

# INDEX KOMPATIBILITY: MÁ SVÉ MÍSTO U PACIENTŮ PO TRANSPLANTACI SRDCE?

H. Bedáňová, J. Ondrášek, J. Černý, P. Němec

## Souhrn

Na základě indexu kompatibility, běžně užívaného u renálních transplantací, jsme se pokusili vytipovat ty pacienty po transplantaci srdce, u kterých by vzhledem k řadě shod v HLA systému mohla být účinná imunoprese dosažena nižší dávkou léků. Retrospektivně jsme analyzovali 182 konsekutivních pacientů transplantovaných v CKTCH Brno od ledna 2001 do dubna 2010. Podle indexu kompatibility byli arbitrárně rozděleni na skupinu A (83 pacientů) s indexem kompatibility 0–17 a skupinu B (99 pacientů) s indexem kompatibility 18–26. Zaznamenali jsme signifikantně nižší výskyt AR stupně 2 ve skupině A ( $p \leq 0,05$ ), výskyt stupně 3 byl v obou skupinách stejný. Počtem infekcí se obě skupiny nelišily, stejně jako výskytem nádorových onemocnění, který byl relativně nízký. Dlouhodobé přežívání bylo v obou skupinách podobné, s tendencí k lepšímu průběhu v období mezi druhým až pátým rokem po transplantaci ve prospěch skupiny A.

## Klíčová slova

index kompatibility – transplantace srdce – akutní celulární rejekce – infekce – nádory

## Abstract

**Compatibility index: does this apply to patients following a heart transplant?** Based on the Compatibility Index, routinely used in renal transplants, we attempted to identify those patients who had just had a heart transplant for whom a number of agreements in the HLA system meant that they could be receptive to lower doses of immunosuppressants. We carried out a retrospective analysis of 182 consecutive patients who had received transplants in the Centre of Cardiovascular and Transplantation Surgery in Brno from January 2001 to April 2010. According to their Compatibility Index, patients were arbitrarily divided into Group A (83 patients) with Compatibility Index 0–17 and Group B (99 patients) with Compatibility Index 18–26. We recorded a significantly lower incidence of step 2 acute cellular rejection in group A ( $p \leq 0,05$ ), with the incidence of level 3 being the same in both groups. There were no significant differences in rates of infections, nor in the malignancy rate, which was relatively low. Long-term survival was similar in both groups, with a tendency to better progress in Group A in the period from the 2<sup>nd</sup>–5<sup>th</sup> years following the transplant.

## Keywords

compatibility index – heart transplant – acute cellular rejection – infections – tumours

## Úvod

Celý život pacienta s transplantovaným orgánem je veden snahou o udržení křehké rovnováhy mezi rizikem rejekce na straně jedné a rizikem infekce, později malignity, na straně druhé. Silná imunopresiva, která máme k dispozici, zredukovala výskyt těžších akutních rejekcí (AR) na minimum a jsme spíše postaveni před problém, že pacienti umírají s fungujícím transplantovaným orgánem na těžké infekce, eventuálně později na nádorová onemocnění. Na rozdíl od transplantací ledvin, kde je alokace orgánů prováděna důsledně podle jejich shody v HLA systému, je běžná praxe u srdečních transplantací alokovat orgány bez znalosti míry shod v HLA systému. Je to dáno jednak nedo-

statkem času, nedostatkem orgánů a v neposlední řadě i nedostatkem transplantovaných pacientů s vysokou shodou v HLA systému, která by nás mohla upozornit na lepší výsledky u takovýchto nemocných.

## Metodika

### Definice

Jako hranici jsme zvolili jednu neshodu v HLA-DR systému, jak je patrné z tab. 1. Tím se pacienti rozdělili na skupinu s indexem kompatibility (IK) 0–17 a s IK 18–26.

### Soubor pacientů a sběr dat

Pomocí retrospektivní databázové analýzy jsme identifikovali 182 konsekutivních pacientů

transplantovaných na našem pracovišti od 1/2001 do 4/2010. Podle IK byli arbitrárně rozděleni do dvou skupin. Skupina A (83 pacientů) s IK 0–17 a skupina B (99 pacientů) s IK 18–26. Všichni byli léčeni podle stejného imunopresivního protokolu (daclizumab, resp. basiliximab, kalcineurinové inhibitory, mykofenolát mofetil a kortikosteroidy). Endomyokardiální biopsie byly prováděny podle standardního protokolu. Ze studie jsme vyřadili pouze děti (do 18 let), pacienty, u kterých byla provedena retransplantace, a pacienty, kteří byli před transplantací na mechanické srdeční podpoře.

