

Pure Red Cell Aplasia with Parvovirus B19 in a Patient with Renal Transplant

Abstract

Bahareh Marghoob^{1*}, Banafshe Dormanesh²

¹ Assistant Professor of Nephrology, Department of Nephrology, Hasheminejad Kidney Center, School of Medicine, Iran University of Medical Sciences, Tehran, Iran

² Professor of Pediatric Nephrology, Department of Pediatric, AJA University of Medical Sciences, Tehran, Iran

*** Corresponding Author**

Department of Nephrology, Hasheminejad Kidney Center, School of Medicine, Iran University of Medical Sciences, Tehran, Iran
Email: baharehmarghoob@yahoo.com

Received: Apr 29 2025

Accepted: Jun 03 2025

Citation to this article

Marghoob B, Dormanesh B. Pure Red Cell Aplasia with Parvovirus B19 in a Patient with Renal Transplant. J Med Counc. 2025;43(2):69-73.

Background: Parvovirus B19 infection is one of the important causes of pure red cell aplasia (PRCA) in kidney transplant patients undergoing immunosuppressive therapy. This condition manifests with severe anemia, reticulocytopenia, and specific bone marrow findings. Diagnosis is based on bone marrow morphology and detection of viral DNA by PCR. Treatment with intravenous immunoglobulin (IVIG) and adjustment of immunosuppressive drugs is effective, but repeated treatment may be necessary due to relapse. Awareness of this condition is essential for timely diagnosis and management of transplant patients with refractory anemia. So far, similar cases of parvovirus B19 infection have been reported in patients following bone marrow transplantation and a few cases following kidney transplantation.

Case Presentation: In this article, our aim is to introduce a patient with parvovirus B19 infection four months after kidney transplantation at Hasheminejad Kidney Center in Tehran, who improved with appropriate diagnosis and treatment.

Conclusion: PRCA is a rare disease, but in adults with isolated persistent anemia who have immunodeficiency, accompanied by reticulocytopenia and no other etiologic evidence for anemia, pure red cell aplasia caused by parvovirus B19 should be ruled out. The main step in treatment for these patients is reducing immunosuppressive therapy.

Keywords: Pure Red Cell Aplasia, Parvovirus B19, Renal Transplant

آپلازی خالص گلbulهای قرمز با عفونت پارووویروس B19 در یک بیمار پیوند کلیه

چکیده

زمینه: عفونت پارووویروس B19 یکی از علل مهم آپلازی گلbulهای قرمز (Pure red cell aplasia) در بیماران پیوند کلیه تحت درمان با داروهای ایمونوساپرسیو است. این بیماری با کم خونی شدید، رتیکولوسیتوپنی و یافته‌های اختصاصی مغز استخوان ظاهر می‌کند. تشخیص بر پایه مورفو‌لوزی مغز استخوان و شناسایی DNA ویروس با PCR است. درمان با ایمونوگلوبولین داخل وریدی (IVIG) و تنظیم داروهای ایمونوساپرسیو مؤثر است اما ممکن است نیاز به تکرار درمان به دلیل عود داشته باشد. آگاهی از این وضعیت برای تشخیص و مدیریت به موقع بیماران پیوندی با کم خونی مقاوم ضروری است. تاکنون موارد مشابهی از عفونت با پارووویروس B19 در بیماران به دنبال پیوند مغز استخوان و تعداد کمی از موارد به دنبال پیوند کلیه گزارش شده است.

معرفی مورد: در این مقاله هدف ما معرفی یک بیمار مبتلا به عفونت پارووویروس B19 بعد از چهار ماه از پیوند کلیه در بیمارستان هاشمی‌نژاد تهران است که با تشخیص و درمان مناسب بهبود پیدا کرد. **نتیجه گیری:** PRCA بیماری ناشایعی است ولی در کم خونی پایدار ایزوله در بزرگسالان دارای نقص ایمنی، همراه با رتیکولوسیتوپنی و بدون شواهد اتیولوژیک دیگر برای کم خونی، باید آپلازی خالص گلbulهای قرمز ناشی از پارووویروس B19 را رد کرد. قدم اصلی درمان در این بیماران کاهش درمان‌های ایمونوساپرسیو است.

