



Jornal Brasileiro de Patologia e Medicina

Laboratorial

ISSN: 1676-2444

jbpm@sbpc.org.br,adagmar.andriolo@g
mail.com

Sociedade Brasileira de Patologia
Clínica/Medicina Laboratorial

Loi Giovelli, Letícia; Danieli, Karina; Najai Bortolotto, Adriana; Klein Mastella, Aline;
Pinarello Prior, Márcia; Martins Castro, Simone; Arrua, Carmen Julieta; Paz da Silva, José
Edson

Estudo comparativo entre metodologias de triagem para detecção de hemoglobina S em
bancos de sangue

Jornal Brasileiro de Patologia e Medicina Laboratorial, vol. 47, núm. 2, abril, 2011, pp. 137
-140

Sociedade Brasileira de Patologia Clínica/Medicina Laboratorial
Rio de Janeiro, Brasil

Disponível em: <http://www.redalyc.org/articulo.oa?id=393541959007>

- ▶ Como citar este artigo
- ▶ Número completo
- ▶ Mais artigos
- ▶ Home da revista no Redalyc

Estudo comparativo entre metodologias de triagem para detecção de hemoglobina S em bancos de sangue

Primeira submissão em 09/07/10
Última submissão em 03/12/10
Aceito para publicação em 10/01/11
Publicado em 20/04/11

Comparative study between methods of screening for detection of hemoglobin S in the blood banks

Letícia Loi Giovelli¹; Karina Danieli²; Adriana Najai Bortolotto³; Aline Klein Mastella⁴; Márcia Pinarello Prior⁵; Simone Martins Castro⁶; Carmen Julieta Arrua⁷; José Edson Paz da Silva⁸

unitermos	resumo
Hemoglobina S	
Traço falciforme	
Teste de solubilidade	
Teste de gel-centrifugação	
Eletroforese de hemoglobina	<p>Introdução: O traço falciforme é a presença em heterozigose da hemoglobina S (HbS). A partir de junho de 2004, por meio da RDC 153/04, tornou-se obrigatória a triagem de hemoglobinas anormais em doadores de sangue. Objetivo: O objetivo deste estudo foi a comparação de diferentes metodologias de triagem utilizadas nos bancos de sangue para a detecção da HbS. Material e método: No período de abril de 2007 a abril de 2008, foram realizados três métodos de detecção de HbS em 4.108 doadores de sangue aptos que se apresentaram ao banco de sangue do Hospital Universitário de Santa Maria (HUSM). O estudo comparativo entre as metodologias incluiu os testes de solubilidade e de gel-centrifugação, tendo como referência de positividade a presença de HbS na eletroforese de hemoglobina. Resultados: Dos 4.108 doadores estudados, 23 (0,56%) apresentaram resultado positivo para HbS e dois (0,05%) para HbC. Das amostras positivas para HbS detectadas por eletroforese qualitativa, 22 (95,6%) foram detectadas pelo teste de solubilidade e 20 (86,9%) pelo de gel-centrifugação. Conclusão: A eletroforese de hemoglobinas representou a melhor metodologia na identificação de hemoglobinas variantes e, portanto, deve ser valorizada quando se trata de diagnóstico para triagens em bancos de sangue pelo seu grau de sensibilidade, minimizando ao máximo os resultados falsos negativos e garantindo a qualidade do sangue que estará sendo utilizado.</p>

abstract

Introduction: The sickle cell trait is the presence of hemoglobin S (HbS) in heterozygosity. According to RDC regulation 153/04, abnormal hemoglobin screening has become mandatory in blood donation samples since June 2004. **Objective:** The aim of this study was to compare different screening methods used in blood banks for HbS detection. **Material and method:** From April 2007 to April 2008, three HbS detection methods were applied in 4,108 suitable blood samples from the blood bank of the University Hospital of Santa Maria (HUSM). The comparative study among the methods comprised solubility tests and gel-centrifuge (ID-HbS). Furthermore, the positivity reference was the presence of HbS on hemoglobin electrophoresis. **Results:** Twenty-three (0.56%) out of 4,108 samples showed positivity for HbS and two (0.05%) showed positivity for HbC. Twenty-two (95.6%) out of 23 HbS positive samples determined through qualitative electrophoresis were detected by solubility test and 20 (86.9%) were detected by gel-centrifugation test. **Conclusion:** Hemoglobin electrophoresis proved the best method in the identification of hemoglobin variants and, therefore, worthwhile when it comes to diagnostic screening in blood banks due to its high sensitivity, which keeps false-negative results to a minimum and ensures blood quality.