### Analýza dat a statistické zpracování

Kontinuální proměnné jsou vyjádřeny odchylkou  $\pm$ , kategorické v procentech. K porovnání skupin byl použit Fischerův test a Studentův t-test, k porovnání kategorických dat byl použit chí-kvadrát. Za statisticky významnou je považována hodnota  $p \leq 0,05$ . Přežívání bylo hodnoceno testem podle Kaplan-Meiera.

## Výsledky

### Klinický profil pacientů

V tab. 2 jsou uvedeny základní charakteristiky obou skupin příjemců a v tab. 3 je charakteristika příslušných dárců štěpu. Z tabulek je patrné, že ze základních údajů se skupiny příjemců lišily pouze v diagnóze vedoucí k transplantaci, ve skupině A byla nejčastější diagnózou dilatační kardiomyopatie ( $p \leq 0,01$ ), ve skupině B ischemická choroba srdeční. Příslušní dárci štěpů se nelišili v žádném z významných parametrů.

### Akutní rejekce, infekce a nádorová onemocnění

Zaznamenali jsme signifikantně nižší výskyt AR stupně 2 ve skupině A ( $p \leq 0,05$ ), výskyt

Tab. 1. Index kompatibility.

IK	Skupina A																	Skupina B									
	0	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	14	15	16	17	18	19	20	21	22	23	24	25	26	
A	0	1	2	0	1	2	0	1	2	0	1	2	0	2	0	1	2	0	1	2	0	1	2	0	1	2	
B	0	0	0	1	1	1	2	2	2	0	0	0	1	1	2	2	2	0	0	0	1	1	1	2	2	2	
DR	0	0	0	0	0	0	0	0	0	1	1	1	1	1	1	1	1	2	2	2	2	2	2	2	2	2	

stupně 3 byl v obou skupinách stejný. Počtem infekcí, ani zastoupením jednotlivých typů infekce včetně aspergilové se obě skupiny nelišily (obr. 1, 2).

Nádorová onemocnění se v obou skupinách nevyskytovala příliš často, ve skupině A onemocněli tumorem tři pacienti, ve skupině B čtyři.

### Přežívání pacientů

Jak ukazuje křivka přežívání podle Kaplan-Meiera, dlouhodobé přežívání bylo v obou skupinách podobné, s tendencí k lepšímu průběhu v období mezi druhým a pátým rokem po transplantaci ve prospěch skupiny A (graf 1).

### Diskuze

Hlavním antigenním podnětem pro rejekci štěpu je HLA systém. T buňky rozpoznají geneticky určené HLA antigeny a iniciují imunitní odpověď proti cizím antigenům. Z tohoto důvodu je znalost shod v HLA systému v centru zájmu transplantologů všech orgánů.

V oblasti transplantace ledvin (TL) mají pacienti s vyšším stupněm shody v HLA systému lepší prognózu a lepší dlouhodobé přežívání [1,2]. Práce z poslední doby dokonce ukazují, že neshoda v oblasti HLA-DR je signifikantním rizikovým faktorem pro vznik non-hodgkinského lymfomu po TL a je rovněž významným faktorem přispívajícím k urychlenému rozvoji osteoporózy, vedoucím k frakturám krčku femuru a tím výrazně zhoršujícím morbiditu po TL [3,4]. Poněkud rozdílná je situace v případě, že jsou současně transplantovány ledvina a slinivka břišní. Zde je dosaženo excelentních výsledků nezávisle na množství shod v HLA systému [5]. U samotné transplantace pankreatu při poměrně malých počtech pacientů je přijatelných výsledků dosaženo i při nízkém stupni HLA kompatibility [6].

V oblasti transplantací jater (TJ) nebyl prokázán vliv kompatibility HLA systému na lepší přežívání pacientů, i když je udáván nižší výskyt akutních rejekcí u pacientů více HLA kompatibilních [7,8]. Balan et al na souboru více než osmi set pacientů po TJ prokázali zhoršené přežívání v případě neshody na A lokusu a potvrdili známou

skutečnost, že v případě shody v HLA systému je častější recurence autoimunitních postižení jater a hepatitidy C v jaterním štěpu [9].

