

Research



Prévalence du trait drépanocytaire chez les donneurs de sang au centre régional de transfusion sanguine de la région Haute Matsiatra, Madagascar

Jocia Fenomanana, Irène Rakotoniaina, Stéphania Niry Manantsoa, Harinirina Randriamahenina, Zely Arivelo Randriamanantany

Corresponding author: Jocia Fenomanana, Service Laboratoire CHU Andrainjato, Fianarantsoa, Madagascar. jfenomanana@yahoo.fr

Received: 07 Jan 2020 - Accepted: 11 Jun 2020 - Published: 24 Aug 2020

Keywords: Donneurs de sang, drépanocytose, Madagascar

Copyright: Jocia Fenomanana et al. Pan African Medical Journal (ISSN: 1937-8688). This is an Open Access article distributed under the terms of the Creative Commons Attribution International 4.0 License (https://creativecommons.org/licenses/by/4.0/), which permits unrestricted use, distribution, and reproduction in any medium, provided the original work is properly cited.

Cite this article: Jocia Fenomanana et al. Prévalence du trait drépanocytaire chez les donneurs de sang au centre régional de transfusion sanguine de la région Haute Matsiatra, Madagascar. Pan African Medical Journal. 2020;36(329). 10.11604/pamj.2020.36.329.21478

Available online at: https://www.panafrican-med-journal.com//content/article/36/329/full

Prévalence du trait drépanocytaire chez les donneurs de sang au centre régional de transfusion sanguine de la région Haute Matsiatra, Madagascar

Prevalence of sickle cell trait in blood donors at the regional blood transfusion center in the Haute Matsiatra Region, Madagascar

Jocia Fenomanana^{1,&}, Irène Rakotoniaina², Stéphania Niry Manantsoa³, Harinirina Randriamahenina¹, Zely Arivelo Randriamanantany⁴ ¹Service Laboratoire, CHU Andrainjato, Fianarantsoa, Madagascar, ²Service Laboratoire, CHU Mitsinjo Betanimena, Tuléar, Madagascar, ³Service Laboratoire, CHU-JRA, Tananarive, Madagascar, ⁴Direction de la Transfusion Sanguine, Tananarive, Madagascar

[&]Auteur correspondant

Jocia Fenomanana, Service Laboratoire CHU Andrainjato, Fianarantsoa, Madagascar



Résumé

Introduction: le trait drépanocytaire correspond à la forme hétérozygote de la drépanocytose. Les porteurs du trait drépanocytaire sont capables de synthétiser de l'hémoglobine A normale et de l'hémoglobine S. Cette affection est cliniquement inapparente de telle sorte que des porteurs du trait drépanocytaire, ignorant leurs statuts génétiques, peuvent se retrouver parmi les donneurs de sang. Cette situation peut avoir des conséquences sévères sur leurs propres états de santé ainsi qu'aux receveurs, particulièrement si ces derniers sont drépanocytaires. L'objectif de notre étude est déterminer la prévalence drépanocytaire chez les donneurs de sana. Méthodes: nous avons réalisé une étude prospective descriptive sur 4 mois (de janvier à mai 2017) au Centre Régional de Transfusion Sanquine (CRTS) Haute Matsiatra. Tous les donneurs ont été dépistés par test d'Emmel et confirmation des cas positifs par électrophorèse de l'hémoglobine. Résultats: nous avons recruté 427 donneurs dont 332 hommes et 95 femmes avec un sex-ratio de 3,4. L'âge moyen des donneurs était de 32,72 ans allant de 18 à 64 ans. Le test d'Emmel s'est révélé positif chez 5 donneurs (1,17%), tous confirmés de génotype AS à l'électrophorèse de l'hémoglobine. Conclusion: les résultats de cette étude révèlent l'existence de porteurs de trait drépanocytaire parmi les donneurs de sang du CRTS dont la plupart ignore leur statut drépanocytaire avant le don de sang. Afin d'assurer la sécurité transfusionnelle et la qualité des produits sanguins, le dépistage de la drépanocytose chez les donneurs de sang est désormais une question pertinente et d'actualité.

