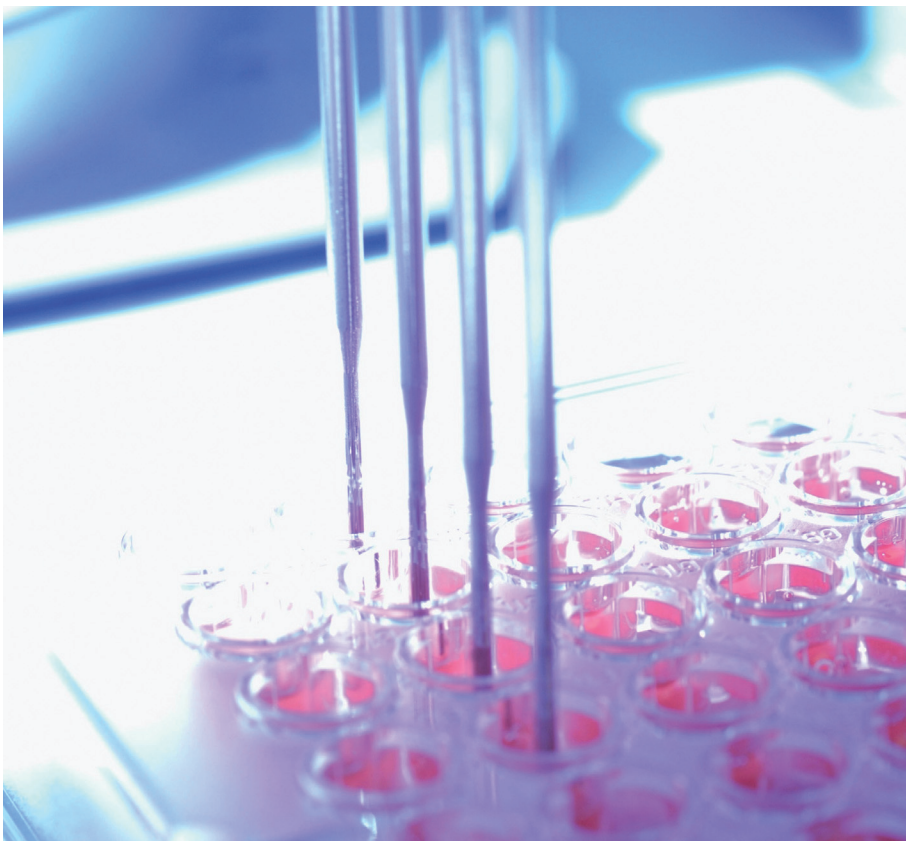


Miroslav Penka, Eva Tesařová a kolektiv

Hematologie a transfuzní lékařství II

Transfuzní lékařství



Miroslav Penka, Eva Tesařová a kolektiv

Hematologie a transfuzní lékařství II

Transfuzní lékařství

Upozornění pro čtenáře a uživatele této knihy

Všechna práva vyhrazena. Žádná část této tištěné či elektronické knihy nesmí být reprodukována a šířena v papírové, elektronické či jiné podobě bez předchozího písemného souhlasu nakladatele. Neoprávněné užití této knihy bude **restně stíháno**.

Prof. MUDr. Miroslav Penka, CSc., MUDr. Eva Tesařová a kolektiv

HEMATOLOGIE A TRANSFUZNÍ LÉKAŘSTVÍ II

TRANSFUZNÍ LÉKAŘSTVÍ

Vedoucí autorského kolektivu:

MUDr. Eva Tesařová – Transfuzní a tkáňové oddělení FN Brno

Autorský kolektiv:

RNDr. Libuše Janků – Transfuzní a tkáňové oddělení FN Brno

MUDr. Hana Lejdarová – Transfuzní a tkáňové oddělení FN Brno

RNDr. Rita Pacasová, Ph.D. – Transfuzní a tkáňové oddělení FN Brno

MUDr. Alena Pejchalová – Transfuzní a tkáňové oddělení FN Brno

MUDr. Eva Tesařová – Transfuzní a tkáňové oddělení FN Brno

Recenze:

MUDr. Jiří Masopust

MUDr. Renata Procházková, Ph.D.

Vydání odborné knihy schválila Vědecká redakce nakladatelství Grada Publishing, a.s.

