

PŮVODNÍ PRÁCE

Skladování erytrocytů při nestandardní teplotě

Papoušek P.¹, Škodová S.¹, Andrýs C.², Suchý T.³, Turek P.⁴, Řehořová L.¹, Procházková R.^{1,5}

¹Transfuzní oddělení, Krajská nemocnice Liberec, a.s.

²Ústav klinické imunologie a alergologie, Fakultní nemocnice Hradec Králové

³Oddělení kompozitních a uhlíkových materiálů, Ústav struktury a mechaniky hornin, Akademie věd České republiky, Praha

⁴Transfuzní oddělení, Thomayerova nemocnice, Praha

⁵Fakulta zdravotnických studií, Technická univerzita v Liberci

Transfuzie Hematol Dnes. 2020;26(2):124-130.

SOUHRN

Úvod: Podmínky skladování erytrocytových transfuzních přípravků jsou stanoveny obecně závaznými právními předpisy. V případě jejich nedodržení rozhodne o případném použití přípravků kvalifikovaná osoba výrobce, proto vypracovala Společnost pro transfuzní lékařství (STL) Doporučení č. 2015/11 s definovaným zkrácením použitelnosti transfuzních přípravků podle závažnosti nedodržení. Cílem práce bylo ověřit vliv nestandardních podmínek skladování na erytrocytové transfuzní přípravky a potvrdit, zda jsou stanovené teplotní intervaly a délka jejich trvání vhodně zvolené.

Soubor a metodika: Vliv nestandardních podmínek skladování na kvalitu erytrocytových transfuzních přípravků byl ověřován teplotním zátěžovým testem, velikost zátěže odpovídala mezím stanoveným v Doporučení STL. Do studie bylo zařazeno 40 transfuzních jednotek erytrocytů bez buffy-coatu resuspendovaných (EBR). V den 22–26 byly transfuzní přípravky vystavené kontrolované teplotní zátěži – skupina A: 11 jednotek, 15 °C, 6 hodin, skupina B: 9 jednotek, 13 °C, 6 hodin a skupina C: 20 jednotek, 13 °C, 48 hodin. Ve dnech 1, 22–26, 28, 35 a 42 bylo provedeno měření markerů hemolýzy: volný hemoglobin (vHb), K⁺, laktát dehydrogenáza (LDH) a annexin V. V kontrolním souboru (20 jednotek EBR) byl stanoven pouze vHb v den 42.

Výsledky: Hladina volného hemoglobinu na konci doby skladování (den 42) nepřesáhla 0,8 % erytrocytové masy u všech jednotek – průměrně 0,34 % (A), 0,26 % (B), 0,26 % (C) a v kontrolním souboru 0,26 %. U jednotek vystavených teplotní zátěži nebyl mezi skupinami A, B a C statisticky signifikantní rozdíl v markerech vHb a annexinu V. Skupiny B a C se statisticky nelišily v hodnotě vHb, K⁺, LDH a annexinu V. Ve skupině A byla signifikantně vyšší hladina K⁺ oproti skupinám B a C.

Závěr: Teplotní limity stanovené STL jsou bezpečné. Teplotní zátěž 13 °C a 15 °C při skladování má na jejich jakost jen mírný vliv, hemolýza byla po teplotní zátěži v bezpečném rozmezí. Stupeň hemolýzy měřený vHb se mezi skupinami nelišil, hladinu K⁺ ovlivnila více teplota zátěže než její délka.

KLÍČOVÁ SLOVA

erytrocyty – teplota – hemolýza – skladování

SUMMARY

Papoušek P., Škodová S., Andrýs C., Suchý T., Turek P., Řehořová L., Procházková R.

Storing red cells at non-standard temperature

Background: Storage conditions of red cell transfusion components are set out by generally binding legal regulations. If these are not observed, the producer's qualified person decides regarding their further use. The Society for Transfusion Medicine (STL) thus drew up Guideline No. 2015/11 defining the shortening of transfusion component usability according to the severity of non-observance. The aim of this work was to verify the impact of non-standard storage conditions on red cell transfusion components and to confirm whether the limits and their duration have been chosen appropriately.

Materials and methods: The impact of non-standard storage conditions on the quality of red cell transfusion components was verified using a temperature load test. The intensity of the load corresponded to the limits given in the STL guidelines. 40 transfusion units of Red Cells, Buffy Coat Removed in Additive Solution (BCR-AS) were included. On day 22–26, the transfusion components were exposed to the controlled temperature load – group A:

SKLADOVÁNÍ ERYTROCYTŮ PŘI NESTANDARDNÍ TEPLITĚ

11 units, 15 °C, 6 hours, group B: 9 units, 13 °C, 6 hours and group C: 20 units, 13 °C, 48 hours. Haemolysis markers were measured on days 1, 22–26, 28, 35 and 42: free haemoglobin, K⁺, lactate dehydrogenase (LDH) and annexin V. In the control group (20 units of Red Cells, BCR-AS), free haemoglobin was determined on day 42.