key words

Hemoglobin S
Sickle cell trait
Solubility test
Gel-centrifuge test
Hemoglobin electrophoresis

1. Mestra em Ciências Farmacêuticas/Análises Clínicas Universidade Federal de Santa Maria (UFSM).

2. Mestranda do curso de pós-graduação em Ciências Farmacêuticas da UFSM.

3. Mestranda do curso de pós-graduação em Ciências Farmacêuticas da UFSM.

4. Mestra em Ciências Farmacêuticas; farmacêutica do Hospital Militar de Cruz Alta-RS.

5. Aluna da graduação em Farmácia da UFSM; bolsista pela Fundação de Amparo à Pesquisa do Estado do Rio Grande do Sul (FAPERGS).

6. Doutora em Farmácia; professora adjunta da disciplina de Análises Hematológicas da Faculdade de Farmácia da Universidade Federal do Rio Grande do Sul (UFRGS).

7. Hematologista; médica do Hospital Universitário de Santa Maria (HUSM).

8. Doutor em Farmácia; professor titular da disciplina de Hematologia do curso de Farmácia da UFSM.

Suporte Financeiro: Coordenação de Aperfeiçoamento de Pessoal de Nível Superior (CAPES) e Fundação de Apoio à Pesquisa do Rio Grande do Sul (FAPERGS).

Introdução

A anemia falciforme é uma das hemoglobinopatias mais frequentes no mundo, sendo a sua causa uma mutação que afeta os genes beta localizados no braço curto dos dois cromossomos 11, cuja consequência é a substituição, na posição 6, das duas moléculas de globina beta do aminoácido ácido glutâmico por valina. Com isso, origina-se uma hemoglobina anormal, denominada hemoglobina S (HbS), ao invés da hemoglobina normal, denominada hemoglobina A (HbA)^(1, 2, 11, 20).

O traço falciforme ou traço siclêmico caracteriza o portador de hemoglobina S, heterozigoto (HbAS), que não apresenta a doença nem possui anormalidades no número e na forma das hemácias^(14, 19). Os heterozigotos do gene da HbS portadores do traço falciforme possuem um percentual de hemoglobina anômala que varia de 22% a 45% da hemoglobina total^(18, 19). Estes portadores são geralmente assintomáticos, não apresentam anormalidade física e sua expectativa de vida é semelhante à da população em geral⁽²⁾. Seus achados hematológicos são aparentemente normais, sem anemia, com níveis de hemoglobina variando de 13 a 15 g/dl e volume corpuscular médio (VCM) de 80 a 90 fL. Embora o traço falciforme seja assintomático, há relatos de morte súbita e complicações clínicas, especialmente quando os portadores são expostos a condições extremas de baixa tensão de oxigênio, como anestesia geral, mergulho, voo em aviões despressurizados e também na desidratação, em esforços físicos extenuantes, infecções respiratórias graves, insuficiência cardíaca respiratória e episódios de acidose, que podem levar à falcização das hemácias^(8, 3, 10, 14, 15, 18, 19).

Uma grande variedade de testes qualitativos e quantitativos permite a detecção da HbS. Entre eles são amplamente conhecidos o teste de solubilidade e a eletroforese de hemoglobinas, mas também alguns testes são comercializados na forma de *kit*, como o teste em gel-centrifugação, da Diamed ID-HbS. Outras técnicas quantitativas também têm sido utilizadas, como eletroforese por focalização isoelettrica (IEF), cromatografia líquida de baixa pressão (LPLC) e cromatografia líquida de alta *performance* (HPLC)^(4, 8, 12, 16, 17, 21).

Os portadores do traço falciforme são clínica e hematologicamente saudáveis, portanto aptos à doação de sangue. Assim, para aumentar a eficácia terapêutica das transfusões sanguíneas, a detecção de HbS em doadores de sangue no Brasil foi indicada pela Portaria nº 1.376, de 19 de novembro de 1993⁽⁶⁾, mas a triagem das hemoglobinas anormais nos doadores de sangue tornou-se obrigatória a partir de junho de 2004, de acordo com a Resolução de Diretoria

Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária (RDC/ANVISA) nº 153/04⁽⁷⁾.

