عرض ۲۴ ساعت به FDA (سازمان ملی غذا و دارو) گزارش شوند، اگر پزشک یا پرستار به دقت بیمار را تحت نظر بگیرند با عکس العمل سریع و مناسب می‌توان جلوی بروز عوارض کشنده را گرفت (۲۳).

در مطالعه‌ای که در سال‌های ۸۷-۸۸ در بیمارستان‌های اطفال و مراکز تالاسمی سطح شهر تهران به بررسی عوارض ناشی از تزریق خون پرداخته بود، ۳ مورد عارضه تاخیری GVHD دیده شد. هر سه تزریق در روزهای پایانی هفته که امکان تهیه خون اشعه دیده وجود نداشت، انجام گرفته بود. پس از ثبت موارد عارضه GVHD؛ واحد اشعه پایگاه تهران راهاندازی شده و مورد بهره‌برداری قرار گرفت. تا قبل از آن به تعداد محدود و در روزهای کاری در بیمارستان شریعتی تهران پرتوتابی واحدهای خون مصرفی انجام می‌شد.

پرتوتابی در حدود ۲۵ Gy موجب می‌شود تا لنفوسيت‌ها ظرفیت تکثیر خود را از دست بدنه‌ند بنا براین از GVHD پیشگیری می‌شود. در پرتوتابی فرآورده‌های خون، می‌توان از اشعه گاما یا X استفاده نمود که وجه تمایز قابل ملاحظه‌ای بین این دو روش وجود ندارد (۱۸). TA-GVHD عارضه نادر، کشنده و تاخیری تزریق خون است. عالیم بالینی شامل تب، راش جلدی ماکولوپاپولر، تهوع، استفراغ، اسهال، هپاتیت و پان‌سیتوپنی به دنبال هیپوپلازی مغز استخوان است. در مدت یک سال پس از راهاندازی واحد پرتوتابی

اشعه‌دیده تهیه و توزیع شد که از این تعداد ۹۵۰ مورد پلاکت متراکم (۷۱/۳٪)، ۳۷۴ مورد گلبول قرمز متراکم (۲۸/۰٪)، ۳ مورد کیسه خون اطفال (۰/۲٪)، ۵ مورد FFP (۰/۰٪) و ۱ مورد خون کامل (۱/۰٪) را شامل می‌شد. اکثریت بیماران را گروه بالغین (بزرگتر از ۱۲ سال) با تعداد ۷۹۵ مورد (۵۹/۶٪) تشکیل می‌دادند. بقیه موارد شامل کودکان ۳۴۶ مورد (۲۵/۹٪)، شیرخواران (یک ماهه تا یک ساله) ۸۷ مورد (۴/۶٪)، نوزادان (صفر تا ۳۰ روز) ۴۴ مورد (۰/۳٪) و در ۶۱ مورد سن در پرسشنامه‌ها قید نشده بود (۰/۵٪). در برخی موارد هم‌پوشانی علل درخواست نیز دیده شده است (جدول ۱).

جدول ۱: گزارش فراوانی علل درخواست

درصد فراوانی	فرابانی	علت درخواست
۴۹/۶	۶۶۵	لوسمی/لنفوم
۱۷/۷	۲۳۶	پیوند آلوژنیک و یا اتلولوگ مغز استخوان
۹/۶	۱۲۹	درمان‌های سرکوبگر ایمنی
۸/۶	۱۱۳	نقص ایمنی مادرزادی
۷/۶	۹۹	نوزادان با وزن خیلی پایین
۶/۵	۸۵	آنمی آپلاستیک
۰/۳	۴	خونگیری مستقیم از خویشاوندان
۰/۱	۲	پلاکت فرزیس HLA سازگار

## بحث

انتقال خون، درمانی جدی و بالقوه خطرناک محسوب می‌شود و اگر پیش‌بینی مناسب انجام نشود، واکنش‌های ناشی از آن می‌توانند کشنده باشند. هر واحد از خون یا فرآورده‌های خونی که تزریق می‌شود، علاوه بر اثرات مفید با این احتمال همراه است که بیمار ممکن است یک نوع واکنش سوء ناشی از انتقال خون را تجربه کند (۲۱). سالیانه بیش از ۱۳ میلیون واحد خون جمع‌آوری و به ۴ میلیون بیمار تزریق می‌شود. در این میان ۱۰٪ دریافت‌کنندگان خون یک واکنش زیانبار را تجربه می‌کنند.