Results: The level of free haemoglobin at the end of the storage period (day 42) did not exceed 0.8% of red cell mass in all units – on average 0.34% (A), 0.26% (B) 0.26% (C) and 0.26% in the control group. There was no statistically significant difference in the markers free haemoglobin and annexin V among the transfusion components A, B and C exposed to the temperature load. Groups B and C did not differ in the level of free haemoglobin, K⁺, LDH and annexin V. The level of K⁺ was statistically higher in group A compared to groups B and C.

Conclusion: The temperature limits given by STL are safe. The temperature load of 13 °C and 15 °C during storage only mildly affects quality and haemolysis after a temperature load was within safe limits. The degree of haemolysis measured using free haemoglobin did not differ among the groups. The level of K⁺ was influenced more by the temperature of the load than by its duration.

KEYWORDS

red cells – temperature – haemolysis – storage

ÚVOD

Erytrocytové transfuzní přípravky jsou standardně skladované při teplotě 2–6 °C podle Vyhl. č. 143/2008 Sb. [1]. Při skladování v mimořádných situacích mohou být erytrocytové transfuzní přípravky vystaveny vyšší teplotě. Přitom může dojít k poškození erytrocytů, které je doprovázeno metabolickými změnami, tzv. *red cell storage lesion*, které se odráží v poklesu pH, zvýšení kalia (K⁺), laktát dehydrogenázy (LDH), konzumpci glukózy, produkci laktátu a poklesu 2,3-difosfoglycerátu (2,3-DPG) a adenosintrifosfátu (ATP). Současně stoupá hladina volného hemoglobinu (vHb), markeru probíhající hemolýzy [2–4]. V české legislativě (Vyhl. č. 143/2008 Sb.) [1] je určena jeho maximální hodnota 0,8 % erytrocytové hmoty na konci doby použitelnosti transfuzního přípravku. Za moderní ukazatel jakosti transfuzních přípravků je považován annexin V, globální marker apoptózy [5, 6], jehož zvýšená plazmatická hladina odpovídá stupni buněčného poškození. Při současném stanovení K⁺ a volného hemoglobinu je vhodným markerem buněčného poškození transfuzních přípravků obsahujících erytrocyty [5].

STL stanovila ve svém doporučení, že při vzestupu teploty skladování do 10 °C po dobu maximálně 24 hodin kumulativně se doba použitelnosti nezkracuje, jak je uvedeno v doporučení Rady Evropy [7]. Dále při vzestupu teploty skladování na 11–15 °C na dobu do 6 hodin kumulativně se zkrátí doba použitelnosti o 7 dnů v případě, že byl přípravek odebrán před maximálně 35 dny. V případě působení stejného teplotního výkyvu do 48 hodin se zkrátí doba použití analogicky o 14 dnů [8].

Cílem práce bylo ověřit vliv nestandardních podmínek skladování na erytrocytové transfuzní přípravky a potvrdit správnost mezních hodnot definovaných v doporučení STL.

MATERIÁL A METODIKA**Odběr krve a výroba transfuzních přípravků**

Odběr plné krve byl proveden standardním způsobem od dobrovolných bezpříspěvkových dárců v období od června 2017 do dubna 2018. Standardní odběr 460 ± 10 ml plné krve byl proveden do vaků CompoFlowFlex CT32150 (Fresenius KABI, SRN) s antikoagulačním roztokem CPD v poměru 1 : 7. Odebraná plná krev byla následně zpracována na erytrocyty bez buffy-coatu resuspendované (EBR) centrifugací pomocí centrifugy Cryofuge 6000i (Thermo Fisher Scientific, SRN) (při nastavení 14 minut, 3250 ot./min., G 3507, teplota 22 °C, akcelerace 6, brzda 6) s následným oddělením plazmy na lisech Optipress II (Baxter Healthcare Corporation, USA), CompoMat G5 (Fresenius Kabi AG, SRN) a přidáním resuspenze 100 ml SAG-manitolu. Pro studii byly použité EBR ze standardní produkce transfuzního oddělení, které splňovaly standardní parametry kvality (standardní postup výroby, standardní objem, negativní markery infekcí), ale byly nevhodné ke klinickému použití z důvodu přítomnosti nepravdělných anti-erytrocytárních protilátek nebo zvýšeného obsahu leukocytů. Celkem bylo do studie zařazeno 40 jednotek EBR. V kontrolním nezahříváném souboru bylo 20 jednotek EBR.