وازگان کلیدی: آپلازی خالص گلbulهای های قرمز (PRCA)، عفونت پارووویروس B19، پیوند کلیه

بهاره مرغوب^{۱*}، بنفشه درمنش^۲

^۱ استادیار نفرو‌لوزی، گروه نفرو‌لوزی، دانشکده پزشکی، بیمارستان فوق تخصصی شهید هاشمی نژاد، دانشگاه علوم پزشکی ایران، تهران، ایران

^۲ استاد فوق تخصص بیماری‌های کلیه در کودکان، گروه کودکان، دانشگاه علوم پزشکی ارتشن، تهران، ایران

* نشانی نویسنده مسئول:

گروه نفرو‌لوزی، دانشکده پزشکی، بیمارستان فوق تخصصی شهید هاشمی نژاد، دانشگاه علوم پزشکی ایران، تهران، ایران
نشانی الکترونیک:
baharehmarghoob@yahoo.com

تاریخ دریافت: ۱۴۰۴/۰۲/۰۹

تاریخ پذیرش: ۱۴۰۴/۰۳/۱۳

مقدمه

موارد بهبودی سریع هماتولوژیک ایجاد می‌کند. دوز معمول ۱ گرم بر کیلوگرم در ۵ روز متوالی در بیماران دارای نقص ایمنی است. کاهش یا تغییر درمان سرکوب ایمنی نیز برای تسهیل پاکسازی ویروس و جلوگیری از عود ضروری است.

برخی بیماران ممکن است به دوره‌های مکرر IVIG نیاز داشته باشند و تغییر داروی سرکوب ایمنی (مثلًاً از تاکرولیموس به سیکلوسپورین) در موارد مقاوم گزارش شده است که به بهبود نتایج کمک می‌کند.

معرفی بیمار

بیمار آقای ۴۹ ساله با سابقه دیابت کنترل شده که هفت ماه قبل در بیمارستان شهید هاشمی نژاد تحت پیوند کلیه دوم از اهدائی مرگ مغزی قرار گرفت. پیوند اول بیمار سه ماه قبل از پیوند دوم بوده است و به دلیل کیفیت و شرایط نامساعد آلودگرفت تحت نفرکتومی قرار گرفت. بیمار جهت اینداکشن هشت ویال آنتی‌تیموسیت گلبولین (ATG) دریافت نمود. با فاصله حدود ۴ ماه بعد از پیوند دوم بیمار دچار آنمی شدید مقاوم به درمان شد. بیمار از نظر علل ثانویه آنمی مانند مولتیپل میلوما و بیماری‌های اتوایمیون تحت بررسی قرار گرفت که نرمال بوده. سایر اندکس‌های خونی از جمله گلبول سفید خون و پلاکت و سطح فولات و B12 و پروفایل آهن نرمال بود.

بیمار تحت نمونه‌گیری از مغز استخوان قرار گرفت که در آن درصد پلاسماسل ۲ درصد به همراه هایپوپلازی رده اریتروئید گزارش شد. اریتروبلاست‌های giant با انکلوزیون‌های داخل هسته‌ای به نفع تغییرات سیتوپاتیک ویروسی گزارش شد.

تست PCR پاروویروس B19 برای بیمار چک شد که مثبت بود و بیمار تحت درمان با ۹۰ گرم IVIG قرار گرفت. سطح هموگلوبین بیمار طی دو هفته از ۶ g/dl به ۱۱ افزایش یافت ولی مجدداً یک ماه بعد هموگلوبین به ۷ کاهش یافت. PCR پاروویروس دو ماه بعد از درمان اولیه چک شد که مثبت بود و بیمار تحت درمان دوره ای و ماهانه با ۳۰ گرم قرار گرفت و در حال حاضر که چهار ماه از دریافت ماهانه دارو گذشته است سطح هموگلوبین در سطح بالای ۱۴ g/dl حفظ شده است و بیمار از شرایط فیزیکی ایده‌الی برخوردار است. داروی ایمونوساپرسيو بیمار پردنیزولون و سيروليموس و تاکروليموس بوده است که روی حداقل دوز دارو با حفظ سطح خونی داروی سيروليموس روی ۷ ng/mL و سطح خونی تاکروليموس ۵/۴ ng/mL قرار گرفت، آخرین کراتینین بیمار ۱/۵ mg/dL بوده است.

