



Ce document a été mis en ligne par l'organisme [FormaV](#)®

Toute reproduction, représentation ou diffusion, même partielle, sans autorisation préalable, est strictement interdite.

Pour en savoir plus sur nos formations disponibles, veuillez visiter :

www.formav.co/explorer

B.T.S. ANALYSES DE BIOLOGIE MÉDICALE

E4 – U43 **Bases scientifiques et technologiques** **de la biologie médicale**

Hématologie, Anatomopathologie, Immunologie

SESSION 2018

—————
Durée : 2 heures

Coefficient : 2
—————

Aucun document ou matériel autorisé.

Ce sujet comporte un dossier technique dont la lecture est conseillée avant la rédaction.

Documents à rendre avec la copie :

- document 2 et 3page 7/13

Dès que le sujet vous est remis, assurez-vous qu'il est complet.
Le sujet se compose de 13 pages, numérotées de 1/13 à 13/13.

BTS Analyses de Biologie Médicale		Session 2018
E4 – U43 : B.S.T.B.M. (H. A. I.)	Code : 18ABE4HA11	Page : 1/13

LA DRÉPANOCYTOSE

La drépanocytose est la maladie génétique de l'hémoglobine la plus répandue. Elle touche plus de 5 millions de personnes à travers le monde.

1. Quelques aspects hématologiques de la drépanocytose (10,5 points)

Les sujets drépanocytaires homozygotes souffrent fréquemment de crises vaso-occlusives à la suite d'infections, de déshydratation ou d'efforts physiques.

Les résultats de l'hémoGRAMME réalisé sur un automate fonctionnant par cytométrie de flux présentent des anomalies caractéristiques chez cette catégorie de sujets.

- 1.1. **Expliquer** le principe de mesure du volume globulaire et de la concentration en hémoglobine par litre d'hématies, par la technique de cytométrie de flux.
- 1.2. **Justifier** la nécessité de rendre sphérique le globule rouge avant la numération par diffraction optique.

L'histogramme bi-paramétrique des globules rouges est obtenu en analysant le volume de chaque globule rouge et sa concentration en hémoglobine.

L'aspect du nuage obtenu est à l'origine des alarmes « anisocytose » et « anisochromie ».

- 1.3. **Situer** sur l'histogramme bi-paramétrique :
 - la position des globules rouges normochromes normocytaires ;
 - la position des globules rouges microcytaires "hyperdenses".

Dans ce contexte, la numération des réticulocytes effectuée sur l'automate est de 520 G.L^{-1} . Le principe de numération est basé sur l'utilisation d'un colorant vital : l'oxazine 750.

- 1.4. **Citer** le composant présent dans les réticulocytes qui fixe le colorant vital.
- 1.5. **Identifier** sur l'histogramme des réticulocytes le nuage correspondant aux globules rouges matures et celui correspondant aux réticulocytes les plus jeunes. **Justifier** la réponse.
- 1.6. **Interpréter** le résultat de la numération des réticulocytes.

2. Conséquences de la drépanocytose (13,5 points)

Chez les sujets homozygotes, les globules rouges prennent la forme de drépanocytes à l'origine des crises vaso-occlusives entraînant la nécrose de différents organes dont la rate. Ces sujets souffrent fréquemment d'infections à répétition.

- 2.1. **Schématiser** l'aspect d'un drépanocyte.
- 2.2. **Établir** le lien entre cette forme, les crises vaso-occlusives et la nécrose tissulaire.

BTS Analyses de Biologie Médicale		Session 2018
E4 – U43 : B.S.T.B.M. (H. A. I.)	Code : 18ABE4HA11	Page : 2/13

Le complément est un élément majeur dans cette lutte contre les infections.

2.3. Préciser le nom des voies d'activation du complément.

2.4. Indiquer le rôle des composants actifs entourés sur le document.

Chez les sujets drépanocytaires hétérozygotes, le carcinome médullaire rénal est une forme rare de cancer dont le diagnostic est presque exclusivement associé à ces sujets. Le diagnostic est orienté par l'échographie rénale puis confirmé par les études anatomocytologiques.