Teplotní zátěž

Dopad nestandardního skladování na kvalitu erytrocytových transfuzních přípravků (EBR) byl ověřován teplotním zátěžovým testem, míra zátěže odpovídala zvoleným mezím z Doporučení STL. EBR byly v den 22–26 po odběru vystaveny teplotní zátěži nejprve 6 hodin při 15 °C (skupina A, 11 T.U., inkubátor Termostat BT 120 MR), z provozních důvodů byly zbývající transfuzní přípravky zahřívány v jiném inkubátoru 6 hodin při

13 °C (skupina B, 9 T.U., inkubátor Sanyo MR 153). Další část EBR byla vystavena teplotní zátěži 48 hodin při 13 °C (skupina C, 20 T.U., inkubátor Sanyo MR 153).

Hodnocené parametry

U všech transfuzních přípravků byl v den odběru (den 0) hodnocen objem a v den 1 obsah hemoglobinu a hematokrit. K posouzení stupně hemolýzy byly přípravky vyšetřeny na začátku skladování (den 1), těsně před zátěží (většina v den 22, ostatní v intervalu do dne 26), dále v okamžiku zkrácené expirace podle Doporučení STL (den 28 a 35) a v okamžiku původně stanovené, nezkrácené expirace (den 42). Hodnotili jsme vzestup volného hemoglobinu (vHb), kalia (K^+), laktát dehydrogenázy (LDH) a annexinu V. V kontrolním souboru byla hodnocena pouze hladina vHb, a to na konci skladování (den 42), jiné parametry nikoliv. Jednalo se o T.U. vyšetřené v rámci standardní kontroly jakosti.

Laboratorní analýza

Laboratorní analýza byla provedena v akreditovaných laboratořích. Obsah hemoglobinu a hematokrit byly stanoveny na analyzátoru Sysmex XN 1000 na Transfuzním oddělení, Krajské nemocnice Liberec (KNL), a.s. Stanovení koncentrace kalia bylo provedeno nepřímou potenciometrií, hodnota LDH byla stanovena spektrofotometricky (vše Cobas 8000, Roche, Švýcarsko)

a vyšetření obsahu vHb bylo provedeno spektrofotometricky (Shimadzu UV-2101 PC, Japonsko) vše na Oddělení klinické biochemie, KNL, a.s. Hladina annexinu V byla stanovena v Ústavu klinické imunologie a alergologie, Fakultní nemocnice Hradec Králové metodou ELISA (souprava Annexin V ELISA, IBL International, Německo, spektrofotometr Labsystems MultiskanRC, Thermo Scientific, USA).

Odběr vzorků

Vzorky ke stanovení hemoglobinu a hematokritu, pro biochemická vyšetření a vyšetření annexinu V (celkem 30 g) byly získány sterilním navařením transfervaku na vak EBR v den vyšetření. Následně byla provedena centrifugace odebraného vzorku (5 minut, 3 400 ot./min.). Vzorky ke stanovení annexinu V byly po odběru ihned zmrazeny a uchovávány při teplotě -25 °C.

Statistické zpracování

Základní statistická analýza byla provedena v programu Excel 2016 (Microsoft Corporation, USA). Testování statistické významnosti bylo uskutečněno v programu Statgraphics Centurion XVII (Statpoint, USA). Normalita byla testována Shapirovým-Wilkovým testem. Shoda rozptylů byla zjišťována F-testem a Levenovým testem. V případě normálního rozdělení a shody rozptylů byl použit parametrický Fisherův test

Tab. 1 Výsledky markerů hemolýzy – volný hemoglobin

Volný Hb (%)		Den 1	Den 22-26	Den 28	Den 35	Den 42
A (n = 11)	průměr ± SD	0,028 ± 0,010	0,16 ± 0,06	0,20 ± 0,05	0,25 ± 0,07	0,34 ± 0,09
B (n = 9)	průměr ± SD	0,026 ± 0,004	0,13 ± 0,04	0,15 ± 0,05	0,19 ± 0,07	0,26 ± 0,11
C (n = 20)	průměr ± SD	0,022 ± 0,004	0,12 ± 0,03	0,15 ± 0,04	0,19 ± 0,06	0,26 ± 0,09
A vs. B		N**	N**	S*	N**	N**
A vs. C		S**	N**	S*	N**	N**
B vs. C		N**	N**	N*	N**	N**

S – statisticky signifikantní, N – statisticky nesignifikantní, *Fisherův LSD test, **Kruskalův-Wallisův test s Bonferroniho korekcí

