Listes des abréviations:

- CHU: Centre Hospitalier Hassan II.
- TCA: Temps céphaline active.
- TP : Taux de prothrombine .
- INR : International normalized ratio .
- NFS : Numération Formule Sanguine .
- CCMH: Concentration Corpusculaire Moyenne en Hémoglobine.
- TCMH: Teneur Corpusculaire Moyenne en Hémoglobine.
- VGM: VolumeGlobulaire Moyen.
- VS : Vitesse de Sédimentation .
- CD : Coombs Directe .
- RAI : Recherche Agglutinines Irrégulières(Coombs Indirecte).
- Rh : Rhésus.

Sommaires:

Glossaire	
Abréviation	
Présentation générale du CHU	1
Introduction	2
Données bibliographiques:	
I Hématologie	4
II Cellules sanguines	
III Hémogramme	
IV Frottis sanguin	9
V Hémostase	10
VI Technique de groupage:	12
VIILa vitesse de sédimentation	13
VIII Test de Coombs	13
Matériel et méthodes	
I unité d'hémolyse	16
1) Numération formule sanguine	16
2) Frottis sanguin	19
II Les différentes techniques en hémostase	21
III Technique de groupage	25
IV vitesse de sédimentation	27
V Test de coombs	29
Conclusion	32

Présentation générale de la structure d'accueil



Date de création : 30 Août 2001

Date de mise en service : 05 Août 2002

Statut : Etablissement public doté de personnalité morale etd'autonomie financière.

Lieu d' 'implantation : la wilaya de Fès

<u>Missions</u>: dispenser des soins médicaux conduire des travaux de recherche médicale dans le strict respect de l'intégrité physique et morale et de la dignité des malades participer à l'enseignement clinique universitaire et postuniversitaire

Médicale et pharmaceutique ainsi qu'à la formation du personnel paramédical

Organisation : le Centre Hospitalier Universitaire Hassan II de Fès est constitué d'une direction et des formations hospitalières

Composition:

Hôpital des spécialités

Mère enfants

Hôpital Omar Drissi

Hôpital Ibn Al Hassan

Hôpital d'oncologie

Adresse: Centre Hospitalier Universitaire Hassan II: B.P 1835 Atlas Fès

<u>Téléphone</u>:

Télé Direction 035 61 90 52

Télé/ Fax Secrétariat Général 035 61 90 53

Email: chufes@menara.ma direction/ chufes2@menara.ma secrétariat générale

Introduction:

Les analyses hématologiques sont pratiquées sur le sang pour permettre le diagnostic ou le suivi de certaines maladies. Le sang est composé d'un liquide, le plasma, dans lequel flottent des cellules (globules rouges, globules blancs et plaquettes) et un grand nombre de substances (protéines, hormones, vitamines, etc.). Ainsi, l'hématologie regroupe l'analyse des cellules du sang mais aussi d'éléments dissous dans le plasma comme les facteurs de coagulation ou les anticorps.

- Les tests les plusutilisés pour le diagnostic et l'étude des problèmes hématologiques sont :
- ✓ l'hémogramme (ou numération formulesanguine, NFS) généralement automatisé ;
- ✓ le test du groupage sanguin
- ✓ la vitesse de sédimentation
- ✓ Coombs directe (CD)
- ✓ Coombs indirecte (RAI)
 - Les explorations de coagulation :
- ✓ Le temps céphaline activé(TCA)
- ✓ International normalized ratio (INR)
- ✓ Les facteurs de coagulation
- ✓ Le taux de prothrombine (**TP**, PR Prothrombine Ratio)
- ✓ Les D-Dimères

A travers ce rapport je vais essayer de présenter les différentes taches techniques des analyses hématologiques effectuées au sein du laboratoire.

Donc quelles sont les différents tests réalisés au niveau de ce service ?

Données bibliographiques

I. <u>L'hématologie:</u>

L'hématologie est la branche de la médecine qui étudie la physiologie et la pathologie de sang, etplus particulièrement les cellules sanguines dont l'origine est hématopoïétique et qui ont un rôledans l'oxygénation, l'immunité et la coagulation. Elle étudie également certaines molécules plasmatiques que sont les facteurs de coagulation. Globalement, on peut distinguer la cytologies anguine qui s'intéresse aux cellules et à leur physiologie, et à l'hémostase qui explore lephénomène de la coagulation, c'est-à-dire la formation de caillot et leur destruction ultérieure.

II. <u>Les cellules sanguines:</u>

Le sang est composé de cellules sanguines en suspension dans le plasma. L'ensemble est contenu dans les vaisseaux sanguins.

Les éléments figurés du sang ont des durées de vie limitées ; il existe un équilibre dynamique entre leur production (l'hématopoïèse et la lymphopoïèse) et leur destruction.

1) <u>Les globules rouges :</u>

Sont des cellules dépourvues de noyau, dontlecytoplasme est riche enhémoglobine et dépourvus d'organites. Ces cellules assurent letransport des gaz respiratoires O 2 et CO 2. (Figure 1).