به صورت زیر است:

پرتوتابی گلبوں قرمز تهیه شده از خون کامل ۱۱۵۳۰۰۰ مورد که ۸٪ از کل فرآورده‌های تولید شده پرتوتابی شده‌اند. پلاکت تهیه شده از خون کامل ۳۴۳۰۰۰٪ (۲۷) پلاکت‌های تولید شده، پلاکت‌های آفرزیس ۶۴۱۰۰۰٪ (۴۲)، سایر فرآورده‌ها ۱۸۴۰۰۰ مورد (۴٪) و در مجموع نزدیک به ۲۳۲۱۰۰۰ فرآورده پرتوتابی شده‌اند که ۱۰٪ فرآورده‌های تولید شده را شامل می‌شوند و نسبت PC به PLT بالاتر است. این نتایج برخلاف مطالعه حاضر است که اکثر پلاکت‌ها، پرتوتابی شده است (۲۳).

### نتیجه‌گیری

علی‌رغم سیر صعودی درخواست فرآورده‌های اشعه دیده، هنوز تعداد موارد در مقایسه با درصد کل فرآورده‌ها بسیار اندک است. از پرتوتابی فرآورده پلاکت فریز علی‌رغم اهمیت تجویز آن در بیماران لوسمی لنفوم و BMT نشانی نیست و درخواست گلبوں قرمز اشعه داده شده کمتر از حد انتظار است. اطلاع‌رسانی بیشتر به مراکز درمانی و همچنین آموزش کادر درمانی برای استفاده مناسب از این نوع فرآورده‌ها توصیه می‌گردد.

### تشکر و قدردانی

بدین‌وسیله از دکتر سالک مقدم، معاون فنی، آقای عباسیان مسؤول تضمین کیفیت و حفاظت در برابر اشعه و کارکنان بخش خون پایگاه انتقال خون تهران، خانم معراجی و تمامی عزیزانی که ما را در این راه یاری کرده‌اند، صمیمانه سپاسگزاریم.

فرآورده‌های خونی انتقال خون استان تهران، شاهد روند صعودی در تعداد بیمارستان‌های مصرف‌کننده و همچنین تعداد درخواست‌های فرآورده‌های پرتوتابی شده بودیم، اگر چه در پایان سال اول تولید هنوز فقط ۲۶ بیمارستان متقاضی استفاده از این خدمات بوده‌اند که با توجه به فعالیت بیش از ۱۵۰ بیمارستان در سطح شهر تهران، هنوز فاصله‌ای دراز تا فرآگیر شدن دارد.

TA-GVHD عارضه نادر، کشنده و تاخیری تزریق خون است. علایم بالینی شامل تب، راش جلدی ماکولوپاپولر، تهوع، استفراغ، اسهال، هپاتیت و پان‌سیتوپنی به دنبال هیپوپلازی مغز استخوان می‌باشد.

"معمولًا" در نتیجه پیوند سلول T زنده اهداکننده که در فرآورده سلولی موجود است به گیرنده‌ای که قادر به تشخیص آن نیست و یا قادر به تخریب و از بین بردن آن نیست، اتفاق می‌افتد. بنا بر گزارش شات، از ۱۹۹۵-۱۹۹۶ تا ۲۰۰۱-۲۰۰۰، از ۳۸ مورد که به علت تزریق خون مردند، ۱۲ نفر ناشی از TA-GVHD بوده است. بیماران با بدخیمی BCell به صورت ویژه در معرض خطر هستند و بیشترین میزان گزارش TA-GVHD در افراد با اینمی سالم در ژاپن بوده است که هموژنیستی HLA به صورت شایعی دیده می‌شود (۹).

مرگ و میر TA-GVHD بیش از ۹۰٪ است که به علت درگیری مغز استخوان و پان‌سیتوپنی ناشی از آن، نهایتاً مرگ به علت خونریزی و یا عفونت اتفاق می‌افتد.