English abstract

Introduction: sickle cell trait is the heterozygous form of sickle-cell disease. Patients with sickle cell trait can synthesize normal hemoglobin A and hemoglobin S. This condition has no recognizable clinical signs; then subjects with sickle cell trait,

ignoring their genetic status, can be found among blood donors. This can have severe impact on donors' health status and on that of recipients, especially if these have sickle-cell trait. The purpose of our study is to determine the prevalence of sickle cell trait in blood donors. Methods: we conducted a 4-month descriptive prospective study (January-May 2017) at the Haute Matsiatra Regional Blood Transfusion Center (RBTC). All donors were screened by Emmel test and positive cases were confirmed by hemoglobin electrophoresis. Results: the study involved 427 donors, of whom 332 were men and 95 women (sex ratio 3.4). The average age of blood donors was 32.72, ranging from 18 to 64 years. Emmel test was positive in 5 donors (1.17%). These patients had the AS genotype confirmed by hemoglobin electrophoresis. Conclusion: the results of this study reveal the presence of sickle cell trait among blood donors at the CRTS. Most of them ignore their sickle cell status before blood donation. Quality and safety of blood and blood products are mandatory, hence the importance of screening among blood donors is a current relevant issue.

Key words: Blood donors, sickle cell disease, Madagascar

Introduction

La drépanocytose est une maladie génétique de à l'hémoglobine transmission autosomique récessive. Elle est due à la mutation du 17e nucléotide (T-A) du gène de la β globine, provoquant la substitution de l'acide glutamique en valine au niveau du 6^e AA du segment A de la chaîne. Il en résulte la présence de l'hémoglobine S (Hb S) dans les globules rouges qui se déforment en faucilles (drépanocytes) rigides [1-3]. Ces derniers sont responsables de l'obstruction de veinules post capillaires, d'infarctus dans divers libération organes, de la de molécules pro-inflammatoires, de l'expression accrue de molécules d'adhésion, d'une hypercoagulabilité, d'une hémolyse secondaire



drépanocytes [4,5]. La drépanocytose est une pathologie fréquente [1,2] observée principalement chez les sujets noirs d'Afrique équatoriale, mais également dans le pourtour méditerranéen, le Moyen Orient, le continent indien et les zones de migration de ces populations (Amérique du nord et du sud). Sa prévalence globale à Madagascar est estimée à 11%. Cette prévalence est plus élevée dans la Région du Sud Est, de forte endémicité, mais la maladie intéresse tout le territoire à cause du brassage de la population [3]. Dans sa forme homozygote, les symptômes de la drépanocytose apparaissent vers le 6e mois de la vie, avec des signes d'anémie hémolytique chronique avec un anémique, syndrome un ictère, splénomégalie, un retard de croissance chez l'enfant en bas âge. Les complications aigües sont par dominées les crises vaso-occlusives abdominales ou osseuses. Les douloureuses complications chroniques sont représentées par une asplénie fonctionnelle, des atteintes cardiorespiratoires ou rénales, une ostéonecrose de la tête fémorale ou un ulcère de jambe [5,6]. Cependant, chez le sujet hétérozygote, la maladie est généralement asymptomatique [7-9].

Le traitement transfusionnel reste un élément majeur de la prise en charge thérapeutique de la drépanocytose [10,11]. Un approvisionnement suffisant et sécurisé en sang devrait faire partie intégrante de toute politique nationale de santé et de l'infrastructure sanitaire d'un pays. Selon l'OMS, près de 112.5 millions de dons de sang sont collectés chaque année dans le monde [12,13]. Toutefois, avec une prévalence de 11% de la drépanocytose dans la population générale à Madagascar, des porteurs du trait drépanocytaire peuvent, sans le savoir, se retrouver parmi les donneurs de sang volontaires puisque la majorité est asymptomatique [14-16]. Cette situation peut avoir des conséquences sévères chez les receveurs particulièrement ces derniers si sont drépanocytaires (S/S). En effet, la transfusion de sang contenant de l'hémoglobine S à un sujet drépanocytaire va augmenter secondairement la proportion des hématies falciformes