Autorky děkují paní Mgr. Olze Kopalové, vedoucí odborné redaktorce, za spolupráci při vzniku této publikace, paní Janě Řehákové, DiS., za pomoc při technické realizaci obrazové přílohy ke kapitole 1, oběma recenzentům a všem sponzorům, kteří vydání publikace finančně podpořili.

TIRÁŽ TIŠTĚNÉ PUBLIKACE:

© Grada Publishing, a.s., 2012

Obrázky 1.1–1.18, 1.20–1.23, 1.25–1.34, 2.1–2.5, 4.1 podle podkladů autorek přeskreslila Jana Řeháková, DiS.

Ostatní obrázky dodaly autorky.

Cover Photo © fotobanka allphoto, 2012

Vydala Grada Publishing, a.s., U Průhonu 22, Praha 7

jako svou 5007. publikaci

Odpovědný redaktor Mgr. Luděk Neužil

Sazba a zlom Jana Řeháková, DiS.

Počet stran 192 + 16 stran barevné přílohy

1. vydání, Praha 2012

Vytiskly Tiskárny Havlíčkův Brod, a. s.

Názvy produktů, firem apod. použité v knize mohou být ochrannými známkami nebo registrovanými ochrannými známkami příslušných vlastníků, což není zvláštním způsobem vyznačeno.

Postupy a příklady v této knize, rovněž tak informace o lécích, jejich formách, dávkování a aplikaci jsou sestaveny s nejlepším vědomím autorů. Z jejich praktického uplatnění ale nevyplývají pro autory ani pro nakladatelství žádné právní důsledky.

ISBN 978-80-247-3460-6

ELEKTRONICKÉ PUBLIKACE:

ISBN 978-80-247-7901-0 (pro formát PDF)

ISBN 978-80-247-7904-1 (pro formát EPUB)

Obsah

Předmluva	9
Seznam použitých zkratk a jejich význam	11
1 Imunologie erytrocytů (A. Pejchalová)	17
1.1 Obecná imunohematologie	17
1.1.1 Imunitní systém	17
1.1.2 Antigeny	17
1.1.3 Protilátky	18
1.1.4 Komplementový systém	20
1.1.5 Reakce antigenu s protilátkou	22
1.1.6 Imunohematologické testy	24
1.2 Krevní skupiny	27
1.2.1 AB0 systém	28
1.2.2 Rh systém	33
1.2.3 Ostatní krevní skupiny	40
1.3 Předtransfuzní vyšetření	45
1.3.1 Vyšetření krevní skupiny (stanovení krevní skupiny AB0 a antigenu D)	47
1.3.2 Screeningové vyšetření nepravidelných protilátek proti erytrocytům	48
1.3.3 Test kompatibility	49
1.3.4 Mimořádné situace při předtransfuzním vyšetření	53
1.4 Imunohematologické vyšetření v těhotenství	54
1.5 Hemolytické onemocnění novorozence	55
1.5.1 Imunohematologické vyšetření novorozence	58
1.5.2 Léčba hemolytického onemocnění novorozence	59
1.5.3 Prevence hemolytického onemocnění novorozence	60
1.6 Autoimunitní hemolytické anémie	60
1.6.1 Dělení autoimunitních hemolytických anémií	61
1.7 Imunohematologická vyšetření dárce krve	65
1.7.1 Vyšetření krevní skupiny	65
1.7.2 Detekce nepravidelných protilátek proti erytrocytům	66
1.8 Kontroly kvality v imunohematologické laboratoři	66
2 HLA systém, imunologie leukocytů a trombocytů (L. Janků)	69
2.1 HLA systém	69
2.1.1 Definice HLA systému, historie objevů HLA	69
2.1.2 Struktura molekul HLA I. třídy	70
2.1.3 Struktura molekul HLA II. třídy	71
2.1.4 Genetická organizace HLA systému	72
2.1.5 Dědičnost HLA systému	74
2.1.6 Crossing-over, rekombinace HLA haplotypů	74
2.1.7 Vazebná nerovnováha	75