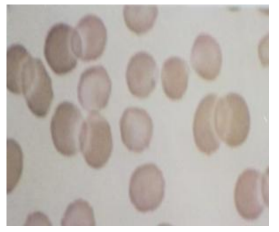




Figure 1 : aspect morphologique des globules rouges

2) Les polynucléaires neutrophiles:

Responsables de la défense contrelesinfections bactériennes et autresprocessus inflammatoires. Le noyauest polylobé et le cytoplasme légèrementacidophile, renferme desgranulations très fines. Ils présentent entre 40% et 70% du pourcentage des leucocytes totaux. (Figure 2).

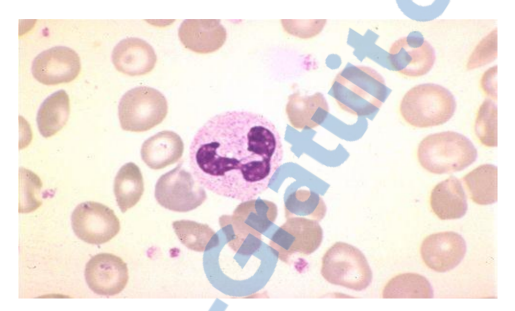


Figure 2 : aspect morphologique d'un polynucléaire neutrophile

3) Les polynucléaires éosinophiles :

Les éosinophiles traitent en premierlieu les infections parasitaires, peuventaugmenter au moment des réactions allergiques et leur augmentation peut être une indication pour l'établissement d'un diagnostic. Ils ont un noyaubilobé avec des granulations plus grosses et de teinte orangée. Son pour centage est entre 1% et 4%. (Figure 3).

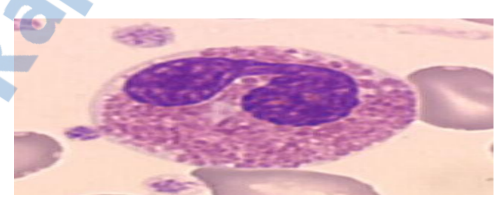


Figure 3 : aspect morphologique d'un polynucléaire éosinophile

4) Les polynucléaires basophiles :

Responsables des réponses allergiques et inflammatoires en libérant de l'histamine, ils sont caractérisés par de grosses granulations basophiles violettes. Son pourcentage est entre 0% et 1%. (Figure 4).

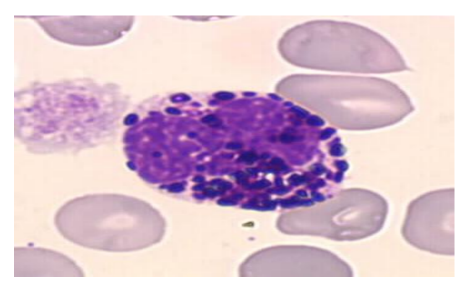


Figure 4 : aspect morphologique d'un polynucléaire basophile

5) Les lymphocytes:

Deuxième cellule la plus importante après le neutrophile, son augmentation est le plus souvent signe d'une infection en particulier une infection virale. Sa valeur normale est entre 20% et 45%. (Figure 5).



Figure 5 : aspect morphologique d'un lymphocyte

6) Les monocytes:

Ce sont les plus grandes cellules circulantes dans le sang, possèdent un noyau encoché, un cytoplasme gris-bleu et contient des granulations. Sa fonction principale est la phagocytose (les monocytes se transforment en macrophages dans les tissus). (Figure 6).

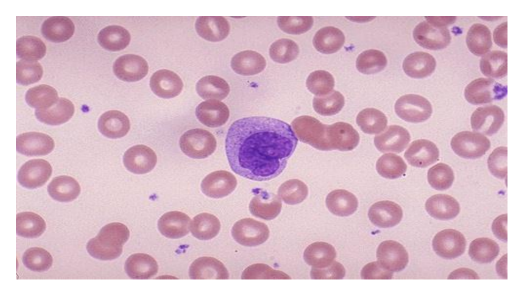


Figure 6: aspect morphologique d'un monocyte

7) Les plaquettes :

Les plaquettes sont des cellules de 2 à 4 micromètres de diamètre, anucléés et résultent de la fragmentation du cytoplasme de cellules géantes dans la moelle osseuse. (Figure 7).

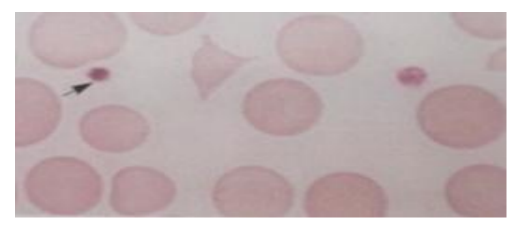


Figure 7 : aspect morphologique des plaquettes



III. Hémogramme:

1) Définition:

L'hémogramme est un examen qui donne des informations sur les éléments contenus dans le sang tels que les globules rouges, les globules blancs et les plaquettes. Il permet de révéler un grand nombre de pathologies : anémie, problème de coagulation, infections virales, consommation des plaquettes...

D'autres paramètres sont mesurés tels que le taux d'hémoglobine, le volume globulaire moyen (VGM)et l'hématocrite (**HCT**) et d'autres sont calculés (teneur corpusculaire moyenne en hémoglobine (**TCMH**), concentration corpusculaire moyenne en hémoglobine (**CCMH**).

2) Les différents paramètres d'un NFS:

2.1L'hématocrite:

Est le volume occupé par les globules rouges circulants dans le sang exprimé en pourcentage par rapport au volume total du sang.