présentes dans la circulation et va favoriser encore formation d'occlusions Cette microcirculation. augmentation de la proportion d'hémoglobine S va priver les tissus et les organes d'oxygène, contradictoirement à l'effet attendu d'une transfusion de sang normal [5,13]. De plus, la transfusion de sang contenant de l'hémoglobine S ne donne pas les mêmes effets thérapeutiques qu'une poche de sang normale, à cause du problème déleucocytation pendant la phase de préparation des produits sanguins et de la diminution de la déformabilité des rouges [17-20]. Les études effectuées pour déterminer la fréquence de cette hémoglobinopathie sont rares chez les donneurs de sang. Ainsi, l'objectif général de notre étude est déterminer prévalence la drépanocytaire parmi les donneurs de sang.

Méthodes

Cette étude a été réalisée au sein du Centre Régional de Transfusion Sanguine (CRTS) de Haute Matsiatra sis à Fianarantsoa, une ville située à 400km de la capitale de Madagascar. Il s'agit d'une étude prospective descriptive d'une durée de cinq mois allant du mois de janvier au mois de mai 2017. Tous les donneurs de sang, quel que soit leurs statuts (donneur familial/de remplacement, donneur bénévole régulier) ont été inclus. Prélèvements: environ 2 ml de sang veineux est recueilli sur tube EDTA pour chaque donneur. Ce prélèvement est réalisé à partir de la tubulure de la poche de sang, une fois que le prélèvement pour la poche ait été terminé. Pour chaque échantillon, un test d'Emmel a été effectué et confirmation par électrophorèse de l'hémoglobine des cas positifs.

La réalisation du test se fait sur lame porte-objet, 50µl de sang est mélangé à 50µl de métabisulfite de sodium à 2%. Le tout est recouvert de lamelle couvre objet, puis scellé avec de la paraffine. La lecture et l'interprétation se font après 24 heures d'incubation à température ambiante, sur microscope optique /objectif x40. Un contrôle positif et négatif sont traités avec chaque série de



test. Le test est positif s'il y a transformation des hématies en forme de « faucille ». Il est négatif si les hématies gardent leurs formes normales après 48h [21-24]. Electrophorèse des hémoglobines Nous avons utilisé comme réactif le kit SEBIA Hydragel Hemoglobin 7/15 [25]. Il s'agit d'une électrophorèse à pH alcalin sur gel d'acetate de cellulose. Elle a été réalisée sur l'automate Hydragel SEBIA®.

Résultats

Au total, durant les cinq mois d'étude, nous avons inclus 427 donneurs de sang, âgés de 18 à 64 ans, répartis de la manière suivante. L'âge moyen des donneurs était de 32,72 ± 11,46 ans avec des extrêmes de 18 et 64 ans. Le groupe d'âge de 18 à 30 ans était le plus représenté (46,60%) avec une prédominance masculine donnant un sex-ratio de 3,4 (Tableau 1). Tous les donneurs inclus dans cette étude ignoraient leurs statuts drépanocytaires au moment du don et 38,40% des donneurs ont déjà effectué un don de sang auparavant. Parmi les 427 donneurs, 366 soit 85,71% était des donneurs familiaux, 8,19% de donneurs bénévoles réguliers, 6,08% de nouveaux donneurs bénévoles, et aucun donneur rémunéré. Le test d'Emmel était positif chez 5 donneurs de sang soit 1,17% (3 hommes et 2 femmes), tous confirmé comme étant hétérozygote AS à l'électrophorèse de l'hémoglobine (Tableau 2).