V oblasti plicních transplantací naopak bylo prokázáno lepší přežívání i nižší výskyt rejekcí u pacientů s dobrou shodou v HLA systému [10].

V letech 1987 až 1997 bylo publikováno několik článků zabývajících se touto problematikou ve vztahu k srdečním transplantacím [11–15]. Výsledky však byly kontroverzní. Zatímco práce

Opelze, Yacoub, Smitha a Taylora potvrdily výsledky u ledviných transplantací, práce Mascarettiho a Sheldona naopak neukázaly vliv HLA shod na prognózu pacientů ve smyslu zlepšeného přežívání a nižšího výskytu komplikací po TS.

Snad nejrozsáhlejší analýzu vlivu HLA kompatibility na potransplantační průběh u ledvin, jater a srdce provedli Opelz et al [16]. Retrospektivní analýze podrobili celkem 150 000 pacientů transplantovaných v různých centrech

Tab. 2. Základní charakteristika příjemců.

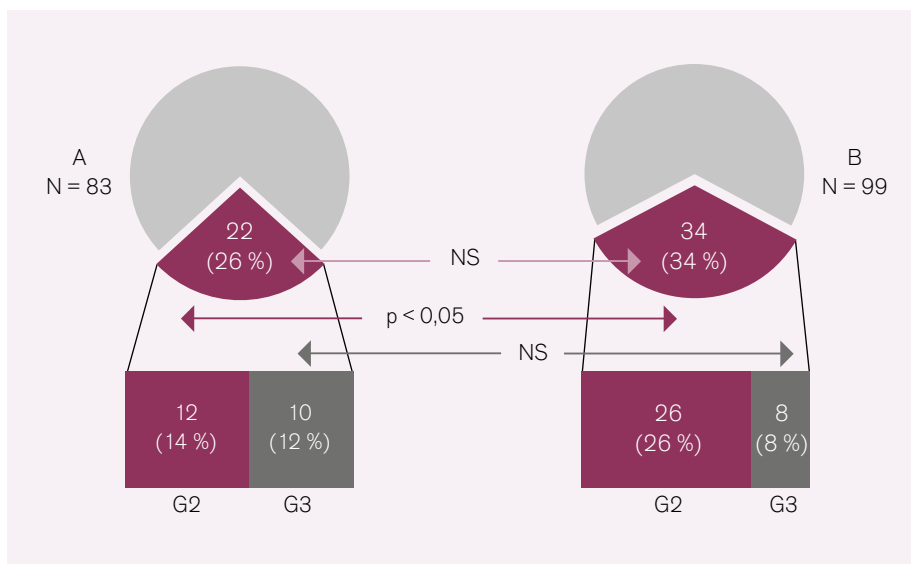
	Skupina A (IK 0–17)	Skupina B (IK 18–26)
N	83	99
věk (prům ± SD, let)	51 ± 8	51 ± 7
pohlaví, muži	67 (81 %)	86 (86 %)
předoperační diagnóza		
ICHS	31 (37 %)	47 (47 %)
DKMP	45 (54 %)	44 (44 %) <sup>a</sup>
ostatní	7 (9 %)	8 (9 %)
urgentní pořadí	55 (66 %)	55 (56 %)
délka čekání (dny)	178 ± 147	149 ± 120
body mass index	26 ± 3	26 ± 3

ICHS – ischemická choroba srdeční, DKMP – dilatační kardiomyopatie, <sup>a</sup>p ≤ 0,05 – statisticky významné