Cette mesure est indispensable pour calculer le VGM et la CCMH.

2.2L'hémoglobine:

Est une métalloprotéine contenant du fer. Elle a pour fonction de transporter l'oxygène O₂. Chez l'humain, l'hémoglobine est une protéine hétérotétramérique formée de chaînes peptidiques identiques deux à deux.

2.3Le volume globulaire moyen :

Le volume globulaire moyen, est un paramètre sanguin rendant compte de la taille des globules rouges, exprimée en μm^3 . Il se calcule après la réalisation d'un hémogramme à partir de l'hématocrite et du nombre d'hématies, selon la formule :

VGM (fl) = Hématocrite (%) / Nombre d'hématies (million/mm^3)

2.4La teneur corpusculaire moyenne en hémoglobine :

La teneur corpusculaire moyenne en hémoglobine, aussi parfois appelée teneur globulaire moyenne en hémoglobine, est un paramètre sanguin donnant la masse moyenne

d'hémoglobine contenue dans un globule rouge. Elle est calculée par le rapport entre le taux d'hémoglobine et le nombre d'hématie.

TCMH (pg) = Hémoglobine (g/dl) / Nombre d'hématies (million/mm^ 3)

2.5 La concentration corpusculaire moyenne en hémoglobine :

La CCMH est un paramètre sanguin donnant la concentration massique moyenne d'hémoglobine contenue dans un certain volume de globules rouges.

CCMH (%) = Hémoglobine (g/dl) / Hématocrite (%)

3) <u>Pourquoi prescrire un hémogramme</u>?

L'hémogramme est un des examens biologiques les plus courants, prescrit dans le cadre d'un bilan sanguin. Il permet d'évaluer l'état de santé général du patient. Il est prescrit lors d'une grossesse, d'un bilan préopératoire et dans le suivi de certains traitements.

Il est également prescrit en cas de suspicion d'anémie ou d'infection, ou pour vérifier l'état nutritionnel et l'exposition à des substances toxiques.

Enfin, un hémogramme peut être demandé si le patient souffre de symptômes liés à une maladie du sang (hématomes, fatigue, douleurs osseuses, pâleur...)

IV. <u>Frottis sanguin:</u>

Un **frottis sanguin** est du **sang** étalé sur une lame de microscope, dans le but d'observer ses cellules et aussi les dénombrer. Le **frottis** doit subir une coloration par le May Grunwald Giemsa (MGG) pour révéler certaines cellules qui sans cela seraient transparentes, donc non visibles. L'étude du frottis est extrêmement utile audiagnostic cytologique de nombreuses maladies hématologiques et parasitaires (anémie microcytaire hypochrome, thrombopénie, leucopénie...).

V. L'hémostase:

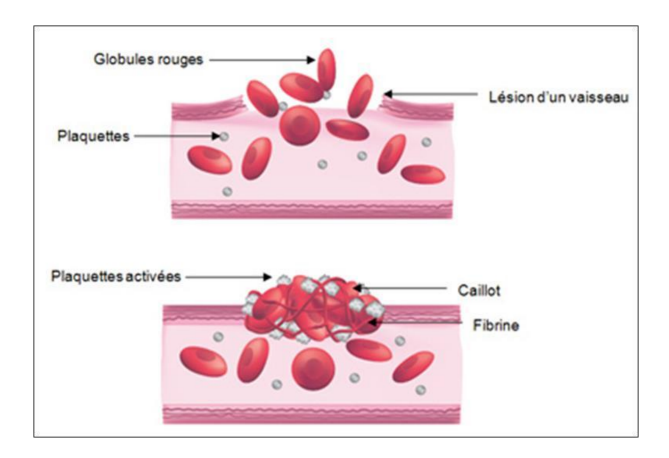


Figure 8 : Mécanismes du maintien du sang dans le système vasculaire

L'hémostase est l'ensemble des mécanismes qui concourent à maintenir le sang à l'état fluide à l'intérieur des vaisseaux. Le processus d'hémostase sert donc à arrêter les hémorragies, empêcher les thromboses et maintenir l'intégrité des vaisseaux sanguins. (Figure 8).

L'hémostase comporte 3 temps qui sont initiés simultanément dès qu'est enclenché le processus d'hémostase. Ces temps sont :

L'hémostase primaire :quisert à fermer la brèche vasculaire par un «thrombus blanc » : clouplaquettaire. L'agrégation plaquettaireprovoque l'adhésion des plaquettes entre elles. L'hémostase primaire comporte2 temps principaux : la phase vasculaire et la phase plaquettaire.

L'hémostase secondaire ou La coagulation proprement dite :c'est une cascade de réactionsenzymatiques aboutissant à la formation de fibrine dont son Rôle est de consolider le clou plaquettaire en formant un réseau de fibrinece qui crée un caillot.

La fibrinolyse :c'est le troisième temps de l'hémostase. Elle tend àempêcher l'installation mais surtout l'extension du caillot en détruisant lespolymères de fibrine. Le plasminogène se transforme en plasmine qui est uneenzyme protéolytique très puissante, capable de dégrader le caillot defibrine.