در جوامعی مثل ژاپن که HLA هموژن است، تمام فرآورده‌ها پرتوتابی می‌شوند. گزارش مرکز سلامت و منابع انسانی آمریکا در سال ۲۰۰۶ در مورد پرتوتابی فرآورده‌ها

### References:

- 1- Murphy JB. The effect of adult chicken organ grafts on the chick embryo. *J Exp Med* 1916; 24(1): 1-5.
- 2- Danchakoff V. Equivalence of different hematopoietic anlagen (by method of stimulation of their stem cells). I. Spleen. *Am J Anat* 1916; 20(3): 255-327.
- 3- Mathe G, Bernard J, de Vries MJ, Schwarzenberg L, Larrieu MJ, Amiel JL, et al. New trials with homologous bone marrow grafts after total irradiation in children with acute leukemia in remission. The problem of the secondary syndrome in man. *Rev Hematol* 1960; 15: 115-61. [Article in French]
- 4- von Fliedner V, Higby DJ, Kim U. Graft-versus-host reaction following blood product transfusion. *Am J Med* 1982; 72(6): 951-61.
- 5- Hathaway WE, Githens JH, Blackburn WR, Fulginiti V, Kempe CH. Aplastic anemia, histiocytosis and erythrodermia in immunologically deficient children. Probable human runt disease. *N Engl J Med* 1965; 273(18): 953-8.
- 6- Brubaker DB. Human posttransfusion graft-versus-host disease. *Vox Sang* 1983; 45(6): 401-20.
- 7- Leitman SF, Holland PV. Irradiation of blood products.

- Indications and guidelines. *Transfusion* 1985; 25(4): 293-303.
- 8- Williamson LM, Stainsby D, Jones H, Love E, Chapman CE, Navarrete C, et al. The impact of universal leukodepletion of the blood supply on hemovigilance reports of posttransfusion purpura and transfusion-associated graft-versus-host disease. *Transfusion* 2007; 47(8): 1455-67.
  - 9- Otsuka S, Kunieda K, Hirose M, Takeuchi H, Mizutani Y, Nagaya M, et al. Fatal erythroderma (suspected graft-versus-host disease) after cholecystectomy. Retrospective analysis. *Transfusion* 1989; 29(6): 544-8.
  - 10- Sakakibara T, Juji T. Post-transfusion graft-versus-host disease after open heart surgery. *Lancet*. 1986; 2(8515): 1099.
  - 11- Thaler M, Shamiss A, Orgad S, Huszar M, Nussinovitch N, Meisel S, et al. The role of blood from HLA-homozygous donors in fatal transfusion-associated graft-versus-host disease after open-heart surgery. *N Engl J Med* 1989; 321(1): 25-8.
  - 12- Utter GH, Reed WF, Lee TH, Busch MP. Transfusion-associated microchimerism. *Vox Sang* 2007; 93(3): 188-95.
  - 13- Valerius NH, Johansen KS, Nielsen OS, Platz P, Rosenkvist J, Sørensen H. Effect of in vitro X-irradiation on lymphocyte and granulocyte function. *Scand J Haematol* 1981; 27(1): 9-18.
  - 14- Drobyski W, Thibodeau S, Truitt RL, Baxter-Lowe LA, Gorski J, Jenkins R, et al. Third-party-mediated graft rejection and graft-versus-host disease after T-cell-depleted bone marrow transplantation, as demonstrated by hypervariable DNA probes and HLA-DR polymorphism. *Blood* 1989; 74(6): 2285-94.
  - 15- Rivet C, Baxter A, Rock G. Potassium levels in irradiated blood. *Transfusion* 1989; 29(2): 185.
  - 16- Strauss RG. Routinely washing irradiated red cells before transfusion seems unwarranted. *Transfusion* 1990; 30(8): 675-7.
  - 17- Anderson KC, Goodnough LT, Sayers M, Piscitello PT, Kurtz SR, Lane TA, et al. Variation in blood component irradiation practice: implications for prevention of transfusion-associated graft-versus-host disease. *Blood* 1991; 77(10): 2096-102.
  - 18- Janatpour K, Denning L, Nelson K, Betlach B, Mackenzie M, Holland P. Comparison of X-ray vs. gamma irradiation of CPDA-1 red cells. *Vox Sang* 2005; 89(4): 215-9.
  - 19- Roback J, Rae Combs M, Grossman B, Hillyer Ch. Technical Manual. 16<sup>th</sup> ed. Bethesda: AABB; 2008. p. 213.
  - 20- Treleaven J, Gennery A, Marsh J, Norfolk D, Page L, Parker A, et al. Guidelines on the use of irradiated blood components prepared by the British Committee for Standards in Haematology blood transfusion task force. *Br J Haematol* 2011; 152(1): 35-51.
  - 21- Annual shot report 2011. UK: Serious Hazards of Transfusion; 2012. Available from: [http://www.shotuk.org/wp-content/uploads/2012/07/SHOT-ANNUAL-REPORT\\_FinalWebVersionBookmarked\\_2012\\_06\\_22.pdf](http://www.shotuk.org/wp-content/uploads/2012/07/SHOT-ANNUAL-REPORT_FinalWebVersionBookmarked_2012_06_22.pdf).
  - 22- Henry BJ, Davey FR, Herman Ch, McPherson RA. Clinical Diagnosis and Management by Laboratory Methods. 21<sup>st</sup> ed. New York: Saunders; 2007. p. 669-81.
  - 23- Mintz PD, Wehrli G. Irradiation eradication and pathogen reduction. Ceasing cesium irradiation of blood products. *Bone Marrow Transplant* 2009; 44(4): 205-11.