Tab. 2 Výsledky markerů hemolýzy – kalium

Kalium (mmol/l)		Den 1	Den 22-26	Den 28	Den 35	Den 42
A (n = 11)	průměr ± SD	7,67 ± 1,06	37,93 ± 3,50	42,85 ± 2,67	48,15 ± 2,30	51,61 ± 2,31
B (n = 9)	průměr ± SD	7,86 ± 1,87	36,88 ± 3,48	39,59 ± 2,80	42,53 ± 3,21	45,60 ± 3,21
C (n = 20)	průměr ± SD	5,78 ± 1,78	35,94 ± 4,03	39,56 ± 3,08	43,62 ± 4,22	50,04 ± 4,66
A vs. B		N**	N*	S*	S**	S**
A vs. C		S**	N*	S*	S**	N**
B vs. C		N**	N*	N*	N**	S**

S – statisticky signifikantní, N – statisticky nesignifikantní, *Fisherův LSD test, **Kruskalův-Wallisův test s Bonferroniho korekcí

SKLADOVÁNÍ ERYTCYTŮ PŘI NESTANDARDNÍ TEPLOTĚ

nejmenšího významného rozdílu (LSD) pro vícenásobné porovnání, v ostatních případech neparametrický Kruskalův-Wallisův test s Bonferroniho korekcí pro vícenásobné porovnání. Vše testováno na hladině spolehlivosti $\alpha = 95 \%$.

Protokol studie odpovídal Helsinské deklaraci z roku 1975 a její revizi z roku 2000.

VÝSLEDKY

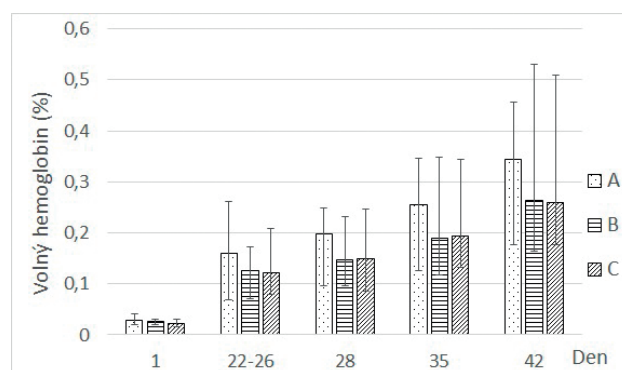
EBR vystavené teplotní zátěži měly standardní parametry jakosti: průměrný objem $\pm$ SD 273,5 $\pm$ 14,3 ml, průměrné množství hemoglobinu $\pm$ SD 52,7 $\pm$ 5,1 g/T.U. a hematokrit $\pm$ SD 0,59 $\pm$ 0,02.

Předepsaný stupeň hemolýzy (< 0,8 % erytrocytové masy na konci skladování) byl splněn ve všech sledovaných skupinách vystavených teplotní zátěži. Průměrná hodnota hemolýzy na konci skladování byla ve skupině A 0,34 %, ve skupině B 0,26 % a ve skupině C 0,26 %. Aritmetický průměr vHb $\pm$ SD byl u kontrolního souboru EBR ($n=20$) 0,26 % $\pm$ 0,16 %, min-max 0,13–0,85 % v den 42, tj. bez statisticky signifikantního rozdílu v porovnání se skupinou B a C, avšak v jednom případě byl překročen povolený procentuální limit hemolýzy vHb. Jiné parametry nebyly u kontrolního souboru hodnoceny.

Ve všech sledovaných skupinách došlo v průběhu skladování ke vzestupu všech markerů: vHb, K⁺, LDH a annexinu V. Výsledky uvádí tabulky 1, 2, 3 a 4.

Nejvyšší zvýšení markerů hemolýzy K⁺ a LDH bylo zjištěno ve skupině A. Hodnota vHb a LDH stoupala plynule s dobou skladování, tj. ve dnech 1–42 (grafy 1 a 3), hladina K⁺ stoupala nejvíce v prvních 22 dnech (graf 2), tj. již před zátěží, a hladina annexinu V se zvyšovala nejvíce ke konci skladování (den 35 a den 42) (graf 4).

U EBR skupiny A (T 15 °C, 6 hodin) byly zjištěny statisticky významně vyšší hodnoty K⁺ v porovnání se skupinou B a C (T 13 °C, 6/48 hodin) ve dny 28 a 35. Ve 42. dnu nebyl rozdíl v hodnotě K⁺ mezi skupinou A a C již statisticky signifikantní. U EBR skupiny A (T 15 °C,



Graf 1 Závislost hladiny volného hemoglobinu na době skladování v podskupinách. Spočítáno jako aritmetický průměr s rozmezím minimální a maximální změřené hodnoty.