- Les différents tests d'hémostase sont :

1) Les facteurs de coagulation

Sont faits pour déterminer si un ou plusieurs de ces facteurs est/sont augmenté(s), diminué(s) ou absent(s). Ils sont demandé(s) lorsqu'il ya des saignements inexpliqués ou prolongés, une anomalie du taux de prothrombine ou du temps de céphaline active, ou un parent ayant un déficit héréditaire en facteur de la coagulation ou si un médecin veut surveiller la gravité d'un déficit en facteur et/ou l'efficacité du traitement.

2) Le temps céphaline active

C'est un test semi global d'un plasma sanguin recalcifié en présence de céphaline (substitut plaquettaire) et d'un activateur particulier (silice kaolin, acide ellagique...). Il explore la voie intrinsèque de la coagulation (facteur VIII, facteur IX, facteur XI, facteur XII), et dans une moindre mesure le fibrinogène, facteur II, facteur V et facteur X.II fait partie, avec le taux de prothrombine et la numération des plaquettes, des trois tests principaux de détection d'une anomalie de la coagulation, faits à la demande avant une intervention chirurgicale par exemple. Il sert également pour s'assurer de la bonne efficacité d'un traitement anticoagulant par héparine.

TCA (patient)

Le résultat est exprimé en secondes ou sous forme d'un Ratio = _____

TCA (témoin)

3) Le taux de prothrombine (TP)

Est un examen de biologie médicale utilisé pour évaluer la coagulation sanguine. Il en explore la voie extrinsèque impliquant les facteurs de coagulation suivants (appelés complexe prothrombinique) : facteur I (fibrinogène), facteur II, facteur V, facteur VII et facteur X.

4) International normalized ratio (INR)

Un des indicateurs de coagulation sanguine permet d'affiner les résultats du TP.Il varie en fonction des machines. Il doit être utilisé, en particulier pour adapter les doses d'anti vitamine K. Compte tenu de la dangerosité du traitement anti vitamine K.

5) Les D-Dimères

Sont des produits de la dégradation de la fibrine (élément final de la coagulation sanguine) lors du processus de fibrinolyse. La présence de D-dimères dans le sang est normale, mais à des taux faibles, et son dosage permet en cas d'augmentation importante de son taux de détecter la présence d'un thrombus.

VI. Groupage sanguin:

Cet examen est prescrit pour déterminer le groupe sanguin d'une personne. Il est systématique dans deux cas :

- transfusion sanguine ou d'un don de sang. En effet, l'injection de produit sanguin d'un donneur non compatible avec le groupe sanguin du receveur peut entraîner des accidents transfusionnels dramatiques.
- Chez les femmes enceintes pour déterminer le risque d'avoir une incompatibilité Rhésus entre la mère et le fœtus. Cette incompatibilité peut survenir chez les femmes enceintes de leur deuxième ou troisième enfant.

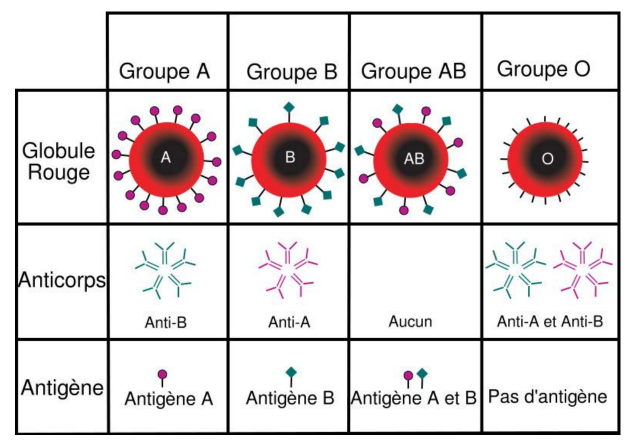


Tableau 1: les différents groupes sanguins et leurs antigènes :

Le groupe sanguin d'une personne est défini en fonction de la présence ou l'absence des antigènes A, B à la surface des globules rouges et la présence ou l'absence de l'antigène Rhésus Standard (D). Les antigènes sont des marqueurs situés à la surface des globules rouges.

- ✓ Les personnes ayant des globules rouges avec l'antigène A sont du **groupe sanguin A**.
- ✓ Les personnes ayant des globules rouges avec l'antigène B sont du groupe sanguin B.
- ✓ Les personnes ayant des globules rouges avec les antigènes A et B sont du groupe sanguin AB.
- ✓ Les personnes qui n'ont aucun de ces antigènes sont du **groupe sanguin O**.

Les personnes ayant l'antigène Rhésus (D), aussi appelé Rh sont du groupe sanguin Rh+ (positif). Celles dont les globules rouges ne portent pas l'antigène Rh sont du groupe Rh – (négatif). (Tableau 1).

VII. <u>La vitesse de sédimentation:</u>

La vitesse de sédimentation ou VS peut être définie comme étant la vitesse avec laquelle chutent les hématies en suspension dans un plasma. Il reste le principal marqueur humoral, le moins coûteux de la réaction inflammatoire qui est exploré actuellement par le profil protéinique de l'inflammation.

Les protéines de l'inflammation qui contribuent à l'accélération de la VS sont le fibrinogène et l'haptoglobine.

VIII. Test de Coombs:

Le **test de Coombs**, maintenant appelés **tests à l'anti globuline** permettent de mettre en évidence la présence d'autres anticorps reconnus spécifiquement par cette anti globuline (IgG à l'origine, et maintenant IgA, IgM, et même fractions du complément).