2.1.8	Polymorfismus HLA systému.....	76
2.1.9	Nomenklatura HLA systému.....	76
2.1.10	HLA systém a choroby.....	78
2.1.11	HLA systém a transplantace.....	80
2.1.12	Význam HLA systému.....	83
2.1.13	Typizace HLA systému.....	84
2.2	Imunologie leukocytů.....	86
2.2.1	HLA antigeny leukocytů.....	86
2.2.2	Klinické symptomy způsobené anti-HLA protilátkami.....	87
2.2.3	HNA antigeny (human neutrophil antigens).....	87
2.2.4	Klinické symptomy způsobené anti-HNA protilátkami.....	88
2.2.5	Způsoby detekce anti-HNA protilátek.....	89
2.2.6	HMA antigeny (human monocyte antigens).....	89
2.3	Imunologie trombocytů.....	90
2.3.1	HPA antigeny (human platelet antigens).....	90
2.3.2	Klinické symptomy způsobené antitrombocytárními protilátkami... ..	91
2.3.3	Screeningové testy pro detekci antitrombocytárních protilátek.....	92
3	Výroba transfuzních přípravků (R. Pacasová).....	95
3.1	Dárcovství krve (H. Lejdarová).....	95
3.1.1	Obecné principy dárcovství krve.....	95
3.1.2	Postup při odběru krve.....	96
3.1.3	Kritéria pro přijetí dárců krve.....	96
3.1.4	Kritéria pro vyloučení dárců krve.....	97
3.1.5	Typy odběrů krve.....	99
3.1.6	Patofyziologie odběrů krve.....	101
3.1.7	Registry dárců krve.....	102
3.2	Autotransfuze (E. Tesařová).....	103
3.2.1	Předoperační autologní odběr.....	103
3.2.2	Akutní normovolemická hemodiluce.....	106
3.2.3	Perioperační sběr krve.....	107
3.3	Principy výroby transfuzních přípravků (R. Pacasová).....	107
3.3.1	Vstupní materiál pro výrobu transfuzních přípravků.....	107
3.3.2	Odběrový materiál.....	107
3.3.3	Konzervace krve a krevních složek.....	108
3.3.4	Zpracování krve.....	111
3.3.5	Deleukotizace transfuzních přípravků.....	113
3.3.6	Ozařování transfuzních přípravků paprsky γ	114
3.3.7	Dělení transfuzních přípravků.....	114
3.3.8	Promývání transfuzních přípravků.....	114
3.3.9	Metody inaktivace patogenů v transfuzních přípravcích.....	115
3.3.10	Principy značení, dokumentace.....	115
3.3.11	Skladování transfuzních přípravků.....	115
3.3.12	Výdej, distribuce a transport transfuzních přípravků.....	116
3.4	Transfuzní přípravky (R. Pacasová).....	117
3.4.1	Erytrocytové transfuzní přípravky.....	118
3.4.2	Trombocytové transfuzní přípravky.....	119

3.4.3	Plazmatické transfuzní přípravky	120
3.4.4	Ostatní typy transfuzních přípravků	121
3.5	Plazma pro frakcionaci (<i>E. Tesařová</i>)	121
3.5.1	Frakcionace plazmy	121
3.5.2	Metody inaktivace a eliminace patogenů v krevních derivátech ...	122
3.5.3	Krevní deriváty vyrobené z lidské krevní plazmy	123
3.5.4	Krevní deriváty vyrobené rekombinantními technikami	123
3.6	Kontroly kvality v zařízeních transfuzní služby (<i>R. Pacasová</i>)	123
3.6.1	Vyšetření vzorků krve dárce při odběru	124
3.6.2	Kontroly kvality meziproduktů a kontroly kvality transfuzních přípravků	126
3.6.3	Kontroly účinnosti dezinfekce místa venepunkce před odběrem ...	127
3.6.4	Kontroly procesu odběru a zpracování	127
3.6.5	Kontroly čistoty výrobních prostor	128
3.6.6	Kontroly dodaných materiálů pro odběry, zpracování a pro kontroly jakosti	128
4	Hemoterapie (<i>E. Tesařová</i>)	131
4.1	Historie léčby krví	131
4.1.1	Krev ve starověku	131
4.1.2	První pokusy s transfuzemi	131
4.1.3	Objev krevního oběhu, převody zvířecí krve	131
4.1.4	Začátky transfuzí lidské krve	132
4.1.5	Objev krevních skupin	132
4.1.6	Konzervace krve	133
4.1.7	Moderní éra	133
4.2	Léčba transfuzními přípravky	134
4.2.1	Erytrocyty	135
4.2.2	Trombocyty	136
4.2.3	Plazma pro klinické použití	139
4.2.4	Kryoprotein (kryoprecipitát)	140
4.2.5	Granulocyty	140
4.2.6	Masivní transfuze	140
4.2.7	Aplikace transfuze	141
4.2.8	Léčba pacientů dětského věku	143
4.3	Léčba krevními deriváty	148
4.3.1	Krevní deriváty s obsahem faktoru VIII	148
4.3.2	Krevní deriváty s obsahem faktoru VIII a von Willebrandova faktoru	149
4.3.3	Krevní deriváty s obsahem faktoru IX	149
4.3.4	Krevní deriváty s obsahem faktorů protrombinového komplexu ...	150
4.3.5	Krevní deriváty s obsahem faktoru VII	150
4.3.6	Krevní deriváty s obsahem fibrinogenu	151
4.3.7	Krevní deriváty s obsahem aktivovaných faktorů protrombinového komplexu	152
4.3.8	Krevní deriváty s obsahem rekombinantního aktivovaného faktoru VII	153