Discussion

La transfusion sanguine est une procédure thérapeutique qui sauve de nombreuses vies humaines mais qui peut aussi être responsable de complications graves. Chaque don de sang est susceptible d'engendrer des risques potentiels tant chez le donneur que chez le receveur [26,27]. Certains individus présentant une pathologie quelconque peuvent être retrouvés parmi les donneurs de sang s'ils sont asymptomatiques. Un approvisionnement suffisant et surtout sécurisé en sang devrait faire partie intégrante de toute politique nationale de santé et de l'infrastructure

sanitaire d'un pays. Dans cette étude, une prédominance masculine (77,28%) a été observée chez les donneurs avec un sex-ratio de 3,4. Ce résultat rejoint celui d'une étude où le ratio et de 12,1 [20,28]. Cette situation peut être attribuée au fait que les femmes ne sont pas souvent encouragées à se porter volontaire au don de sang à cause de certaines croyances socio-culturelles. De plus, certaines conditions physiologiques féminines telles que la grossesse, la lactation et menstruation sont des contre-indications au don de sang [29]. La distribution selon l'âge montre que le groupe de 18-30 ans est le plus représenté (46,6%), ce qui est similaire aux résultats d'Omisakin et al. [20]. La totalité (100%) des participants ignoraient leur statut génétique vis-à-vis de l'hémoglobinose S, similairement à l'étude de Lippi et al. [29]. En effet, les sujets de trait AS sont généralement asymptomatiques, les paramètres hématologiques (hémoglobine, indices érythrocytaires) souvent normaux [30]. La prévalence du trait AS de 1,17% retrouvée dans cette étude est significative pour un centre de transfusion. D'autres études par Omisakin et al. et Zaccheaus et al. ont retrouvé des prévalences respectives de 26,1% et 19,68% [20,31].

Par ailleurs, l'OMS encourage tous les pays à se doter de services de transfusion reposant intégralement sur le don de sang volontaire et non rémunéré. Ces derniers sont également le groupe de donneurs le plus sûr car la prévalence des infections véhiculées par le sang y est la plus faible [31]. Pourtant dans cette étude, seulement 8,19% parmi les donneurs étaient des volontaires contre 85,71% de donneurs de remplacement. Il est primordial de détecter le trait drépanocytaire chez les futurs donneurs bénévoles afin de préserver leur état de santé et celui des receveurs.

Conclusion

On en déduit qu'il y a un nombre significatif de porteur de trait drépanocytaire parmi les donneurs de sang du CRTS Haute Matsiatra. Ces derniers ignorent leur statut génétique vis-à-vis de



la drépanocytose et les risques que leurs dons pourraient causer à certains patients receveurs. Un dépistage systématique du trait AS avant le don de sang ou dans les poches de sang s'avère être une question pertinente et d'actualité. Grace à ce procédé, le risque de transfuser du sang contenant l'hémoglobine S chez un drépanocytaire pourrait être évité, un pas de plus vers l'amélioration de la prise en charge de la drépanocytose.

Etat des connaissances sur le sujet

- Le trait drépanocytaire est souvent asymptomatique;
- La transfusion de sang contenant de *l'hémoglobine* S peut avoir conséquences sévères chez les receveurs particulièrement si ces derniers sont drépanocytaires (S/S), au risque d'augmenter secondairement la proportion des hématies falciformes et de favoriser la d'occlusions formation dans microcirculation.

Contribution de notre étude à la connaissance

- Des porteurs du trait drépanocytaire peuvent être retrouvés parmi les donneurs de sang car ils sont souvent asymptomatiques;
- Le dépistage systématique de la drépanocytose chez les donneurs de sang, en zones d'endémie drépanocytaire, est indispensable pour éviter de transfuser du sang contenant de l'hémoglobine S chez les receveurs, particulièrement si ces derniers sont drépanocytaires homozygotes.

Conflits d'intérêts

Les auteurs ne déclarent aucun conflit d'intérêts.

Contributions des auteurs

Conception de l'étude: Zely Arivelo Randriamanantany, Jocia Fenomanana. Collecte des échantillons: Harinirina Randriamahenina. Traitement des échantillons: Harinirina Randriamahenina, Jocia Fenomanana. Analyse et interprétation des résultats: Jocia Fenomanana. Rédaction et lecture du manuscrit: Jocia Fenomanana, Stéphania Niry Manantsoa, Irène Rakotoniaina; Zely Arivelo Randriamanantany. Tous les auteurs ont contribué à la conduite de ce travail. Tous les auteurs déclarent également avoir lu et approuvé la version finale du manuscrit.