Esta resolução veio ao encontro da necessidade de melhorar cada vez mais a qualidade do sangue a ser transfundido, o que evidencia sua relevância; apesar disso, ela não indica o método de diagnóstico de detecção que deve ser realizado para seu cumprimento. Portanto, devido à falta de uma padronização nos bancos de sangue do Brasil, torna-se muito importante a estandardização de uma técnica para a triagem de hemoglobinas variantes. Assim, o presente trabalho teve como objetivo comparar diferentes métodos de triagem para a detecção de HbSs disponíveis no mercado em doadores do banco de sangue do HUSM.

Metodologia

Amostra

No período de abril de 2007 a abril de 2008, foram realizados três métodos de detecção de HbS em 4.108 doadores de sangue aptos que se apresentaram ao banco de sangue do HUSM.

As amostras de sangue foram colhidas por punção venosa durante o processo de doação, em tubos com anticoagulante ácido etilenodiaminotetraacético (EDTA). Essas amostras foram utilizadas no laboratório de sorologia do banco de sangue do HUSM para detecção de HbS e, depois, levadas para o laboratório de pesquisa do Centro de Ciências da Saúde da Universidade Federal de Santa Maria (UFSM). O projeto foi aprovado pelo CEP/UFSM 23081.015229/2006-95.

Materiais e métodos

As amostras de sangue dos doadores foram submetidas paralelamente aos seguintes testes de triagem para HbS: de solubilidade⁽¹⁴⁾, de gel-centrifugação, que utiliza o *kit* Diamed ID-HbS, e a eletroforese qualitativa em acetato de celulose pH 8,5⁽¹⁴⁾. Para a confirmação da presença da HbS nos testes de triagem foi utilizada a eletroforese quantitativa em gel de agarose pH 9,5 utilizando os reagentes da CELMCEL-Hemoglobina Alcalina.

Resultados

Foram analisados 4.108 doadores de sangue pelos métodos de solubilidade, gel-centrifugação Diamed ID-HbS

e eletroforese alcalina qualitativa em fitas de acetato de celulose. Dos doadores estudados, 23 (0,56%) apresentaram resultado positivo para a presença de HbS e dois (0,05%), resultado positivo para a presença de HbC.

As amostras positivas para HbS e HbC foram detectadas por eletroforese de hemoglobina qualitativa em fitas de acetato de celulose pH 8,5 e confirmadas por eletroforese quantitativa em gel de agarose pH 9,5. Das 23 amostras positivas para HbS, 22 (95,6%) foram detectadas pelo teste de solubilidade e 20 (86,9%) pelo de gel-centrifugação. Uma das amostras positivas para a HbS foi detectada somente por eletroforese alcalina.

A frequência para a presença da HbS nos doadores de sangue pela eletroforese de hemoglobinas foi de 23 (0,56%); pelo de solubilidade, 22 (0,53%); e pelo teste de gel-centrifugação, 20 (0,49%). O teste de solubilidade apresentou 95,6% de sensibilidade e o de gel-centrifugação Diamed ID-HbS, 86,9% quando em comparação com a eletroforese de hemoglobina, e ambos mostraram-se 100% específicos (**Tabela**).

Desempenho dos testes de triagem para HbS

Testes/HbS	HbS presente	HbS ausente
Eletroforese hemoglobina	23 (0,56%)	4.085 (99,44 %)
Teste de solubilidade	22 (0,53%)	4.086 (99,47%)
Teste de gel-centrifugação	20 (0,49%)	4.088 (99,51%)

HbS: hemoglobina S.

Discussão

Várias metodologias de diferentes graus de sensibilidade têm sido utilizadas para a detecção da HbS. Em nosso estudo, a eletroforese de hemoglobina foi capaz de detectar o maior número de amostras positivas para o gene S. O teste de solubilidade demonstrou boa especificidade e menor sensibilidade, não sendo capaz de detectar uma amostra positiva. Oshiro *et al.*⁽¹⁶⁾ compararam o teste de solubilidade, o de falcização e o de gel-centrifugação mostrando não haver discrepância entre eles em 28 amostras de HbAS analisadas de um total de 836 amostras de pacientes de pré-natal estudadas. Prudêncio *et al.*⁽¹⁷⁾ demonstraram resul-

tados 100% compatíveis entre as técnicas de solubilidade e de gel-centrifugação em 5.416 doadores de sangue, sendo 50 (0,92%) amostras com HbAS. Nesse mesmo estudo os autores compararam as técnicas de solubilidade, gel-centrifugação e eletroforese de hemoglobina em 213 negros e afro-descendentes e encontraram 18 (8,54%) portadores de HbAS, sendo que esta amostra também apresentou 100% de compatibilidade entre as técnicas.