Tab. 3 Výsledky markerů hemolýzy – LDH

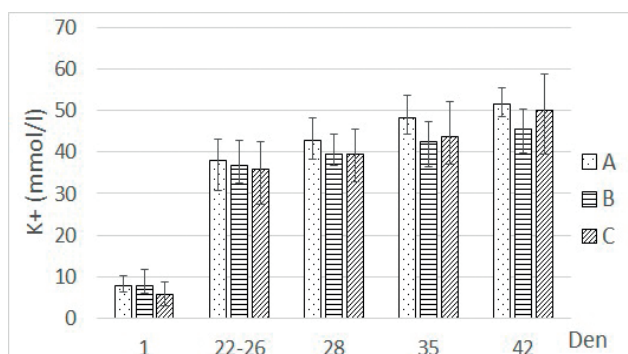
LDH (μkat/l)		Den 1	Den 22-26	Den 28	Den 35	Den 42
A (n = 11)	průměr $\pm$ SD	0,67 $\pm$ 0,50	10,19 $\pm$ 3,95	11,77 $\pm$ 4,17	13,75 $\pm$ 4,40	15,40 $\pm$ 4,57
B (n = 9)	průměr $\pm$ SD	0,43 $\pm$ 0,13	6,62 $\pm$ 3,01	7,22 $\pm$ 3,11	9,36 $\pm$ 2,95	10,96 $\pm$ 3,23
C (n = 20)	průměr $\pm$ SD	0,38 $\pm$ 0,14	4,62 $\pm$ 2,63	6,05 $\pm$ 2,99	7,80 $\pm$ 3,73	9,14 $\pm$ 3,98
A vs. B		N**	S*	S*	N**	N**
A vs. C		S*	S*	S*	S**	S**
B vs. C		N**	N*	N*	N**	N**

S – statisticky signifikantní, N – statisticky nesignifikantní, *Fisherův LSD test, **Kruskalův-Wallisův test s Bonferroniho korekcí

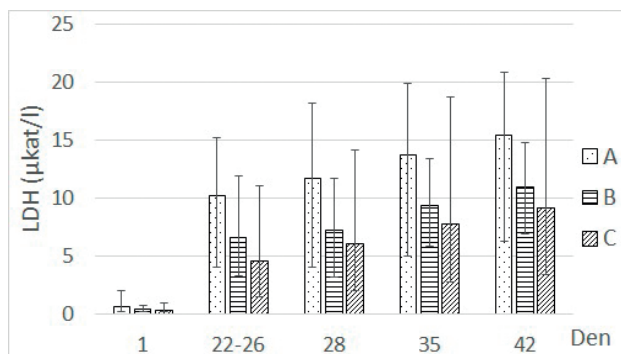
Tab. 4 Výsledky markerů hemolýzy – annexin V

Annexin V (ng/ml)		Den 1	Den 22-26	Den 28	Den 35	Den 42
A (n = 11)	průměr $\pm$ SD	1,59 $\pm$ 0,32	6,44 $\pm$ 8,81	10,72 $\pm$ 12,08	18,10 $\pm$ 17,36	23,66 $\pm$ 19,41
B (n = 9)	průměr $\pm$ SD	1,50 $\pm$ 0,34	1,51 $\pm$ 1,08	1,87 $\pm$ 1,45	4,93 $\pm$ 2,99	9,22 $\pm$ 6,24
C (n = 20)	průměr $\pm$ SD	1,38 $\pm$ 0,46	1,43 $\pm$ 1,67	3,08 $\pm$ 3,92	4,96 $\pm$ 7,36	7,88 $\pm$ 10,41
A vs. B		N*	N**	N**	N**	N**
A vs. C		N*	N**	N**	N**	S**
B vs. C		N*	N**	N**	N**	N**

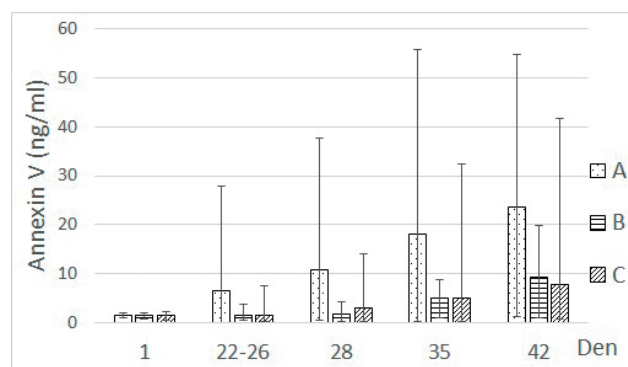
S – statisticky signifikantní, N – statisticky nesignifikantní, *Fisherův LSD test, **Kruskalův-Wallisův test s Bonferroniho korekcí