Les tissus étant trop mous pour pouvoir réaliser des coupes fines, ils sont durcis à l'aide de paraffine. Les étapes préalables à l'imprégnation d'un tissu de paraffine sont :

- plusieurs bains d'éthanol de concentrations croissantes ;
- un bain de xylène.

2.5. Donner le rôle de chacune de ces étapes.

Au cours d'une opération, le chirurgien peut être amené à demander l'analyse immédiate d'un prélèvement histologique (examen extemporané) afin d'être guidé dans le déroulement de l'opération. Les résultats de l'étude microscopique sont obtenus dans ce cas en moins de 15 minutes.

2.6. Indiquer dans ce cas la procédure employée pour durcir le tissu.

3. Le dépistage des sujets à risque (10 points)

Il est important de dépister la drépanocytose dès le plus jeune âge.

En France, la drépanocytose est dépistée chez tous les nouveau-nés dont les parents sont issus de régions à risque. Le recueil d'une goutte de sang au talon, sur papier buvard suffit à dépister l'hémoglobine anormale par électrophorèse capillaire. Le principe consiste en la migration à pH alcalin, dans un champ électrique d'un hémolysat d'hématies, l'échantillon du patient étant analysé parallèlement à celui d'un contrôle constitué d'un mélange d'hémoglobines A, F, S et C.

3.1. Expliquer la nécessité d'un contrôle.

3.2. Justifier la séparation des hémoglobines A, S et C par cette technique.

La conservation du prélèvement à +4°C dans un tube hermétiquement fermé, ne doit pas excéder 5 jours sinon des bandes parasites apparaissent sur le profil électrophorétique.

3.3. Expliquer l'apparition des bandes parasites en l'absence du respect des conditions de conservation du prélèvement.

En Afrique, pays principalement touché par la drépanocytose, le dépistage est freiné par des difficultés d'accès au laboratoire de biologie médicale et par le coût des analyses.

La situation devrait s'améliorer grâce à un test de dépistage rapide le Sickle Scan® proposé par les laboratoires BioMedomics, basé sur le principe de l'immuno-chromatographie.

3.4. Expliquer le rôle de l'étape 4 du protocole opératoire.

BTS Analyses de Biologie Médicale		Session 2018
E4 – U43 : B.S.T.B.M. (H. A. I.)	Code : 18ABE4HA11	Page : 3/13

3.5. Réaliser un schéma annoté représentant le principe de ce test chez un sujet drépanocytaire hétérozygote

4. Le traitement des sujets drépanocytaires (6 points)

Le traitement des sujets drépanocytaires consiste à :

- supplémenter les patients en folates à cause de besoins accrus,
- assurer une couverture vaccinale optimale,
- transfuser en cas d'anémie profonde,
- greffer, en dernier recours pour les formes sévères, de la moelle osseuse.

L'infection à méningocoques est particulièrement redoutée chez ces sujets.

4.1. Identifier parmi les constituants du vaccin l'antigène vaccinal.

4.2. Justifier la présence des autres constituants du vaccin.

4.3. Citer 2 facteurs modulant la réponse d'un organisme à un vaccin.

DOSSIER TECHNIQUE

Document 1 : Schéma de principe de la cytométrie de flux.

Document 2 : Résultats de l'histogramme bi-paramétrique des globules rouges d'un sujet drépanocytaire. **À rendre avec la copie.**

Document 3 : Histogramme de numération des réticulocytes. **À rendre avec la copie.**

Document 4 : Vue générale des voies du complément et leurs relations.

Document 5 : Résultats d'électrophorèse capillaire du contrôle AFSC.

Document 6 : Structure des hémoglobines anormales C et S.