سنگ بنای درمان این بیماری، دریافت IVIG برای تقویت ایمنی هومورال بیمار است که با انتقال گلبول‌های قرمز فشرده حمایت می‌شود. در میزان دارای سیستم ایمنی سالم، مقدار ۰/۴ گرم به ازای هر کیلوگرم وزن بدن در روز به مدت ۳ روز IVIG داده می‌شود. در میزان دارای نقص ایمنی، درمان طولانی مدت با IVIG سطح ویروس را به حد غیرقابل تشخیص با PCR مکرر کاهش می‌دهد. در این بیماران دوز بالاتر ۱ گرم به ازای هر کیلوگرم وزن بدن در روز به

آپلزی خالص گلبول‌های قرمز (PRCA) یک اختلال نادر خونی است که با کم‌خونی شدید و کاهش یا فقدان پیش‌سازهای اریتروئیدی در مغز استخوان مشخص می‌شود، در حالی که سایر رده‌های سلولی خونی طبیعی باقی می‌مانند. در بیماران پیوند کلیه، PRCA می‌تواند یک عارضه جدی باشد که اغلب با عفونت پاروویروس B19 مرتبط است (۱,۲). پاروویروس B19 یک ویروس DNA تکرشته‌ای است که به طور انتخابی سلول‌های پیش‌ساز اریتروئیدی در مغز استخوان را آلوده و تخریب می‌کند و باعث توقف تولید گلبول‌های قرمز می‌شود. در افراد با سیستم ایمنی سالم، این عفونت منجر به بحرانی گذرا به مدت ۵ تا ۱۰ روز می‌شود. اما در بیماران ایمونوساپرسيو مانند گیرندگان پیوند کلیه، عفونت می‌تواند آنمی مزمن ایجاد نماید و باعث PRCA پایدار شود، زیرا بدن قادر به پاکسازی ویروس نیست. در سال ۲۰۱۱ یک مورد مشابه عفونت با پاروویروس B19 در بیمار پیوند کلیه در کشور عمان گزارش شد (۲).

از نظر بالینی، بیماران با کم‌خونی شدید نرم‌کرومیک و نرم‌موستیک همراه با رتیکولوسیتوپنی (کاهش شمار رتیکولوسیت‌ها) مراجعه می‌کنند، در حالی که شمار لوکوسیت‌ها و پلاکت‌ها معمولاً طبیعی است. بررسی مغز استخوان کاهش شدید اریتروبلاست‌ها و حضور پرواریتروبلاست‌های غول‌پیکر با انکلوزیون‌های هسته‌ای ویروسی را نشان می‌دهد که نشانه‌ای اختصاصی برای عفونت پاروویروس B19 است (۳). تشخیص PRCA ناشی از پاروویروس B19 در بیماران پیوند کلیه بر اساس موارد زیر است:

- شک بالینی در موارد کم‌خونی پایدار بدون علت مشخص همراه با رتیکولوسیتوپنی پس از بیوند
- نمونه‌برداری مغز استخوان که کاهش اریتروئید و پرواریتروبلاست‌های غول‌پیکر با تغییرات سیتوپاتیک ویروسی را نشان می‌دهد
- شناسایی DNA پاروویروس B19 با روش PCR در خون یا مغز استخوان

- سرولوژی ممکن است در بیماران سرکوب ایمنی به دلیل نقص تولید آنتی‌بادی قابل اعتماد نباشد (۴)، PRCA ناشی از پاروویروس B19 به طور فزاینده‌ای در گیرندگان پیوند کلیه شناخته شده است و معمولاً در شش ماه تا چند سال پس از بیوند رخ می‌دهد. رژیم‌های سرکوب ایمنی مانند پردنیزون، تاکرولیموس، سیکلوسپورین و مایکوفنولات موتفیل باعث کاهش پاکسازی ویروس و افزایش حساسیت به عفونت می‌شوند.