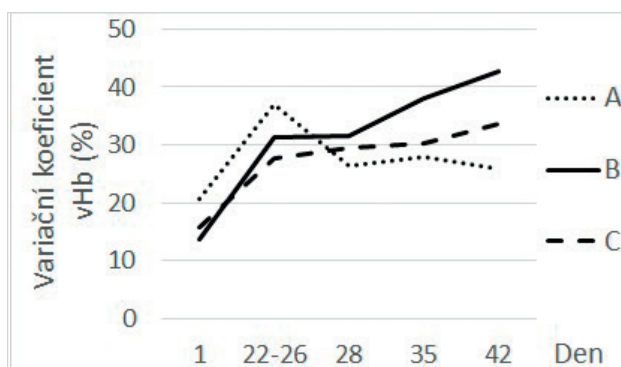
Graf 2 Závislost hladiny kalia na době skladování v podskupinách. Spočítáno jako aritmetický průměr s rozmezím minimální a maximální změřené hodnoty.



Graf 3 Závislosti hladiny LDH na době skladování v podskupinách. Spočítáno jako aritmetický průměr s rozmezím minimální a maximální změřené hodnoty.



Graf 4 Závislost hladiny annexinu V na době skladování v podskupinách. Spočítáno jako aritmetický průměr s rozmezím minimální a maximální změřené hodnoty.

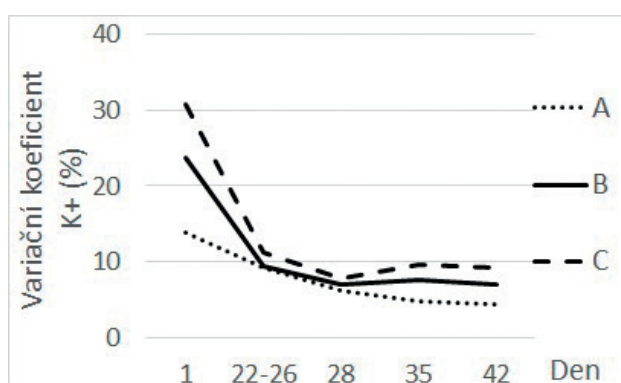


Graf 5 Závislost hladiny variačního koeficientu volného hemoglobinu na době skladování v podskupinách

6 hodin) byly vůči skupině C ($T 13^{\circ}\text{C}$, 48 hodin) naměřeny statisticky signifikantně vyšší hodnoty LDH ve všech dnech. Hodnota vHb se statisticky významně nelišila mezi skupinami A, B, C ve všech dnech kromě dne 28. Skupina B ($T 13^{\circ}\text{C}$, 6 hodin) nebyla ve všech dnech statisticky odlišná od skupiny C ($T 13^{\circ}\text{C}$, 48 hodin) v hodnotách vHb, K^+ , LDH a annexinu V. Výjimkou byl K^+ v den 42, kdy bylo vyšší ve skupině C.

Hladina annexinu V stoupala s dobou skladování ve všech skupinách, ale nebylo dosaženo statisticky významného rozdílu mezi všemi sledovanými skupinami. V den 42 jsme zaznamenali statisticky významný rozdíl, kdy u skupiny A došlo k většímu vzestupu v porovnání se skupinou C.

Mezi některými z parametrů byly zjištěny přímé korelace. Hladina K^+ v supernatantu EBR korelovala s obsahem Hb ($R^2 = 0,128$, $p = 0,024$) u všech EBR měřených v den 1 po odběru. U všech EBR korelovaly hodnoty: (a) K^+ s vHb ($R^2 = 0,604$, $p < 0,001$), s LDH ($R^2 = 0,490$, $p < 0,001$) a s annexinem V ($R^2 = 0,100$,



Graf 6 Závislost hladiny variačního koeficientu kalia na době skladování v podskupinách

$p < 0,001$), (b) LDH s vHb ($R^2 = 0,426$, $p < 0,001$) a s annexinem V ($R^2 = 0,447$, $p < 0,001$), (c) vHb s annexinem V ($R^2 = 0,103$, $p < 0,001$). Tedy nejtěsnější korelace byla zjištěna mezi K^+ a vHb. Annexin V nejvíce koreloval

SKLADOVÁNÍ ERYTROCYTŮ PŘI NESTANDARDNÍ TEPLOTĚ

s hladinou LDH, a to nejsilněji v případě dnů 28–42 ($R^2 = 0,487$, $p < 0,001$).

Variační koeficient volného hemoglobinu stoupal s dobou skladování, avšak variační koeficient K^+ s dobou skladování klesal (grafy 5 a 6), méně výrazná změna variačního koeficientu byla zjištěna u LDH – minimálně klesal, avšak u annexinu V mírně stoupal.