Tableaux

Tableau 1: caractéristiques démographiques des donneurs de sang

Tableau 2: proportion des donneurs selon le genre et les résultats de dépistage du trait drépanocytaire A/S

Références

- De Montalembert M. Management of sickle cell disease. Br Med J. 2008;337(1): 1397.
 PubMed | Google Scholar
- Weatherall D, Glegg J. Inherited haemoglobin disorders: an increasing global health problem. Bulletin of the WHO. 2001;79(8): 704-712. PubMed | Google Scholar
- 3. Herinirina NF, Rajaonarison LH, Herijoelison AR, Rakoto OA, Ahmad A. Transcranial doppler in sickle cell disease (SCD) in Malagasy children. Pan Afr Med J. 2016 Apr 29;23: 264. PubMed | Google Scholar
- 4. Organisation Mondiale de la Santé. Transfusion Sanguine, thème santé. 2018. Accessed on July 16, 2018.
- 5. Thurston GB, Henderson NM, Jeng M. Effects of erythrocytapheresis transfusion on the viscosity of sickle cell blood. Clin Hemorheol Microcirc. 2004;30(1): 61-75. PubMed | Google Scholar
- Karim OA, Olivier B, Pascale R. Assessment of leucoreduction of sickle cell trait blood quality of the filtered product. Blood Transfus. 2014; 12(Suppl): 193-198. PubMed | Google Scholar



- 7. Michlitsch J, Azimi M, Hoppe C, Walters MC, Lubin B, Lorey F et al. Newborn screening for haemoglobinopathies in California. Pediatr Blood Cancer. 2009;52(4): 486-490. PubMed | Google Scholar
- Fleming AF. The presentation, management and prevention of crisis in sickle cell disease in Africa. Blood Rev.1989;3(1): 18-28. PubMed | Google Scholar
- Makani J, Williams TN, Marsh K. Sickle cell disease in Africa: burden and research priorities. Ann Trop Med Parasitol. 2007;101(1): 3-14. PubMed | Google Scholar
- World Health Organisation 2008. Management of haemoglobin disorders. In: Proceedings of the Report of Joint WHO-TIF Meeting, Nicosia, Cyprus. November 2007.
- 11. Ohene-Frimpong K, Oduro J, Tetteh H, Nkrumah F. Screening newborns for sickle cell disease in Ghana. Paediatrics. 2008;121(suppl 2): 120-121. **Google Scholar**
- 12. Powars DR, Chan LS, Hiti A, Ramicone E, Johnson C. Outcome of sickle cell anemia: a 4-decade observational study of 1056 patients. Medicine. 2005;84(6): 363-376. PubMed Google Scholar
- 13. Antwi-Baffour S, Asare R, Adjei I. Prevalence of hemoglobin S trait among blood donors: a cross-sectional study. BMC Res Notes. 2015; 8: 583. PubMed | Google Scholar
- 14. Grosse SD, Odame I, Atrash HK, Amendah DD, Piel FB, Williams TN. Sickle cell disease in Africa: a neglected cause of early childhood mortality. Am J Prev Med. 2011; 41(6 Suppl 4): 398-405. PubMed | Google Scholar
- 15. Noubiap JJN, Joko WY, Nansseu JRN, Tene UG, Siaka C. Sero-epidemiology of human immunodeficiency virus, hepatitis B and C viruses, and syphilis infections among first-time blood donors in Edea, Cameroon. Int J Infect Dis. 2013;17(10): 832-837. PubMed | Google Scholar
- 16. Makani J, Williams TN, Marsh K. Sickle cell disease in Africa: burden and research priorities. Ann Trop Med Parasitol. 2007;101(1): 3-14. PubMed | Google Scholar