گزارش‌هایی از بیماران با کم‌خونی مقاوم به اریتروپویتین و تزریق خون وجود دارد که در نهایت با PRCA ناشی از پاروویروس B19 تشخیص داده شده‌اند. عفونت‌های مکرر نیز به ویژه در بیمارانی که بار ویروسی بالایی دارند، گزارش شده است. درمان اصلی استفاده از ایمونوگلوبولین داخل وریدی (IVIG) است که حاوی آنتی‌بادی‌های خنثی کننده علیه پاروویروس B19 بوده و در اکثر

PCR عفونت پاروویروس B19 مشخص گردید و همانطور که در غالب مطالعات دیگر نیز ذکر شده است، احتمالاً منبع آنودگی، دهنده پیوند است. در مطالعه آقای Anne Russcher و همکارانش از ۱۳۴ بیمار پیوندی که برای پاروویروس غربالگری شدند ۲ مورد DNA ویروس را داشتند که به احتمال زیاد از دهنده کلیه پیوندی، آن را دریافت نموده اند (۷).

امروزه با انجام واکسیناسیون ایمن و بی خطری که بر علیه عفونت پاروویروس B19، تعداد موارد ابتلا کمتر و لذا تظاهرات بالینی و عوارض کمتر گزارش می‌گردد (۸). البته از آنجا که در بسیاری از کشورها این واکسیناسیون انجام نمی‌گردد و یا در کودکان گیرنده پیوند کلیه، هنوز مواردی از ابتلا و علامت دارشدن بیماران با عفونت پاروویروس B19 در مبتلایان به نقص سیستم ایمنی و بخصوص در ماههای اول در بیماران پیوندی که میزان زیادی داروی ایمونوساپرسیو دریافت نموده اند، گزارش می‌شود (۹). در ایران نیز واکسیناسیون بر علیه این عفونت انجام نمی‌گردد و تنها راه پیشگیری ما را بیماری در دهنگان و شناسایی زودرس علایم در بیماران پیوندی و شروع درمان است.

در مطالعه آقای Mittal Ankur و همکارانش در هندوستان، ۲۰ مورد آزمایش مثبت برای عفونت پاروویروس B19 در گیرندهان پیوند کلیه از سال ۲۰۱۳-۲۰۲۰ که بدلیل ابتلا به آنمی تحت بررسی قرار گرفته بودند، مشخص شد که همه موارد با PCR و آزمایش مغز استخوان تایید شده و تظاهرات بالینی شامل آنمی (۱۰۰٪)، لکوپنی (۲۰٪) و ترومبوساپیتوپنی (۱۰٪) بوده است. در ۳۰٪ این بیماران افزایش کراتینین و در ۵۰٪ اختلال کارکرد کلیه پیوندی ذکر شد. ۵ نفر از بیماران، عفونت پاروویروس B19 پس از رد پیوند کلیه مشخص شد و در ۴ نفر پس از کاهش میزان تجویز داروی ایمونوساپرسیو بدلیل ابتلا به عفونت پاروویروس B19 رد کلیه پیوندی اتفاق افتاد. برای درمان این بیماران، کاهش میزان تجویز ایمونوساپرسیوها، تجویز ایمونوگلوبولین وریدی (IVIG) و همچنین اریتروپوئتین و تزریق خون استفاده شد و در نهایت دو بیمار (۱۰٪ بیماران) کلیه پیوندی را از دست دادند (۱۱) و در این مطالعه و در بیمار معرفی شده، ما با کاهش میزان تجویز داروهای ایمونوساپرسیو و در کنار دریافت IVIG، پاسخ بالینی بسیار قابل توجه بدست آوردیم.

مدت ۵ روز و در صورت لزوم برای مدت طولانی‌تر استفاده می‌شود. بیماران معمولاً پس از دو هفته به درمان پاسخ می‌دهند. برخی بیماران ممکن است به بیش از یک دوره درمان با ایمونوگلوبولین نیاز داشته باشند و برخی ممکن است از تغییر در درمان سرکوب‌کننده اینمی خود بهره‌مند شوند.

بحث و نتیجه گیری

در افراد دارای سیستم ایمنی سالم و طول عمر طبیعی گلبول‌های قرمز، عفونت‌های پاروویروس B19 باعث آپلازی اریتروپوئیتیک گذرا به مدت ۵ تا ۱۰ روز می‌شود، اما به دلیل طول عمر ۱۲۰ روزه گلبول‌های قرمز، کمخونی قابل توجهی ایجاد نمی‌کند. در بیماران دارای نقص سیستم ایمنی مانند بیمار ما این بیماری می‌تواند آنمی شدید و مقاوم به درمان ایجاد نماید.