4.3.9	Krevní deriváty s obsahem koncentrátu antitrombinu	153
4.3.10	Krevní deriváty s obsahem koncentrátu proteinu C	153
4.3.11	Krevní deriváty s obsahem albuminu.....	154
4.3.12	Krevní deriváty s obsahem imunoglobulinů	154
4.3.13	Tkáňová lepidla.....	157
4.3.14	Balení, skladování, rekonstituce krevních derivátů	157
4.4	Komplikace hemoterapie	159
4.4.1	Akutní hemolytická potransfuzní reakce	160
4.4.2	Febrilní nehemolytická potransfuzní reakce.....	161
4.4.3	Alergická potransfuzní reakce.....	161
4.4.4	Anafylaktická potransfuzní reakce.....	162
4.4.5	Bakteriálně toxická potransfuzní reakce	162
4.4.6	Reakce TRALI (transfusion related acute lung injury).....	163
4.4.7	Reakce TACO (transfusion associated circulatory overload)	164
4.4.8	Hypotermie	164
4.4.9	Hyperkalemie	164
4.4.10	Citrátová toxicita.....	164
4.4.11	Pozdní hemolytická potransfuzní reakce	165
4.4.12	Potransfuzní purpura	165
4.4.13	Reakce TA-GvHD (transfusion associated graft versus host disease).....	166
4.4.14	Přenos virů.....	166
4.4.15	Přenos parazitů	167
4.4.16	Přenos prionů	168
4.4.17	Potransfuzní hemosideróza	168
4.4.18	Tvorba inhibitorů.....	169
4.4.19	Toxicita plastických hmot.....	169
4.4.20	Procesní chyby.....	170
4.4.21	Nežádoucí účinky po podání krevních derivátů	170
4.5	Hemovigilance	170
4.6	Krizová krevní politika.....	172
Historie léčby krví v datech (E. Tesařová)		179
Rejstřík		181
Souhrn		191
Summary		192

Předmluva

Druhý díl publikace *Hematologie a transfuzní lékařství* předkládá text z oboru transfuzního lékařství, který je psán s didaktickým záměrem seznámit čtenáře s problematikou oboru a se základními postuláty hemoterapie, včetně specifík ve vztahu k péči o novorozence a děti vůbec. Jedná se o přehled, který definuje obzor základních vědomostí oboru a vymezuje platný legislativní rámec pro činnost zařízení transfuzní služby v České republice. Autorský kolektiv byl sestaven z odborníků vlastního pracoviště Fakultní nemocnice Brno, recenzemi byli pověřeni erudovaní kolegové s letitými praktickými zkušenostmi, kteří pravidelně v oboru transfuzního lékařství publikují.

Text publikace je rozdělen do čtyř logických celků, a to imunologie erytrocytů, imunologie leukocytů a trombocytů, včetně problematiky HLA systému, výroba transfuzních přípravků a hemoterapie. V kapitole hemoterapie je stručně popsána metodika zásobování nemocnic transfuzními přípravky v průběhu hromadných katastrof s postižením velkého počtu osob. Zároveň je v kapitole vymezena časová osa hemoterapie, kterou pro přehlednost určují významná historická data. Pro zvýšení didaktického účinku obsahuje publikace řadu schémat a obrázků, seznam zkratek a rejstřík.