Il est utilisé pour diagnostiquer et caractériser les anémies hémolytiques à médiation immune. (Figure 9).

1) Coombs direct:

Le *test de Coombs direct*, ou test direct à l'anti globuline révèle par une agglutination, la présence d'anticorps incomplets liés aux érythrocytes. Il est Direct car les érythrocytes sont directement mis en contact avec l'anti globuline. Test utilisé pour le diagnostic d'une anémie hémolytique immunologique.

2) Coombs indirect:

Le test de Coombs indirect, ou test indirect à l'anti globulinerévèle des anticorps incomplets circulants du plasma sanguin. Il est indirect, car le premier temps de la réaction consiste à fixer l'anticorps recherché sur des érythrocytes connus, ou à fixer l'anticorps connu sur les érythrocytes dont on veut déterminer un phénotype de groupe sanguin. C'est cette technique qui est utilisée et légalement obligatoire pour la recherche des anticorps irréguliers.

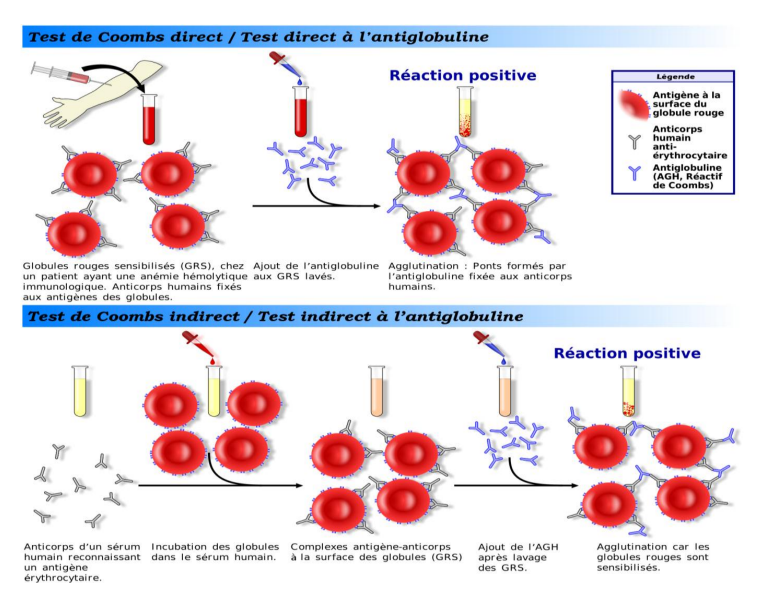


Figure9 : Schéma explicatif du test direct et indirect à l'anti globulin



Matériel et Méthodes



Le stage s'est déroulé pendant deux mois au laboratoire d'Hématologie de CHU Hassan II de Fès. Le but de ce stage est de m'initier aux différentes analyses effectuées au laboratoire.

Le laboratoire d'Hématologie se compose de 3 unités à savoir :

- Unité d'hémolyse
- Unité d'hémostase
- > Unité immuno-hématologie

Il faut effectuer une maintenance et un contrôle chaque matin avant de commencer l'analyse des échantillons pour éviter les erreurs grossières.

I. <u>Unité d'hémolyse:</u>

Dans cette unité deux analyses sont réalisées, NFS et le frottis sanguin. Les prélèvements sont mit dans des tubes contenant une substance anticoagulante EDTA (éthylène diamine tétra acétique) qui va empêcher lesang de se "gélifier" et permet une meilleure conservation des cellules. (Figure 10).



Figure 10 : Tubes de prélèvement

1) Numération formule sanguine :

Pour effectuer les analyses biologiques, les prélèvements sanguins des patientsainsi que le sang de contrôle sont analysés par deux automates utilisés en hématologie, leSysmex XT 1800i et le Sysmex XE 5000. La validation technique et éventuellement biologique estréalisée sur frottis sanguins quand il s'agit d'une NFS anormales.

1.1. Principe:

Le principe de mesure repose sur la variation d'impédanceengendrée par le passage de la cellule au travers d'un orifice calibré.L'échantillon est dilué dans un diluant électrolytique (conducteur de courant). La conductivité est très différente de celle des cellules.Quand la cellule traverse l'orifice et passe entre deux électrodes, larésistance électrique augmente de façon proportionnelle auvolume de la cellule.

1.2. Matériel:

LeSysmex 1800 i et le Sysmex XE 5000 sont utilisés pour les diagnostics in vitro en laboratoires. Ils réalisent la Numération Formule Sanguine en utilisant un bloc détecteur photosensible dont le fonctionnement repose sur la méthode de cytométrie de flux et l'utilisation d'unlaser à semiconducteur.

La différence entre ces deux appareilsest le nombre de tube analysé ainsi que l'utilisation du réactif SNR que par le Sysmex XE-5000. (Figure 11, 12).





Figure 11: L'appareil XT-1800i

Figure 12: L'appareil XE- 5000

1.3. Les réactifs utilisés :

Pour faire fonctionner ces appareils il faut positionner chaque réactif dans sa place qui convient ainsi qu'il faut vérifier le volume de ces réactifs. (Tableau 2).