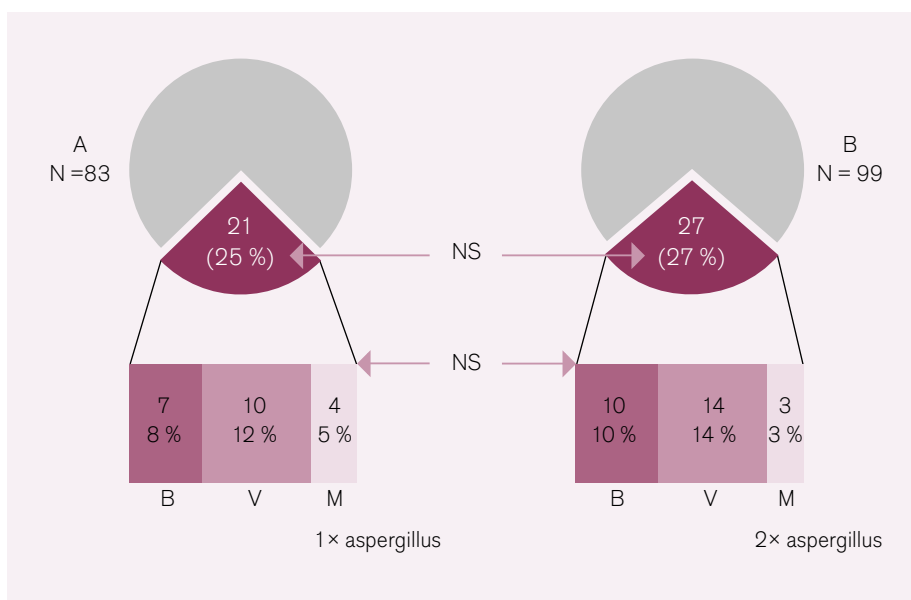
Tab. 3. Základní charakteristika dárců.

	Skupina A (IK 0–17)	Skupina B (IK 18–26)
N	83	99
věk (prům ± SD, let)	38 ± 10	36 ± 12
pohlaví, muži	67 (81 %)	84 (84 %)
příčina úmrtí		
kraniotrauma	47 (57 %)	55 (56 %)
SAK	28 (34 %)	32 (32 %)
ischemie	7 (8 %)	12 (12 %)
nádor	1 (1 %)	0 (0 %)
EF LK	60 ± 4 %	61 ± 4 %
body mass index	25 ± 2	25 ± 2
CIT (min.)	157 ± 50	167 ± 44

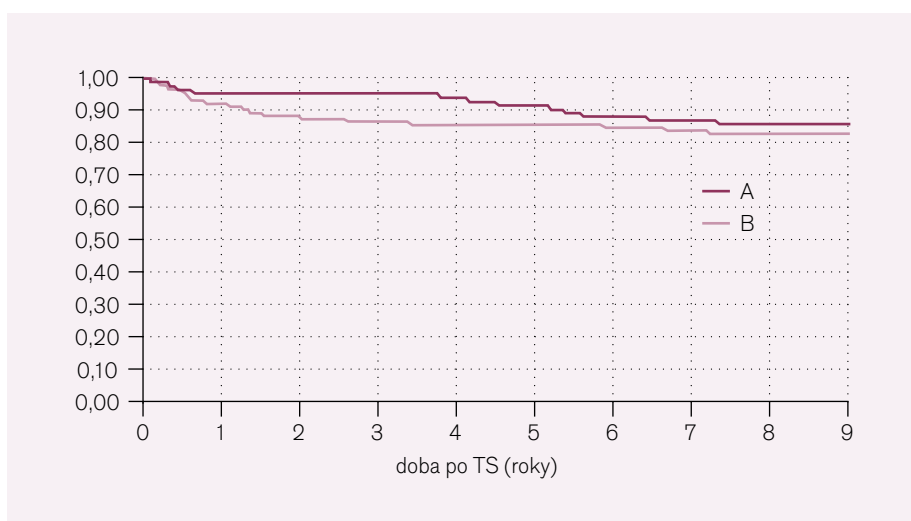
SAK – subarachnoidální krvácení, EF LK – ejekční frakce levé komory, CIT – délka studené ischemie



Obr. 1. Akutní rejekce.



Obr. 2. Infekce.



Graf 1. Přežívání po TS (podle Kaplan-Meiera).

v období od 1987 do 1997 a závěry z této rozsáhlé studie byly poměrně jednoznačné. Prokázáno bylo výrazně lepší přežívání ledvinových a srdečních štěpů v případě dobré shody v HLA, naopak nebyl prokázán vliv shody HLA na přežívání jaterních štěpů.

Naše výsledky jsou někde na rozhraní prací všech těchto autorů. Prokázali jsme statisticky významně nižší výskyt akutních rejekcí grade 2 u pacientů s větším počtem shod v HLA systému, ale (zřejmě pro nízký výskyt) nebyl prokázán signifikantní rozdíl u rejekcí stupně 3. Rozdíl v přežívání v obou skupinách nebyl statisticky významný, ale při sledování průběhu Kaplan-Meierových křivek je jasně patrné, že zejména kolem čtvrtého roku od TS jsou na tom pacienti s lepším indexem kompatibility zřetelně lépe.