**Short Communication**

## **Irradiation of blood products: one year experience in Tehran Blood Transfusion Center**

**Zadsar M.<sup>1,2</sup>, Sadegh H.<sup>1,2</sup>, Naseranipoor M.<sup>1,2</sup>, Haji Beigi B.<sup>1</sup>, Mirrezaie S.M.<sup>1,2,3</sup>**

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

<sup>2</sup>Tehran Regional Educational Blood Transfusion Center, Tehran, Iran

<sup>3</sup>Research Center for Health Related Social and Behavioral Sciences, Shahrood University of Medical Sciences, Shahrood, Iran

### **Abstract**

#### **Background and Objectives**

Pre-transfusion inactivation of donor T-cells by irradiation is the method of choice for prevention of TA-GVHD. This study reviewed the usage of irradiated products in one year period in Tehran Blood Transfusion Center.

#### **Materials and Methods**

There were 1333 requests for irradiated blood products to be evaluated. The data including the quantity and type of irradiated products, patients' age and indications were gathered. Descriptive statistical analysis was performed by SPSS 18 software.

#### **Results**

The requested irradiated products in the one-year period of time include platelets (71.3%), packed RBCs (28.1%), FFP (0.4%), paediatric bags (0.2%), and whole blood (0.1%). The age groups of patients having received irradiated products were adults (59.6%), children (25.9%), infants (6.5%), and neonates (3.3%). Indications of prescription consist of leukaemia/lymphoma and Hodgkin (49.6%), allogeneic and autologous bone marrow transplantation (17.7%), immunosuppressive therapy (9.6%), congenital immunodeficiency (8.6%), premature birth (7.6%), aplastic anaemia (6.5%), relatives designated donation (0.3%), and HLA matched plateletapheresis (0.1%). The increasing trend in the quantity of requests of irradiated products and requesting hospitals was observed.

#### **Conclusions**

It is recommended that a higher number of hospitals and their staff be informed about irradiated products and their indications and the roles they have on the prevention of TA-GVHD.

**Key words:** Graft-Versus-Host Disease, Transfusion Reaction, prevention

*Received: 16 Aug 2011*

*Accepted: 23 Feb 2013*

*Correspondence:* Zadsar M., MD. Specialist in Infectious Diseases and Tropical Medicine. Assistant Professor of Blood Transfusion Research Center, High Institute for Research and Education in Transfusion Medicine and Tehran Regional Educational Blood Transfusion Center.

P.O.Box: 14155-1565, Tehran, Iran. Tel: (+9821) 8898997; Fax: (+9821) 88963034

E-mail: [maryam\\_zad@yahoo.com](mailto:maryam_zad@yahoo.com)