Estudo de Surve *et al.*⁽²¹⁾ detectou, pelo teste de solubilidade, 871 portadores de HbS dos 932 detectados por HPLC e eletroforese; assim, a solubilidade mostrou sensibilidade de 93,8% e especificidade de 100%. Apesar da menor sensibilidade, vários autores recomendam o teste de solubilidade ou gel-centrifugação como triagem em massa por sua facilidade e seu baixo custo, mas com confirmação dos resultados positivos por outros métodos quantitativos. Sabe-se que o teste de solubilidade não apresenta boa sensibilidade para detecção da presença de HbS no período neonatal, especialmente nos recém-nascidos (RNs) prematuros, uma vez que neste período ainda não houve a transição de HbF para hemoglobina do adulto⁽⁵⁾. Além disso, Prudêncio *et al.*⁽¹⁷⁾ citam algumas condições que podem causar resultados falsos positivos, como policitemia, mieloma múltiplo, transfusão recente e insuficiência renal crônica, e falsos negativos, como baixa quantidade de hemoglobina. Mas, como essas condições contraindicam as doações de sangue, elas não ocorreram em nosso estudo e não seriam frequentes nos bancos de sangue.

Quanto ao teste de gel-centrifugação, houve três amostras com resultado falso negativo. Essa discordância no teste de gel-centrifugação deve-se provavelmente a problemas no preparo do agente redutor, que requer alguns cuidados quanto à reconstituição do liofilizado, necessitando de água bidestilada e leve agitação por inversão, além de a estabilidade ser de apenas 2 horas após a reconstituição.

O estudo realizado por Balasubramaniam *et al.*⁽⁴⁾ avaliou o *kit* da Diamed ID-Sickle Cell Test. Foram analisadas 131 amostras de sangue contendo hemoglobinas normais e variantes (75 amostras contendo HbS) determinadas por várias técnicas, como eletroforese alcalina e ácida, HPLC e teste de solubilidade. Os resultados do estudo mostraram baixa sensibilidade do *kit* para detectar as amostras com HbS, não recomendando o uso, a não ser que a melhora do desempenho seja demonstrada.

A eletroforese de hemoglobina apresentou-se como melhor método para detecção das hemoglobinas variantes, inclusive detectando a HbC, que os outros dois testes não

encontraram. Analisando os custos envolvidos, o preço por exame para detecção de HbS pelo método de solubilidade é bem menor em relação ao teste de gel-centrifugação ID HbS (Diamed) e à eletroforese de hemoglobinas. Além disso, outras vantagens recairiam sobre o teste de solubilidade, como facilidade, praticidade e rapidez na execução, estabilidade e durabilidade dos reagentes, e também não necessitando de grandes investimentos em treinamento de pessoal.

Apesar de a eletroforese de hemoglobinas ser um método que exige maior tempo para a execução e ter um custo um pouco mais elevado, representou a melhor metodologia na identificação de hemoglobinas variantes, portanto deve ser valorizada quando se trata de diagnóstico para triagens em bancos de sangue pelo seu grau de sensibilidade, minimizando ao máximo resultados falsos negativos e garantindo a qualidade e a segurança necessárias aos processos transfusionais.