PRCA بیماری ناشایعی است ولی در کمخونی پایدار ایزوله در بزرگسالان دارای نقص ایمنی، همراه با رتیکولوسیتوپنی و بدون شواهد اتیولوژیک دیگر برای کمخونی، باید آپلازی خالص گلبول‌های قرمز ناشی از پاروویروس B19 را رد کرد، به ویژه که واکسنی برای محافظت از افراد در معرض خطر وجود ندارد. بنابراین باید در بیماران پیوند ارگان مانند پیوند کلیه باید از حداقل دوز داروهای ایمونوساپرسیو و چک سطح خونی داروها برای حفظ در محدوده درمانی و پرهیز از تضعیف بیش از حد سیستم ایمنی استفاده کرد تا عوارض نقص ایمنی و بروز عفونتها به حداقل رسانده شود.

در گزارش مشابهی که از ابتلای سه بیمار دریافت کننده پیوند کلیه به عفونت پاروویروس B19 در پاکستان انجام شده است زمان تقریبی شروع آنمی علامت‌دار ۸ هفته بود و دو نفر از بیماران افزایش کراتینین داشته‌اند که با تشخیص و درمان با ایمونوساپرسیو، از رد پیوند جلوگیری شد (۶).

عفونت پاروویروس B19 غالباً در پیوند اول و از دهنده دریافت شده است ولی تظاهرات بالینی پیدا نکرده است، که این امر سبب تاخیر تشخیصی شده و نهایتاً با آنمی شدید و پیش رو نده مشخص شده و پیش آگهی بیماران کاملاً وابسته به زمان تشخیص و نوع درمان و انتخابی ایمونوساپرسیو است (۵). در بیمار معرفی شده نیز پس از بار دوم پیوند کلیه و در بررسی علت آنمی مقاوم به درمان و با روش

منابع

1. Herve Lobbes , Pure red cell aplasia: Diagnosis, classification and treatment, Rev Med Interne journal. 2023 Jan;44(1):19-26
2. Arundathi Kurukulasuriya, Amal A. Hamed, Muhamna Al-Muslahi,1 Asaid Ibrahim, Acquired Pure Red Cell Aplasia caused by Parvovirus B19 Infection following a Renal Transplant, SQU MED J. May 2011;11(2): 280-283
3. Hayes-Lattin B, Seipei J, Gatter K, Heinrich MC, Mariarz T. Pure red cell aplasia associated with parvovirus B19 infection occur-
- ring late after allogeneic bone marrow transplantation. American J Hematol .2004; 75:142-5.
4. Robert T. Means Jr. MD, MACP, Pure red cell aplasia: The second hundred years. Am-J-MED-SCI. Sep 2023: 366(3)
5. Bentala Y.Parvovirus B19 in kidney/transplantation : key points and essential pitfalls to know.Inf.Dis. J.2021;53(6):404-8
6. Krishnan P, Ramadas P, Rajendran PP, Madhavan P, Alex A,

- Jayaschandran V, Humayun SG, Ali N, Sachdeva M, Flecha A, Basu A, Bhaskaran M, Molmenti EP. Effects of Parvovirus B19 Infection in Renal Transplant Recipients: A Retrospective Review of Three Cases. *Int J Angiol.* Jun 2015;24(2):87-92.
7. Russcher A., Molenaar- de Backer M., et al. Transient Parvovirus B19 DNAemia after kidney transplantation :A 2-SidedStory. *Open Forum Inf. Dis.* J.March 2023;10(3): ofad079
8. Suzuki H, Noguchi T, Matsugu N, et a. Safety and immunogenicity of parvovirus B19 virus like particle vaccine lacking phospholipase A2 activity. *Vaccine* 2022; 40:6100I
9. Sabanci M., Tasdemir M., et al. Managing recurrent parvovirus B19- associated anemia after a pediatric kidney transplantation. *Pediatric Nephrology*. May 2024; 39:2923-5
10. Bloise S., Cocchi E., et al. Parvovirus B19 infection in children: a comprehensive review of clinical manifestations and management. *Italian J of Ped.* Dec2024;50: article number 261
11. Mittal A., Hegde U., Rajapurkar M., et al., Parvovirus B19 Disease post-transplant presenting as refractory anemia – case series of 20 patients, *Transplantation J.* 2021;105(9S):120-1