### Závěr

Z našich pilotních výsledků je patrný potenciál použití indexu kompatibility ke stratifikaci pacientů po TS a k následné úpravě intenzity imunosuprese. Je potřeba dalších studií s větším počtem nemocných k potvrzení těchto závěrů. V případě, že by bylo možné na základě zhodnocení imunologické podobnosti snížit dávku imunosupresiv bez rizika zvýšené četnosti AR, lze předpokládat u těchto nemocných nižší četnost infekčních a možná i onkologických komorbidit.

### Literatura

- Opelz G, Mytilineos J, Scherer D et al. Survival of DNA HLA DR typed and matched cadaver kidney transplant. The Collaborative Transplant Study. *Lancet* 1991; 338: 461–463.
- Held PJ, Kahan BD, Hunsicker et al. The impact of HLA mismatches on the survival of first cadaveric kidney transplants. *N Engl J Med* 1994; 331: 765–770.
- Opelz G, Döhler B. Impact of HLA mismatching on incidence of posttransplant non-hodgkin lymphoma after kidney transplantation. *Transplantation* 2010; 89: 567–572.
- Opelz G, Döhler B. Association of mismatches for HLA-DR with incidence of posttransplant hip fracture in kidney transplant recipients. *Transplantation* 2010; 24 Epub ahead of print.
- Mancini MJ, Connors AF Jr, Wang XQ et al. HLA matching for simultaneous pancreas-kidney transplantation in the United States: a multivariable analysis of the UNOS data. *Clin Nephrol* 2002; 57: 27–37.
- Gruber SA, Katz S, Kaplan B et al. Initial results of solitary pancreas transplants performed without regard to donor/recipient HLA mismatching. *Transplantation* 2000; 70: 388–391.
- Markus BH, Duquesnoy RJ, Blaheta RA et al. Role of HLA antigens in liver transplantation with special re-

ference to cellular imine reaction. *Langenbecks Arch Surg* 1998; 383: 87–94.

**8.** Meng XQ, Zhang X, Fan J et al. Detection of human leukocyte antigen compatibility and antibodies in liver transplantation in China. *Hepatobiliary Pancreat Dis Int* 2009; 8: 141–145.

**9.** Balan N, Ruppert K, Demetris AJ et al. Long-term outcome of human leukocyte antigen mismatching in liver transplantation: results of the National Institute of Diabetes and Digestive and Kidney Diseases Liver Transplantation Database. *Hepatology* 2008; 48: 878–888.

**10.** Quantz MA, Bennett LE, Meyer DM et al. Does human leukocyte antigen matching influence the outcome of lung transplantation? An analysis of 3 549 lung transplantations. *J Heart Lung Transplant* 2000; 19: 473–479.

**11.** Yacoub M, Festenstein H, Doyle P et al. The influence of HLA matching in cardiac allograft recipients receiving cyclosporine and azathioprine. *Transplant Proc* 1987; 19: 2487–2489.

**12.** Smith JD, Rose ML, Pomerance A et al. Reduction of cellular rejection and increase in longer-term survival after heart transplantation after HLA-DR matching. *Lancet* 1995; 346: 1318–1322.

**13.** Mascaretti L, Poli F, Scalamogna M et al. HLA-DR matching defined by DNA typing in heart transplantation. *Transplant Proc* 1997; 29: 1464–1466.

**14.** Sheldon S, Hasleton PS, Yonan NA et al. Rejection in heart transplantation strongly correlates with HLA-DR antigen mismatch. *Transplantation* 1994; 58: 719–722.

**15.** Taylor CJ, Smith SI, Sharples LD et al. Human leukocyte antigen compatibility in heart transplantation: evidence for a differential role of HLA matching on

short-and medium-term patient survival. *Transplantation* 1997; 63: 1346–1351.

**16.** Opelz G, Wujciak T, Döhler B et al. HLA compatibility and organ transplant survival. Collaborative Transplant Study. *Rev Immunogenet* 1999; 1: 334–342.

*Doručeno do redakce 30. 11. 2010*

*Přijato po recenzi 20. 12. 2010*

**MUDr. Helena Bedáňová, Ph.D.**

**MUDr. Jiří Ondrášek**

**prof. MUDr. Jan Černý, CSc.**

**doc. MUDr. Petr Němec, CSc.**

CKTCH Brno

[h.bedanova@seznam.cz](mailto:h.bedanova@seznam.cz)