LE NUMERO I MONDIAL DU MÉMOIRES

Nom du réactif	Rôle
CELLPACK	Diluant sert à nettoyer l'aiguille après l'aspiration d'un échantillon.
STROMATOLYSER-FB	Réactif lytique destiné à l'analyse des leucocytes et des BASO d'un échantillon sanguin.
STROMATOLYSER-4DL	Diluant d'une partie du sang total après l'aspiration.
STROMATOLYSER- 4DS	Colorant qui colore les leucocytes des échantillons de sang lysés et détermine la formule de quatre populations (LYMPH, MONO, EO, NEUT, BASO).
SULFOLYSER	Réactif qui lyse les érythrocytes et agit sur la globine de l'HBG pour former un complexe stable.
RET SEARCH (diluant) RET SEARCH (colorant)	Diluant de l'échantillon et colore en même temps les réticulocytes, pour déterminer la concentration sanguine en réticulocytes effectuée sur l'appareil.
CELLCLEAN	Détergent alcalin puissant qui supprime les réactifs lytiques, les résidus cellulaires et les protéines sanguines restées dans l'automate.

<u>Tableau 2 : les réactifs utilisés par l'automate</u>

1.4. Mode d'analyse:

Après l'arriver des échantillons, il faut vérifier la quantité du sérum ainsi que s'il est non coagulé, puis on met les tubes dans les racks, en suite ces derniers sont lancer dans les automates. Si la quantité est insuffisante il faut lancer ces tubes en mode manuel. En utilisant ce mode, après que les échantillons aient été agités manuellement, les bouchons des tubessont retirés à la main et l'échantillon est aspiré via l'aiguille d'aspiration de sang total.

1.5. Valeurs physiologiques :

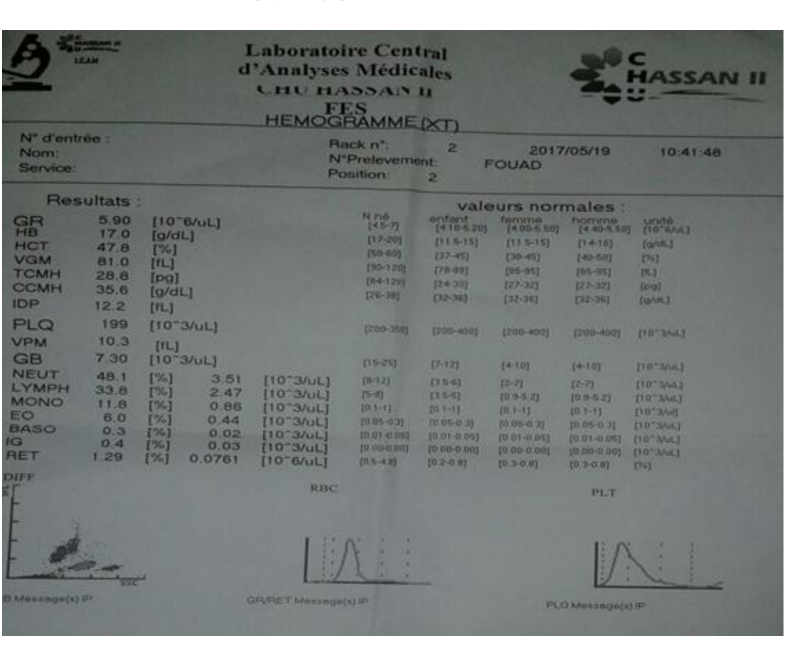


Figure 13: Exemple de résultat d'un NFS

2) Frottis sanguin:

2.1. Les réactifs:

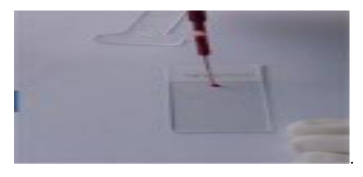
Un certain nombre de réactif doivent être disponible, Pour réaliser un frottis sanguin.

Colorant de May-Grunwald neutre contenant un colorant acide, l'éosine, et un colorant basique, lebleu de méthylène)

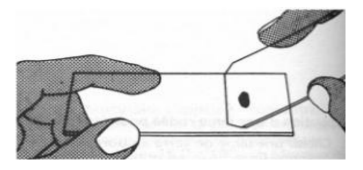
Colorant de Giemsa neutre dilué au 1/10 (contenant lui aussi de l'éosine, etun colorant basique, l'azur de méthylène).

2.2. Préparation d'un frottis sanguin :

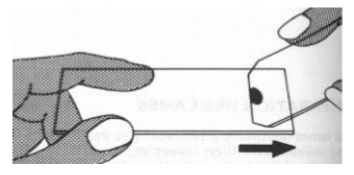
On dépose une petite goutte de sang à un centimètre à l'une des extrémités d'une lame propre poséehorizontalement.



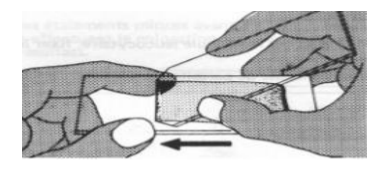
Poser la lame rodée juste en avant de la goutte de sang



Faire glisser la lame rodée jusqu'à ce qu'elle touche la goutte de sang



Laisser le sang se répartir tout le long du bord de la lame rodée, puis pousser la lame rodée jusqu'au bout de la lame d'étalement, d'un mouvement doux et régulier (tout le sang doit être réparti avant que l'on atteigne le bout de la lame).