Dovoluji si doufat, že publikace pomůže čtenářům proniknout do složité problematiky transfuzního lékařství, které v současnosti představuje průsečík několika lékařských specializací a mnoha vědních oborů.

Svým spoluautorům a recenzentům děkuji za úsilí, které vzniku publikace věnovali. Moje poděkování patří také sponzorům, kteří vydání této publikace finančně podpořili.

Eva Tesařová

Seznam použitých zkratk a jejich význam

Ab	antibody (protilátka)
ABO	skupinový systém erytrocytů ABO
ACD	1. antikoagulační roztok (acidum citricum, citrate, dextrose) 2. anaemia of chronic diseases (anémie chronických chorob)
ACE	acetylcholinesteráza
ADP	adenosindifosfát
ADSOL	adenine and dextrose solution (konzervační roztok)
Ag	antigen
AGH	antiglobulinum humanum (antiglobulinové sérum)
AIDS	acquired immunodeficiency syndrom (syndrom získané lidské imunodeficience)
AIHA	autoimunitní hemolytická anémie
ALI	acute lung injury (akutní poškození plic)
AMP	adenosinmonofosfát
ANH	akutní normovolemická diluce
APC	antigen presenting cell (antigen prezentující buňka)
ARIP	anesteziologie, resuscitace a intenzivní péče
ATP	adenosintrifosfát
C	komplement
C1-C9	složky komplementu
CCI	corrected count increment (pře počítaný vzestup počtu trombocytů po transfuzi)
CJD	Creutzfeldt-Jacob disease (Creutzfeldtova-Jacobova choroba)
CMV	cytomegalovirus
CPD	antikoagulační roztok (citrate, phosphate, dextrose)
CPDA	antikoagulační roztok (citrate, phosphate, dextrose, adenine)
CSF	colony stimulating factor
ČČK	Český červený kříž
ČLS JEP	Česká lékařská společnost Jana Evangelisty Purkyně
ČR	Česká republika
D variant	parciální D-antigen
D weak	slabý D-antigen
DAF	decay accelerating factor
DDAVP	1-deamino-8-D-arginin vazopresin
DEPH	di(2-etylhexyl)ftalát
DIFT	destičkový imunofluorescenční test
Di ^a	antigen erytrocytů Diego (a)
DIC	disseminated intravascular coagulopathy (diseminovaná intravaskulární koagulace)
Di ^b	antigen erytrocytů Diego (b)
DMSO	dimetylsulfoxid
DNA	kyselina deoxyribonukleová
Do ^a	antigen erytrocytů Dombrock (a)

Do ^b	antigen erytrocytů Dombrock (b)
DP	double population (dvojí populace erytrocytů)
EBR	erytrocyty bez buffy coatu resuspendované
EBV	virus Epstein-Barr
EIA	enzymová imunoanalýza
ELFO	elektroforéza
ELISA	enzyme linked immunosorbent assay
EU	Evropská unie
FI	faktor I, fibrinogen
FEIBA	factor eight inhibitor bypassing activity
FVIII: C	koagulační aktivita faktoru VIII
FV	faktor V
FCM	flowcytometry (průtoková cytometrie)
FFP	fresh frozen plasma (čerstvá zmražená plazma)
FITC	fluorescein izothiocyanát
FMAIT	fetomaternální aloimunitní trombocytopenie
FMH	fetomaternal haemorrhage (fetomaternální krvácení)
FHTR	febrile haemolytic transfusion reaction
FNHTR	febrile nonhaemolytic transfusion reaction
FSF	fibrin stabilizující faktor (faktor XIII)
FTA	fluorescence Treponema absorbtion
FUT	fukosyltransferáza
Fy ^a	antigen systému Duffy (a)
Fy ^b	antigen systému Duffy (b)
GA	granuloaglutinační test
GCT	granulocytotoxický test
GIFT	granuloimunofluorescenční test
GP	glykoprotein
GvHD	graft versus host disease (reakce štěpu proti hostiteli)
HBV	hepatitis B virus (virus hepatitidy B)
HBsAg	povrchový antigen viru hepatitidy B
Hc	hematokrit cílový
HCV	hepatitis C virus (virus hepatitidy C)
HHV	human herpes virus
HIV	human immunodeficiency virus (virus lidské imunodeficiency)
HIT	heparinem indukovaná trombocytopenie
HLA	human leukocyte antigen (lidský hlavní histokompatibilní systém)
HMA	human monocyte antigen
HNA	human neutrophil antigen
HOFN	hemolytické onemocnění fetu a novorozence
HON	hemolytické onemocnění novorozence
HPA	human platelet antigen
Hs	hematokrit střední
HSV	herpes simplex virus
Hv	hematokrit výchozí