- 17. World Health Organization. Blood donor selection. Guidelines on assessing donor suitability for blood donation. Annex 3, Geneva. 2012. **PubMed Google Scholar**
- World Health Organization, Regional Office for Africa. Blood safety; a strategy for the African region. AFR/RCSI/R2; Brazzavile. 2001. PubMed | Google Scholar
- 19. World Health Organization. Sickle cell anaemia: report by the secretariat, 59th World Health Assembly. Provisional agenda item 11.4; A59/9. 2006. PubMed | Google Scholar
- 20. Omisakin CT, Esan AJ, Ogunleye AA, Ojo-Bola O, Owoseni MF, Omoniyi DP. Glucose-6-phosphate dehydrogenase (G6PD) deficiency and sickle cell trait among blood donors in Nigeria. Am J Public Health Res. 2014;2(2): 51-55. PubMed | Google Scholar
- 21. Carson JL, Grossman BJ, Kleinman S, Tinmouth AT, Marques MB, Fung MK *et al*. Red blood cell transfusion: a clinical practice guideline from the AABB. Ann Intern Med. 2012; 157(1): 49-58. **PubMed | Google Scholar**
- 22. Wang WC. Sickle cell anemia and other sickling syndromes. Wintrobes clinical haematology, 12th edn, Philadelphia: Lippincott Williams and Wilkins. 2009;1038-1082. PubMed | Google Scholar
- 23. Tsaras G, Owusu-Ansah A, Boateng FO, Amoateng-Adjepong Y. Complications associated with sickle cell trait: a brief narrative review. Am J Med. 2009;122(6): 507-512. PubMed | Google Scholar
- 24. Cheesbrough M. Haematological tests: abnormal haemoglobins in district laboratory practice in tropical countries. Cambridge Universal Press, New York. 2006;2(2): 283-340. PubMed | Google Scholar
- 25. Dacie JV, Lewis SM. Investigation of abnormal haemoglobin and thalassemia. Practical haematology Elsevier.2012;11(1): 310-312. PubMed | Google Scholar
- 26. Bhawani Y, Rao PR, Sudhakar V. Seroprevalence of transfusion transmissible infections among blood donors in a tertiary care hospital of Andhra Pradesh. Biol Med. 2010;2(4): 45-48. PubMed | Google Scholar

Article &



- 27. Khan S, Attaullah S, Ayaz S, Niaz Khan S, Shams S, Ali I *et al*. Molecular epidemiology of HCV among the health care workers of Khyber Pakhtunkhwa. Virol J. 2011;8(1): 105. **PubMed | Google Scholar**
- 28. Cheesbrough M. Blood transfusion practice: blood donation and storage of blood, district laboratory practice in tropical countries. Cambridge Universal Press. 2002;2: 352-353. PubMed | Google Scholar
- 29. Lippi G, Mercandanti M, Caleffi A, Franchinii M. An unusual case of a spurious transfusionacquired haemoglobin S. Blood Transfusion. 2010;8(3): 199-202. PubMed Google Scholar
- 30. Schilirò G, Comisi FF, Testa R, Dibenedetto SP, Samperi P, Marino S. Haematological findings in 375 Sicilians with HbS trait. Haematologica. 1990;75(2): 113. PubMed | Google Scholar
- 31. Zaccheaus AJ. Abnormal haemoglobin variants, ABO and Rh blood groups among students of African descent in Port Harcourt, Nigeria. J Afr Health Sci. 2006;6(3): 177-181. PubMed | Google Scholar

Variables	Nombre	Pourcentage (%)
Genre		
Masculin	332	77,28
Féminin	95	22,72
Total	427	100
Groupe d´âge		
[18-30[199	46,60
[30-45[147	34,42
[45-60[76	17,80
[60-64[5	1,18
Total	427	100
Connaissance du statut drépanocytaire		
Oui	0	0
Non	427	100
Total	427	100
Don de sang antérieur		
Oui	164	38,40
Non	263	61,60
Total	427	100

Tableau 2: proportion des donneurs selon le genre et les résultats de dépistage du trait drépanocytaire A/S				
	Test d'Emmel		Génotype AS	
Genre	Négatif	Positif		
Masculin	327 (99,09%)	3 (0,91%)	3 (0,91%)	
Féminin	95 (97,94%)	2 (2,06%)	2 (2,06%)	
Total	422(98,83%)	5 (1,17%)	5 (1,17%)	