2.3. Contrôle du frottis:

Après la préparation du frottis sanguin, il faut vérifier que l'étalement est bien fait :

- ➤ Il ne doit pas présenter de lignes transversales ou horizontales
- ➤ Il doit être lisse aux extrémités, et non irrégulier ou strié
- ➤ Il ne doit pas être trop long ni trop épais
- > Il doit être étalé uniformément

2.4. Coloration du frottis :

La coloration de May-Grunwald Giemsa, est une méthode de colorationutilisée en hématologie pour différencier les cellules du sang lors despréparations cellulaires.

Principe de la coloration :

La coloration permet de réaliser la formule sanguine et médullaire. Le principede cette coloration repose sur l'action combinée de deux colorants neutres: le May-Grunwald et le Giemsa.

Les étapes de coloration:

On place les Frottis dans un bac, puis on le met dans le bain de May-Grunwald pendant 3 min, en suite on rince avec l'eau pendant une minute, enfin on le met dans le bain de Giemsa pendant 1 min. On laisse les lames sécher à l'aire avant l'observation au microscope.

II. <u>Les différents Techniques en Hémostase</u>

Au laboratoire je suis familiarisée également avec un nombre de techniques réalisées à l'unité Hémostase à savoir ces différents tests.

Le prélèvement est réalisé par ponction veineuse franche chez un sujet à jeun (cette précaution n'estpas toujours nécessaire) sur citrate tri sodique (31,3 g/l) en respectant la proportion d'un volumed'anticoagulant pour 4 volumes de sang (la couleur du bouchon est normalisée en fonction del'anticoagulant, en l'occurrence, le bleu ciel). On centrifuge le tube à 4000 tours/minutes pendant 4 minutes pour obtenir un plasma pauvre en plaquettes. (Figure 15).

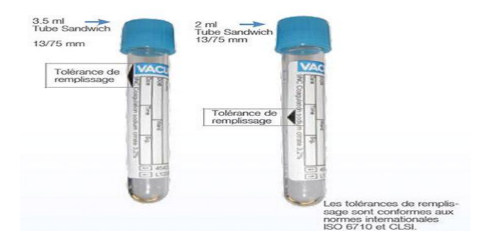


Figure 15 : tubes de prélèvement

1) Principe des tests:

Le principe de mesure est basé, pour les techniques coagulations sur la détection turbidimétrique de la formation du caillot.

2) Matériel:

L'unité d'hémostase dispose de deux automates ACL TOP qui sont des analyseurs automatique. Il réalise les tests explorant la coagulation. (Figure 16, 17).



Figure 16: Appareil ACL TOP



Figure 17: Appareil ACL TOP 300

La différence entre ces deux appareils est la quantité des tubes analysés.

3) Réactifs:

L'automate ACL TOP utilise plusieurs réactifs spécifiques pour chaque test.

3.1. <u>Temps céphaline active:</u>

Réactifs

Le Réactif céphaline-kaolin, et laSolution de chlorure de calcium (CaCl2) à 0,025 mol/l sont utilisés pou l'analyse du TCA.

3.2. Taux de prothrombine

Réactifs

Les réactifs utilisés pour ce test sont RecomboPlasTin 2G - 0020002950 (8 ml)Factor Diluent- 0009757600. (Figure 20).



Figure 20 : réactifs du taux de prothrombine

3.3. Facteurs de coagulation:

Réactifs

Pour doser ces facteurs, il faut un réactif pour chaque facteur de coagulation

- Fibrinogène-C 0020301100
- Factor II déficient plasma 0020012200
- Factor V Leiden (APCTM Resistance V) 0020008700
- Factor VII déficient plasma 0008466250
- Factor IX déficient plasma 0020011900
- Factor X déficient plasma 0008466350

3.4. Les D-Dimères

Ils sont réalisés par un seul réactif leD-Dimer HS 500 - 0020500100. (Figure 21).





Figure 21 : Exemple de réactif d D-Dimère

4) Mode d'analyse:

Avant de mettre les tubes dans l'automate, il faut maintenant vérifier si la quantité est suffisante et s'il n'est pas coagulé, en suite il faut centrifuger les tubes pour séparé le plasma du culot sanguin, puis on met les tubes dans les racks dont chaque racks peut contenir 10 tubes enfin on les mettre dans la partie solution de l'automate et on règle l'appareil sur les

III. <u>Technique de Groupage:</u>

1) Principe:

Le groupe sanguin est un ensemble de propriétés antigénique du sang qui permet declasser les individus selon des systèmes d'antigènes situés à la surface des globules rouges, lesplus importants et pratiqués sont le système ABO et système Rhésus.

La détermination de groupe ABO repose sur deux épreuves réalisées :

Epreuve globulaire (Beth-Vincent) :Cette épreuve consiste à mettre en évidence les antigènes du système ABO à la surface des globules rouges du patient à l'aide d'anticorps (antisérum) spécifiques afin de déterminer le groupe ABO du patient.

Epreuve plasmatique (Simonin-Michon) : Cette épreuve consiste à mettre en évidence les anticorps du système ABO contenus dans le plasma du patient à l'aide de globules rouges de groupe ABO connu.