DISKUSE

Hladina vHb na konci doby skladování byla u všech zkoumaných zahříváních EBR pod hranicí, která je stanovena Vyhl. č. 143/2008 Sb. [1].

Všechny markery hemolýzy stoupaly kontinuálně se skladováním, avšak teplotní zátěž působila odlišně na jednotlivé markery. Hladiny volného hemoglobinu a annexinu V byly srovnatelné mezi zahříváními skupinami EBR, avšak v hodnotách K^+ a LDH se T.U. lišily.

U skupiny EBR A (15 °C, 6 hodin) byly zjištěny vyšší hodnoty K^+ než u skupiny EBR C s delší zátěží (13 °C, 48 hodin), což dokumentuje, že hladinu K^+ ovlivnila více teplota než délka zátěže.

Ve většině dnů nebyl mezi skupinami zjištěn statisticky významný rozdíl v hodnotě hemolýzy stanovené procenty vHb a annexinem V, což ukazuje na srovnatelný vliv různých teplotních zátěží na uvolňování vHb a annexinu V.

Skupiny B a C (stejná teplota, avšak rozdílná délka expozice) se statisticky nelišily v žádných parametrech, což dokumentuje, že rozdílné testované zátěže (6 hodin a 48 hodin) mají stejný vliv na hemolýzu konkrétně při 13 °C.

Skupiny A a B se jednoznačně lišily v hladině K^+ , takže vyšší teplota očekávaně zvýšila jeho uvolňování, avšak v případě LDH nevyšel tento efekt konstantně.

V Hancockově studii byl testován vliv teploty 10 °C na transfuzní přípravky erytrocytů (10 °C, 5 hodin a 10 °C, 12 hodin). U žádné jednotky nedošlo k překročení limitu vHb 0,8 % v den 42 [9].

Ve výzkumu vedeném Wagnerem byl hodnocen vliv 13 °C po celou dobu skladování erytrocytů resuspendovaných deleukotizovaných (ERD) a byla zjištěna vyhovující průměrná hodnota vHb 0,63 % (95% interval spolehlivosti 0,47–1,02) v den 35, avšak v den 42 již nebyla kvalita transfuzních přípravků dostatečná, neboť došlo k překročení stanoveného limitu vHb na 2,01 % (95% interval spolehlivosti 1,31–2,51) [10].

Ve studii řešené Gullikssonem, kde byl vyšetřován vliv teplotní zátěže 6 hodin při pokojové teplotě na deleukotizované erytrocyty resuspendované v SAG-manitolu, nebyla překročena povolená hranice hemolýzy 0,8 % [11]. Také v Eckerově studii, kde byly erytrocyty resuspendované v CPDA-1 zahřívány 6 ho-

din při 20 °C [12], nebyla překročena povolená hranice hemolýzy 0,8 %.

Ve studii Procházkové byla zjišťována hladina annexinu V u ERD. Na začátku skladování (D0) byla zjištěna průměrná hodnota $\pm$ SD 0,3 $\pm$ 0,5 ng/ml, v den 40 1,5 $\pm$ 1,0 ng/ml [14], což jsou nižší hodnoty a s menším rozptylem než v naší studii. Rozdíl lze vysvětlit použitím odlišných vyšetřovacích souprav.

Nárůst variačního koeficientu volného hemoglobinu s dobou skladování ukazuje, že na konci skladování je mezi transfuzními přípravky větší rozdíl v hodnotách volného hemoglobinu než na počátku doby skladování. Naopak transfuzní přípravky se na začátku skladování liší více v hladině K^+ , než je tomu na konci doby skladování, což je novým poznatkem, který pravděpodobně vysvětlí jiné studie.

Ve studii byly zkoumány markery poškození erytrocytů pouze *in vitro*. Otázkou je, jak skladování v nestandardních podmínkách ovlivní funkci a přežití erytrocytů *in vivo*.

ZÁVĚR

Teplotní limity pro skladování erytrocytů uvedené v Doporučení STL jsou bezpečné. Teplotní zátěž 13 °C a 15 °C při skladování má na jejich jakost jen mírný vliv, hemolýza byla v bezpečném rozmezí. Stupeň hemolýzy měřený procenty vHb se mezi skupinami nelišil, hodnotu K^+ ovlivnila více teplota než délka zátěže.

Legislativním požadavkem pro zařízení transfuzní služby je zajistit kvalitu a bezpečnost transfuzních přípravků a současně správně postupovat při mimořádných situacích (výpadek techniky, mimořádné organizační stavy). Pro pochopení vlivu nestandardních podmínek na kvalitu transfuzních přípravků, přežívání a funkci erytrocytů budou potřebné další studie. Maximální využití skladovaných erytrocytů lze zajistit i organizačními úpravami procesů, spoluprací s klinickými pracovišti, s jinými zařízeními transfuzní služby apod.