HVLP	hromadně vyráběný léčivý přípravek
ICHS	ischemická choroba srdeční
Ig	imunoglobulin
INR	international normalised ratio (mezinárodní normalizovaný poměr)
i.m.	intramuskulární aplikace
IMIG	imunoglobuliny pro intramuskulární aplikaci
ITP	imunitní trombocytopenie
ITT	immune tolerance therapy (imunotoleranční léčba)
IU	international unit (mezinárodní jednotka)
IUT	intrauterinní transfuze
i.v.	intravenózní aplikace
IVIG	imunoglobuliny pro intravenózní aplikaci
IVLP	individuálně vyráběný léčivý přípravek
Jk ^a	antigen systému Kidd (a)
Jk ^b	antigen systému Kidd (b)
KTC	krizové transfuzní centrum
LDH	laktát dehydrogenáza
LISS	low ionic strength salt solution (solný roztok s nízkou iontovou silou)
LISS NAT	nepřímý antiglobulinový test s použitím LISS
Le ^a	antigen systému Lewis (a)
Le ^b	antigen systému Lewis (b)
Lu ^a	antigen systému Lutheran (a)
Lu ^b	antigen systému Lutheran (b)
MAC	membrane attack complex
MAIPA	monoclonal antibody-specific immobilization of platelet antigens
MASP	MBL-associated serine proteases
MBL	mannose binding lectin
MEIA	enzymová imunoanalýza na mikročásticích
MF	mixed field (smíšená populace, smíšené reakce)
MHC	major histocompatibility complex (hlavní histokompatibilní systém)
MZ	ministerstvo zdravotnictví
NaCl	chlorid sodný, fyziologický roztok
NAIN	novorozenecká aloimunitní neutropenie
NAIT	novorozenecká aloimunitní trombocytopenie
NAT	1. nepřímý antiglobulinový test 2. nucleic acid amplification techniques (metoda amplifikace nukleových kyselin)
NEC	nekrotizující enterokolitida
NK	1. natural killer (NK buňka) 2. nukleová kyselina
NRL	Národní referenční laboratoř
OBI	occult (hepatitis) B infection
PAMPS	pathogen associated molecular patterns

PAO	předoperační autologní odběr
PAT	přímý antiglobulinový test
PAS	platelet aditive solution (náhradní roztok pro skladování trombocytů)
PEG	polyetylen glykol
PCH	paroxyzmální chladová hemoglobinurie
PCR	polymerase chain reaction (polymerázová řetězová reakce)
PCR-SSO	PCR s následnou hybridizací se sekvenčně specifickými oligonukleotidy
PCR-SSP	PCR se sekvenčně specifickými primery
PE	phycoerythrin
PID	primární imunodeficience
PIGA	gen kódující změny u paroxyzmální noční hemoglobinurie
PNH	paroxyzmální noční hemoglobinurie
plt	platelets (trombocyty)
PSK	perioperační sběr krve
PT	prothrombin time (protrombinový čas)
PTP	potransfuzní trombocytopenická purpura
PVC	polyvinylchlorid
q PCR	quantitative polymerase chain reaction
RIA	radio immuno assay
Rh	skupinový systém erytrocytů Rhesus
rhG-CSF	rekombinantní faktor stimulující granulocyty
RhIg	anti-D imunoglobulin (Rh imunoglobulin)
RNA	kyselina ribonukleová
RRR	rychlá reagínová reakce
rt PCR	real time polymerase chain reaction
SAGM	konzervační roztok (solution of adenine, glukose, mannitol)
SBT	sequencing based typing
s.c.	subkutánní aplikace
SCIG	imunoglobuliny pro subkutánní aplikaci
SD	solvent detergent
SID	sekundární imunodeficience
SMP	small membrane protein
SOP	standardní operační postup
SPC	statistic process control (statistická analýza procesu)
SPHA	solid phasis haemadsorbition
SSPt	náhradní resuspenzní roztok pro trombocyty
STL	Společnost pro transfuzní lékařství
SZÚ	Státní zdravotní ústav
TACO	transfusion acute circulatory overload
TAD	trombocyty z aferézy deleukotizované
TA-GvHD	transfusion associated graft versus host disease (reakce štěpu proti hostiteli vázaná na transfuzi)
TBBV	total body blood volum (objem cirkulující krve)
T.D.	terapeutická dávka
TIBC	total iron binding capacity (celková vazebná kapacita železa)