2) Matériel:

Pour la détermination du groupement sanguin, on utilise deux matériel:



Figure 22 : cassette du groupage



Figure 24 : la plaque du groupage sanguin

3) Réactifs:

Les réactifs utilisés sont les anticorps (anti-A, anti-B, anti-AB) et le rhésus D. (Figure 25).



Figure 25 : les réactifs du groupage ABO - Rhésus D

4) Mode d'analyse :

4.1.Sur cassette:

On prend 10µl à l'aide d'une pipette, puis on distribue ce volume dans les différents puits de la cassette puis on met ces cassettes dans la centrifugeuse pendant 10 min

4.2. Sur plaque:

On met une goutte de chaque anti (-A-B-AB-D), puis on pose le sérum sur le réactifs et on observe l'agglutination.

IV. <u>Vitesse de sédimentation</u>:

Le prélèvement se fait dans un tube noir contenant le citrate de sodium comme anticoagulent. Permet l'obtentionde sang total. (Figure 26).





Figure 26 : tubes de citrate de sodium utilisés pour mesurer vitesse de Sédimentation

1) Principe:

La vitesse de sédimentation chez une personne normale est inférieure à 10 millimètres par heure. Elle peut dépasser 100 mm/h dans certains cas. Elle est régulièrement augmentée dans un syndrome inflammatoire. Elle peut être également élevée en cas d'anémie ou de grossesse.

2) Matériel:

Le seul matériel utilisé est un tube de Westergren. (Figure 27).

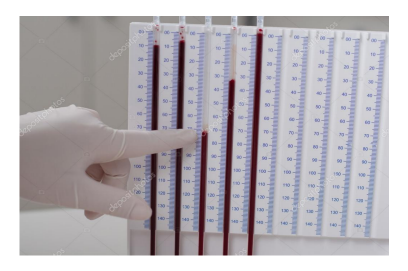


Figure 27 : pipette du vitesse de sédimentation

3) Mode d'analyse:

Il faut agiter doucement 5 fois, puis on met les pipettes de VS dans les tubes et on lance le chrono pendant 1 heures puis on marque la valeur ensuite on déclenche la deuxième heure.

V. <u>Le test de coombs :</u>

Les prélèvements se font dans des tubes secs de couleur rouge en cas de coombs indirect et dan des tubes mauve contenant EDTA en cas d'un coombs direct. (Figure 28).

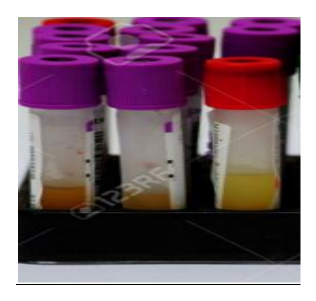


Figure 28 : tubes de prélèvements

1) Principe:

Le test direct à l'anti globuline permetLa mise en présence d'un sérum ou d'un plasma inconnu et d'érythrocytes portant des antigènes connus permet la fixation des anticorps recherchés sur ces érythrocytes et de les sensibiliser. Ce test est donc utilisé pour le diagnostic de la maladie hémolytique du nouveau-né, et dans le diagnostic des anémies hémolytiques auto-immunes, ou des incompatibilités transfusionnelles.

-Le test indirect à l'anti globulinequi permetla mise en présence d'un anticorps connu, il s'agit alors d'un sérum test, avec des érythrocytes inconnus permet la mise en évidence de l'antigène correspondant sur ces érythrocytes.

2) Matériel:

Le matériel utilisé est commun pour les deux techniques :

- Les cassettes de test coombs (figure 29)



Figure 29 : les cassettes du test de coombs

3) Réactifs:

Des hématies tests sont utilisées dans le test de Coombs Indirecte. (Figure 30).



Figure 30 : Les hématies test

4) Mode d'analyse

4.1Coombs Directe:

D'abord il faut centrifuger l'échantillon, puis on prend juste le plasma, on les distribue sur les puits de la cassette et on centrifuge.

4.2.Coombs Indirecte:

Il est constitué de deux phases une de sensibilisation et l'autre de révélation.

Phase de sensibilisation : il faut centrifuger le tube, mettre $50 \mu l$ des hématies test dans les cassettes, puis on prélève $25 \mu l$ du plasma et on les rajoute sur ces derniers .on laisse les cassettes dans l'étuve pendant $15 \mu l$ min.

Phase de révélation : c'est la phase de lecture des résultats, on centrifuge ces cassettes dans la centrifugeuse puis on lit ce qu'on a eu comme résultat.

Conclusion:

Dans le domaine de la santé, les analyses de laboratoire sont d'une extrême importancepour le diagnostic des maladies, la surveillance des patients, le traitement adapté et lespronostics. Selon les études, les résultats de laboratoire contribuent à l'établissement du diagnostic dans les deux tiers des cas. Par ailleurs, certains diagnostics ne peuvent être effectués que sur la base d'un résultat de laboratoire.

Au cours de mon stage de fin d'études, au Laboratoire d'analyses médicales de Centre Hospitalier Hassan II, je me suis familiarisée avec un environnement technique etun ensemble de méthodes d'analyses médicales qui s'est avéré très lucratif pour monexpérience professionnelle. En plus, ce stage m'a permis de voir en quoi consistait letravail d'un biologiste au sein d'un laboratoire d'analyses.

Il m'a permis aussi d'élargir mes connaissances dans ledomaine de la biologie médicale depuis le début de mes études.