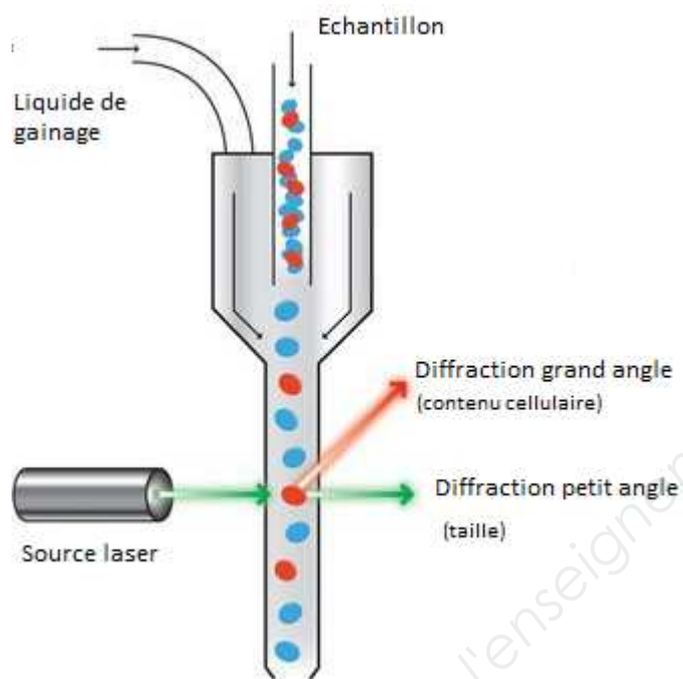
Document 7 : Documentation technique du test immuno-chromatographique Sickle Scan

Document 8 : Vaccins méningococciques - Recommandations d'utilisation.

DOCUMENT 1

Schéma de principe de la cytométrie de flux

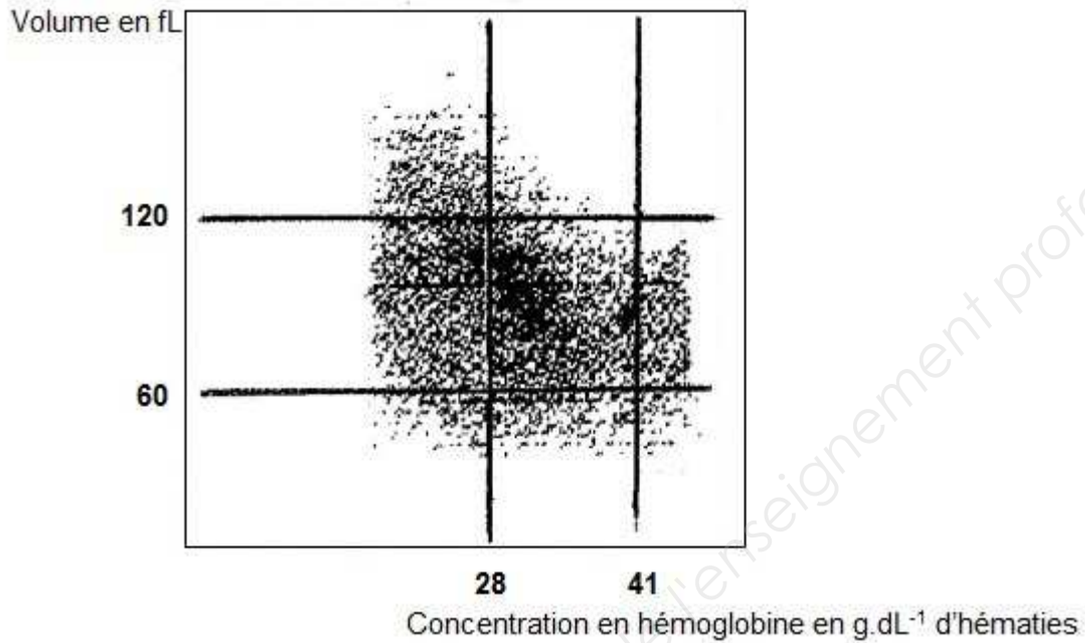
Adapté de : *Clinical-laboratory.blogspot.fr*