TNF	tumor necrosis factor
TP	transfuzní přípravek
TPHA	Treponema passive hemagglutination
TP-PA	Treponema pallidum particule aglutination
TRALI	transfusion related acute lung injury
TSE	transmisivní spongiformní encefalopatie
TTI	transfusion transmitted infection
TTD	transfusion transmitted diseases
TTP	trombotická trombocytopenická purpura
T.U.	transfuzní jednotka
ÚILC	Ústřední informační a logistické centrum
UV	ultraviolet (ultrafialové záření)
v.	véna (žíla)
vCJD	variant Creutzfeldt-Jacob disease (variantní forma Creutzfeldtovy-Jacobovy choroby)
vWF	von Willebrandův faktor
vWF:Ag	antigen von Willebrandova faktoru
vWF:RCof	ristocetin kofaktor, kofaktor von Willebrandova faktoru
VZV	varicella zoster virus
WNV	west Nile virus
WHO	World Health Organisation (Světová zdravotnická organizace)
Yt ^a	antigen erytrocytů Cartwright (a)
Yt ^b	antigen erytrocytů Cartwright (b)
ZTS	zařízení transfuzní služby
ZULP	zvlášť účtovaný léčivý přípravek
ZZ	zdravotnické zařízení

1 Imunologie erytrocytů

(A. Pejchalová)

1.1 Obecná imuno hematologie

1.1.1 Imunitní systém

Imunitní systém zajišťuje obranu organismu proti cizorodým molekulám. Základní funkcí imunitního systému je obranyschopnost, autotolerance a imunitní dohled. Formy imunity lze rozlišit na přirozenou a získanou.

Přirozená (nespecifická, vrozená) imunita je první linií obrany. Je založená na mechanismech, které jsou stejně účinné proti různým antigenům, reaguje během minut až hodin. Patří k ní faktory mechanické, které zabraňují vstupu mikroorganismů do těla (kůže, sliznice), faktory chemické a biologické (opsoniny, fyziologická mikrobiální flóra), faktory humorální (komplementový systém, lysozymy, interferony), fagocytující buňky (monocyty/makrofágy, neutrofilny), bazofily, eozinofily, žírné buňky, trombocyty a NK buňky. Receptory těchto buněk rozpoznávají cizorodé molekuly (PAMPS) a buňky imunitního systému patogeny ničí.

Získaná (specifická, adaptivní) imunita je pomalejší, reaguje v průběhu dnů a je antigenně specifická. Je pro ni charakteristický vznik protilátek a buňkami zprostředkovaná odpověď na antigeny v situacích, kdy buňky imunitního systému obsahují receptor pro daný antigen. Má schopnost imunologické paměti. V koordinaci této odpovědi hrají svoji roli různé signální molekuly, kterými jsou lymfokiny, cytokiny či chemokiny. K buňkám adaptivní imunity patří **B a T lymfocyty**. Po expozici antigenu proliferují B lymfocyty, které se diferencují do plazmatických buněk s tvorbou protilátek (imunoglobulinů) a vznikají paměťové buňky. Podobně se T lymfocyty po rozpoznání antigenu diferencují do T_c nebo T_h lymfocytů.

Zvláštním druhem buněk jsou specializované buňky dendritické a makrofágy (APC), které jsou schopné štěpit antigeny na peptidy a ve spojení s molekulami hlavního histokompatibilního komplexu (MHC) je předkládat T lymfocytům.