Referências

1. ALVES, R. T. et al. Hemoglobinas AS/alfatalassemia: importância diagnóstica. *Rev Bras Hemato. Hemoter.*, v. 22, n. 3, p. 388-94, 2000.
2. ANVISA. *Manual de diagnóstico e tratamento de doenças falciformes*. 2002. p. 142.
3. ARAÚJO, M. C. P. E. et al. Prevalência de hemoglobinas anormais em recém-nascidos da cidade de Natal, Rio Grande do Norte, Brasil. *Cad. Saúde Pública*, v. 20, n. 1, p. 123-8, 2004.
4. BALASUBRAMANIAM, J. et al. Evaluation of a new screening test for sickle cell haemoglobin. *Clin Lab Haem*, v. 23, p. 379-83, 2001.
5. BANDEIRA, F. M. G. C. et al. Diagnóstico da hemoglobina S: análise comparativa do teste de solubilidade com a eletroforese em pH alcalino e ácido no período neonatal. *Rev Bras Saúde Materno-Infantil*, v. 3, n. 3, p. 265-70, 2003.
6. BRASIL. Ministério da Saúde. Gabinete do Ministro. Portaria nº 1.376, de 19 de novembro de 1993. Aprova as alterações da Portaria nº 721/GM, de 9/8/89, que aprova as normas técnicas para coleta, processamento e transfusão de sangue, componentes e derivados, e dá outras providências. Brasília, *Diário Oficial da União*, p. 18404, 2 de dezembro de 1993.
7. BRASIL. Ministério da Saúde. Gabinete do Ministro. Portaria nº 153, de 14 de junho de 2004. Aprova as normas técnicas para coleta, processamento e transfusão de sangue, componentes e derivados e dá outras providências. Brasília, DF, 2004.
8. Elghetany, M. T.; Davey, F. R. Doenças eritrocitárias. In: HENRY, J. B. *Diagnósticos clínicos e tratamento por métodos laboratoriais*. São Paulo: Editora Manole, 1999. p. 617-63.
9. EMBURY, S. H. Anemia falciforme e hemoglobinopatias associadas. In: BENNETT, J. C.; PLUM, F. *Cecil tratado de medicina interna*. Rio de Janeiro: Guanabara Koogan, 1997. cap. 131, p. 976-88.
10. GRIGNANI, C. et al. Prevalência de traço falciforme em doadores de sangue da região de Londrina, Paraná. *Rev Bras Anal Clin*, v. 38, n. 4, p. 259-62, 2006.
11. LOUREIRO, M. M.; ROZENFELD, S. Epidemiologia de internações por doença falciforme no Brasil. *Rev Saúde Pública*, v. 39, n. 6, p. 943-9, 2005.
12. LUKENS, J. N. Hemoglobinopatias S, C, D, E & O e doenças associadas. In: LEE, G. R. et al. *Wintrobe hematologia clínica*. 9. ed. São Paulo: Manole, 1998. cap. 38, p. 1161-205.
13. MURAO, M. et al. Traço falciforme: heterozigose para hemoglobina S. *Rev Bras Hematol Hemoter*, v. 29, n. 3, p. 223-5, 2007.
14. NAOUM, P. C. *Hemoglobinopatias e talassemias*. São Paulo: Editora Sarvier; 1997.
15. OULD AMAR, A. K. Red blood cells from donors with sickle cell trait: a safety issue for transfusion? *Transfus Med*, v. 16, p. 248-53, 2006.
16. OSHIRO, M. et al. Estudo comparativo entre os testes de solubilidade, falcização e gel-centrifugação para detecção populacional da hemoglobina S. *Rev Inst Adolfo Lutz*, v. 58, n. 2, p. 53-6, 1999.
17. PRUDÊNCIO, B. C. A. B. et al. Comparação de metodologia utilizada para a detecção de hemoglobina S (HbS) em doadores de sangue. *Rev Bras Hematol Hemoter*, v. 22, n. 2, p. 99-109, 2000.
18. RAMALHO, A. S. Hemoglobina S em doadores de sangue brasileiros. *Rev Ass Med Bras*, v. 22, p. 467-68, 1976.
19. SILVA, R. B. P.; RAMALHO, A. S. Riscos e benefícios da triagem genética: o traço falciforme como modelo de estudo em uma população brasileira. *Cad. Saúde Pública*, Rio de Janeiro, v. 13, n. 2, p. 285-94, 1997.
20. SILVA, M. C.; SHIMAUTI, E. L. T. Eficácia da hidroxuréia em crianças com anemia falciforme. *Rev Bras Hematol Hemoter*, v. 28, n. 2, p. 144-8, 2006.
21. SURVE, R. R. et al. Detección of the S gene: an evaluation of the solubility test against automated chromatography and haemoglobin electrophoresis. *Br J Biomed Sci*, v. 57, p. 292-4, 2000.

Endereço para correspondência

José Edson Paz da Silva
Coordenação do Curso de Farmácia
Centro de Ciências da Saúde
Universidade Federal de Santa Maria
Campus Universitário Camobi
CEP 97105-900 – Santa Maria-RS