Použité zkratky

CPDA-1	– antikoagulační roztok: citrát, fosfát, dextróza, adenin
EBR	– erytrocyty bez buffy-coatu resuspendované
KNL, a.s.	– Krajská nemocnice Liberec, a.s.
LDH	– laktát dehydrogenáza
SAG	– chlorid sodný, adenin, glukóza
SD	– směrodatná odchylka
STL	– Společnost pro transfuzní lékařství
T.U.	– transfuzní jednotka
vHb	– volný hemoglobin

LITERATURA

1. Vyhláška č. 143/2008 Sb., o stanovení bližších požadavků pro zajištění jakosti a bezpečnosti lidské krve a jejích složek (vyhláška o lidské krvi), ve znění pozdějších předpisů.
2. Procházková R. Markery poškození krevních buněk. Transfuzie Hematol Dnes. 2013;19:240–243.
3. Hess JR. Measures of stored red blood cell quality. Vox Sang. 2014;107:1–9.
4. Putter JS, Seghatchian J. Cumulative erythrocyte damage in blood storage and relevance to massive transfusions: selective insights into serial morphological and biochemical findings. Blood Transfus. 2017;15:348–356.
5. Seghatchian J, Krailadsiri P. Red cell storage lesion assessed by the levels of potassium, hemoglobin and annexin V in supernatant. Transfus Apher Sci. 2002;26:121–127.
6. Sparrow RL, Healey G, Patton KA, et al. Red blood cell age determines the impact of storage and leukocyte burden on cell adhesion molecules, glycophorin A and the release of annexin V. Transfus Apher Sci. 2006;34:15–23.
7. Guide to the preparation, use and quality assurance of blood components. 19th ed. Strasbourg: Council of Europe, 2017; 302.
8. Doporučení Společnosti pro transfuzní lékařství ČLS JEP č. STL2015_11 ze dne 2. 11. 2015 verze 1 [on-line]. Dostupné na: <https://www.transfuznispolecnost.cz/doporucene-postupy/skladovani-a-preprava-krve-krevnich-slozek-suroviny-pro-dalsi-vyrobu-transfuznich-pripravku-231>. Staženo: 17. 2. 2020.
9. Hancock V, Beard M, Naik F, et al. Effects of deviations in the recommended storage temperatures of RBCs on their invitro quality. Transfus Med. 2009;19(s1)(21):PO4.
10. Wagner T, Pabst MA, Leitinger G, et al. Impact of constant storage temperatures and multiple warming cycles on the quality of stored red blood cells. Vox Sang. 2014;106:45–54.
11. Gulliksson H, Nordahl-Källman AS. Effect of transient warming of red blood cells for up to 24 h: in vitro characteristics in CPD/saline-adenine-glucose-mannitol environment. Vox Sang. 2014;106:61–67.
12. Ecker T, Hitzler WE. Effect of 6-hour exposure to 20 degrees C on the ATP content and other biochemical measures of CPDA-1 packed red cells. Clin Lab. 2000;46:291–293.
13. Procházková R. Multikomponentní aferetické odběry krve. 1. vyd. Brno: Tribun EU, 2009; 51.

Podíl autorů na přípravě rukopisu

PP – design a provedení studie, zpracování výsledků a rukopisu
 SŠ – provedení studie
 CA – provedení studie, revize rukopisu
 TS – statistické zpracování, revize rukopisu
 PT – design studie, revize rukopisu
 LŘ – provedení studie
 RP – design a provedení studie, revize rukopisu

Poděkování

Projekt byl finančně podpořen z Fondu podpory vědeckých projektů Vědecké rady Krajské nemocnice Liberec, a.s., VR 170304.

Autoři děkují RNDr. P. Škrabálkovi z Oddělení klinické biochemie, KNL, a.s., za spolupráci při vyšetřování biochemických markerů a laborantkám z Transfuzního oddělení, KNL, a.s., za odběry a zpracování vzorků z transfuzních přípravků.

Čestné prohlášení

Autoři práce prohlašují, že v souvislosti s tématem, vznikem a publikací tohoto článku nejsou ve střetu zájmů a vznik ani publikace článku nebyly podpořeny žádnou farmaceutickou firmou.

Do redakce doručeno dne 18. 10. 2019.

Přijato po recenzi dne 28. 2. 2020.

MUDr. Petr Papoušek

Transfuzní oddělení, Krajská nemocnice Liberec, a.s.
 Baarova 15
 460 63 Liberec 1
 e-mail: petr.papousek@nemlib.cz