DOCUMENT 2
À rendre avec la copie

**Résultats de l'histogramme bi-paramétrique des globules rouges
d'un sujet drépanocytaire**

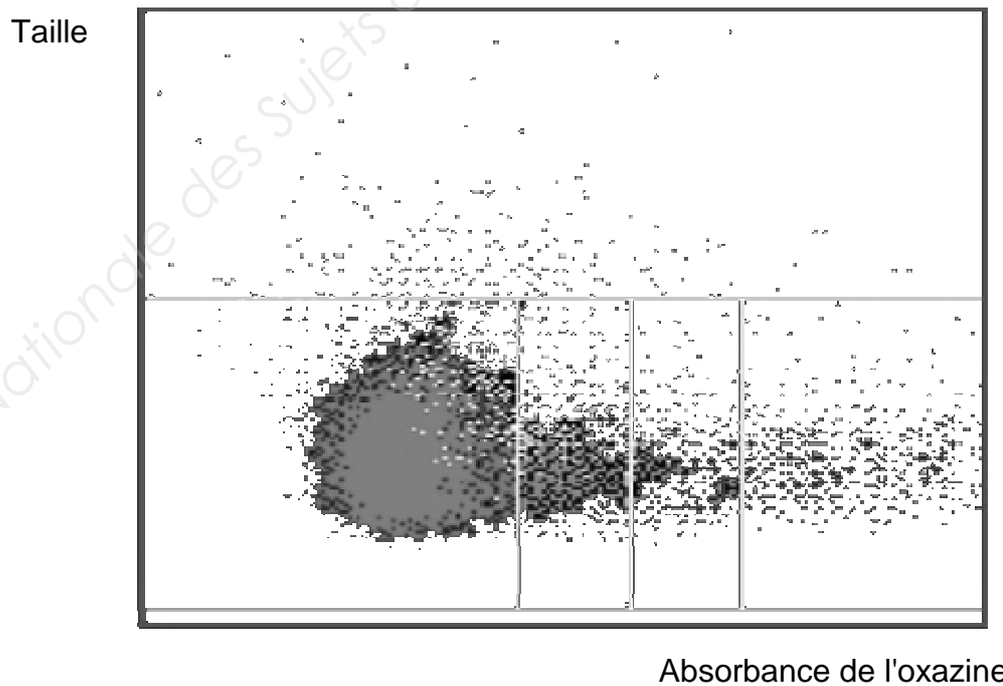
Documentation ADVIA



DOCUMENT 3
À RENDRE AVEC LA COPIE

Histogramme de numération des réticulocytes

Documentation ADVIA

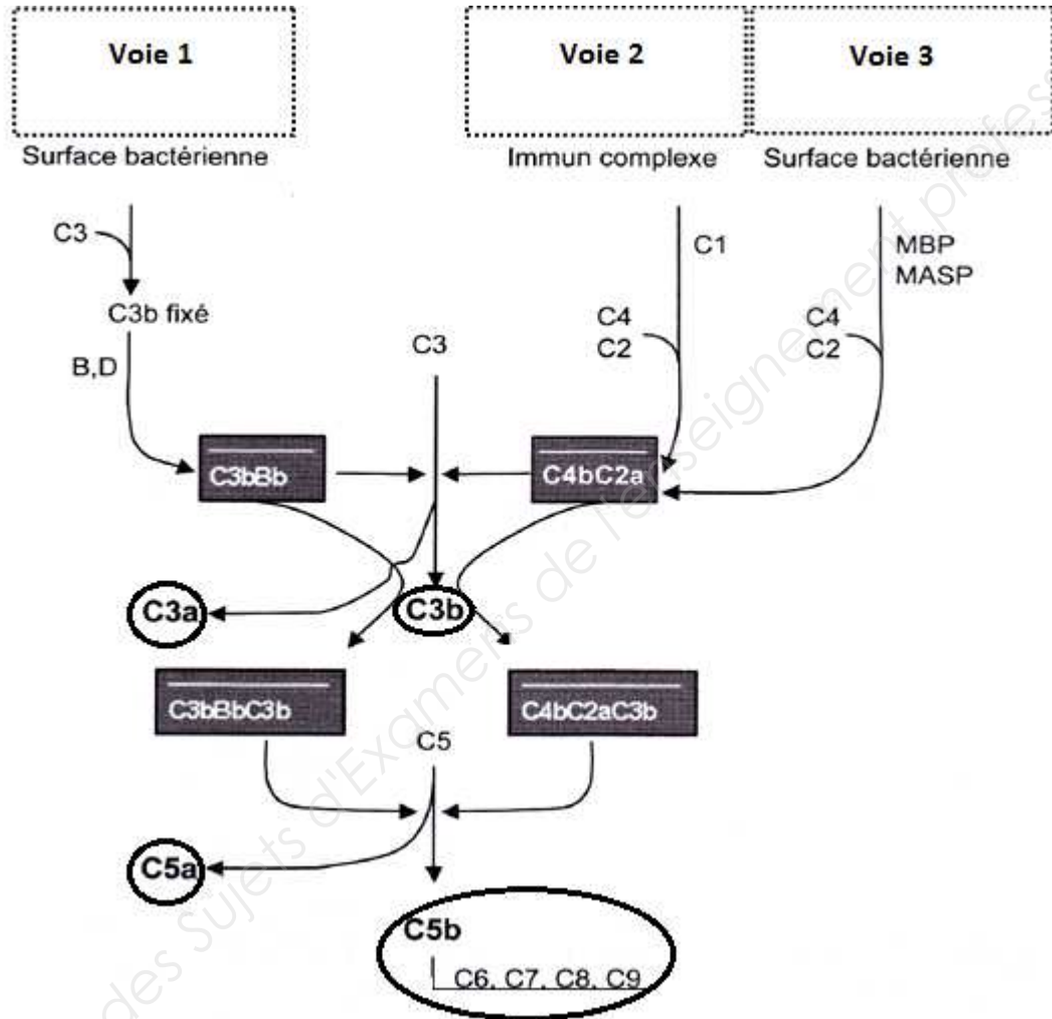


BTS Analyses de Biologie Médicale		Session 2018
E4 – U43 : B.S.T.B.M. (H. A. I.)	Code : 18ABE4HA11	Page : 7/13

DOCUMENT 4

Vue générale des voies du complément et leurs relations

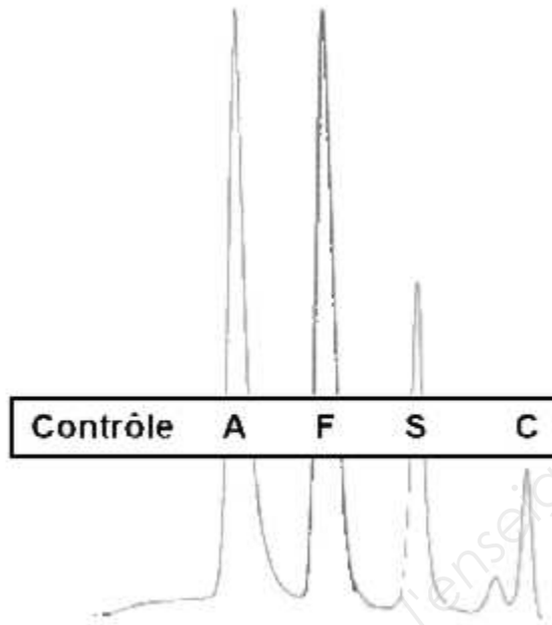
« Immunologie » de Eric Espinosa et Pascal Chillet, éditions ellipses, nov. 2010.



DOCUMENT 5

Résultats d'électrophorèse capillaire du contrôle AFSC

Jle.com (modifié)



DOCUMENT 6

Structure des hémoglobines anormales C et S

L'**hémoglobine C** est une hémoglobine $\alpha_2\beta_2$ anormale résultant d'une mutation génétique conduisant à la substitution d'un résidu de glutamate par un résidu de lysine en position 6 de la séquence de la sous-unité β -globine.

L'**hémoglobine S** est une hémoglobine $\alpha_2\beta_2$ anormale résultant d'une mutation génétique conduisant à la substitution d'un résidu de glutamate par un résidu de valine en position 6 de la séquence de la sous-unité β -globine.

Fiche technique du test immuno-chomatographique Sickle Scan®*(Extrait traduit à partir de : www.biomedomics.com)***Principe du test :**

Le kit de test Sickle SCAN® est un kit rapide et qualitatif de dosage immunologique en flux latéral des hémoglobines A, S et C pour l'identification de la pathologie des cellules falciformes.

Une petite quantité de sang, cinq microlitres, est prise par piqure au bout du doigt, talon ou ponction veineuse en utilisant l'échantillonneur capillaire fourni. L'échantillonneur est placé dans le module de prétraitement chargé tamponné pour libérer l'hémoglobine en lysant des érythrocytes. Cinq gouttes de l'échantillon traité sont retirées du flacon de prétraitement et ajoutées à l'entrée d'échantillon de la cartouche Sickle SCAN®. L'échantillon traité traverse la cartouche d'essai pendant 5 minutes avant que le résultat ne soit lu.