B lymfocyty rozeznávají solubilní antigeny proteinové a polysacharidové, některé lipidy, nukleové kyseliny a hapteny. T lymfocyty rozpoznávají nerozpustné proteinové antigeny, a to ve spojení s MHC I. nebo II. třídy pro lymfocyty T_c nebo T_h . Protilátky se uplatňují v obraně proti extracelulárním (exogenním) antigenům, které neutralizují, opsonizují nebo vedou k aktivaci komplementu a lýze patogenů. V obraně proti intracelulárním (endogenním) patogenům se uplatňuje buňkami zprostředkovaná cytotoxická odpověď s účastí T lymfocytů.

1.1.2 Antigeny

Imunogen je substance, která navodí imunitní odpověď.

Antigen je substance, která reaguje s produkty specifické imunitní odpovědi (protilátkami).

Hapten je malá molekula, která je antigenní, ale nikoli imunogenní, avšak po vazbě na imunogenní nosič může vést k tvorbě protilátek.

Epitop je část antigenu, na kterou se naváže produkt specifické odpovědi (protilátka).

Protílátka je specifický protein, který vznikl jako odpověď na imunogen a který reaguje s antigenem.

Imunogenicitá (navození imunitní odpovědi) je závislá na cizorodosti patogenní molekuly. Imunitní systém rozlišuje za normálních okolností vlastní a cizí a reaguje na cizí molekuly, na jejich velikost (větší molekula je silnějším imunogenem) a složení (složené komplexy jsou více imunogenní), na fyzikální formu antigenu (solubilní antigen je méně imunogenní než pevná částice) a na způsob odstraňování antigenu z organismu (fagocytované molekuly jsou více imunogenní). O imunogenicitě rozhoduje také způsob podání antigenu (např. intravenózní, subkutánní) a množství podané substance.

Antigenicitá je schopnost antigenu specificky vázat protilátky nebo receptory T lymfocytů (obr. 1.1 v barevné příloze). Lze konstatovat, že všechny imunogeny jsou antigeny, ale ne všechny antigeny jsou imunogenní. V imuno hematologii se uplatňují převážně antigeny nezávislé na T lymfocytech, které přímo aktivují B lymfocyty a nevyžadují pro tvorbu protilátky pomoc T buněk (které jsou vyžadované u reakce na proteinové antigeny). Typickým příkladem těchto antigenů jsou polysacharidové antigeny krevních skupin. Antigen je rozpoznán protilátkou nebo B lymfocylem na základě uspořádání jeho molekuly v místě zvaném epitop (antigenní determinant). Následně tento antigen vyvolá polyklonální aktivaci B lymfocytů, kdy různé klony lymfocytů specifických pro daný antigen sekretují polyklonální protilátky, respektive heterogenní směs protilátek, kdy každá protilátka je specifická pro různé epitopy antigenu.

Kromě polyklonálních protilátek mohou vznikat také monoklonální protilátky, tvořené jediným B buněčným klonem. Ty mají stejný izotyp, tzn. obsahují stejný těžký imunoglobulinový řetězec, jsou biochemicky shodné a rozpoznávají stejný antigenní epitop.

Monoklonální protilátky lze vyrobit pomocí konstrukce hybridomu, tzn. izolací klonu B lymfocytů, který produkuje protilátku žádané specifity a jeho dalším pěstováním v buněčné kultuře. Výsledkem této fúze buněk je hybridom, který tvoří stejné protilátky jako původní lymfocyt. V imuno hematologii se monoklonální protilátky používají k diagnostickým účelům (diagnostická séra). Přínosné je však i jejich léčebné použití. Jiným typem reagentů používaných v imuno hematologických laboratořích jsou lektiny. Jsou to látky, které se podobně jako protilátky připojují ke specifickým antigenům buněk a vedou k aglutinaci. Nejčastěji používané jsou lektiny rostlinné, které reagují s jednoduchými cukry na povrchu buněk, např. s galaktózou, fukózou či galaktosaminem. Nejobvyklejší je jejich diagnostické použití při vyšetřování krevních podskupin.

1.1.3 Protilátky

Protilátky v plazmě jsou rozpustnou formou antigenně specifických receptorů B lymfocytů. Protilátky jsou glykoproteiny, které vznikají jako odpověď na imunogen a reagují se specifickými antigeny. Připojují se k antigenům tak, že se každá protilátka váže ke specifickému antigennímu epitopu na základě vzájemné komplementarity („klíč a zámek“) v místech označovaných jako variabilní domény. Proti jednomu epitopu vzniká řada protilátek, každá kopíruje jeho povrch jinak.