L'échantillon interagira avec les nanoparticules de détecteurs colorimétriques conjugués aux anticorps et se déplacera vers les zones de capture. Un total de quatre lignes de détection sont possibles, la ligne de contrôle (Ctrl) apparaissant lorsque l'échantillon a été écoulé à travers la cartouche. La présence de variantes d'hémoglobine A, S et C sera indiquée par une ligne bleue dans cette région.

CONTENU DU KIT

Un kit de test Sickle SCAN® contient :

- | | |
|--|----|
| • Cartouches Sickle SCAN® | 20 |
| • Échantillonneur capillaire | 20 |
| • Modules de prétraitement (contenant un tampon) | 20 |
| • Paquet | 1 |

Une cartouche Sickle SCAN® contient :

- Réactifs séchés avec stabilisateurs
- Anticorps de capture anti-HbA, HbS, HbC polyclonaux
- Les anticorps IgG monoclonaux (anti-hémoglobine) conjugués aux nanoparticules teintées

Matériaux non fournis mais requis :

- Lancette
- lingettes d'alcool
- Gants
- Minuterie

	
<p>Ne pas ouvrir la poche jusqu'à ce qu'elle soit prête à l'emploi. Préparer les matériaux nécessaires : A: cartouche Sickle SCAN® B: flacon tampon prétraitement C: échantillonneur capillaire (volume de 5 µL) * Flacon de prétraitement d'étiquettes et cartouche de test avec identification du patient</p>	<p>Obtenir une goutte de sang en utilisant des protocoles de laboratoire standard. * Pour le talon ou l'échantillonnage par voie intraveineuse, suivre les protocoles de laboratoire standard.</p>

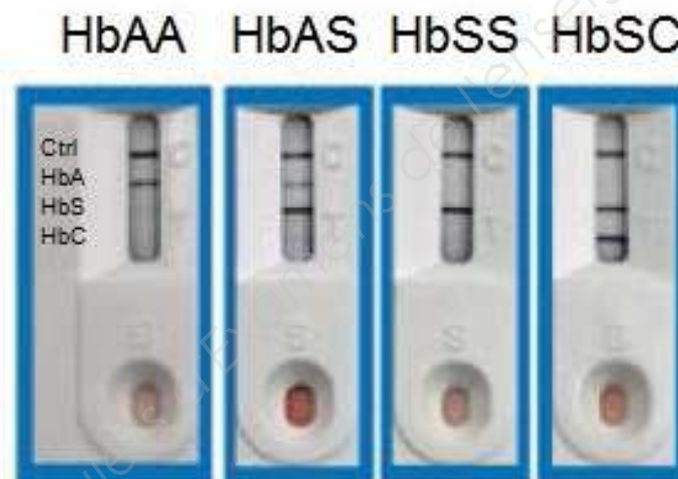
 <p style="text-align: right;">3</p>	 <p style="text-align: right;">4</p>
<p>À l'aide de l'échantillonneur capillaire, obtenez 5 μL d'échantillon sanguin à la pointe du doigt. * Prenez soin d'aspirer l'échantillon par capillarité ; Ne pas serrer le flacon de distribution</p>	<p>Ouvrez le flacon de prétraitement et immergez la pointe de l'échantillonneur dans le module. Distribuer l'échantillon dans le tampon. * Faire attention en ouvrant le flacon de prétraitement, car il contient un volume pré-mesuré de tampon d'extraction</p>
 <p style="text-align: right;">5</p>	 <p style="text-align: right;">6</p>
<p>Remplacer et serrer fermement le capuchon sur le flacon.</p>	<p>Retourner le flacon et mélanger 3 fois, permettant un mélange complet de l'échantillon avec le tampon.</p>
 <p style="text-align: right;">7</p>	 <p style="text-align: right;">8</p>
<p>Retirer le bouchon coloré du flacon de prétraitement * Retirer les bulles d'air dans le compte-gouttes Distribuer immédiatement 5 gouttes dans la cartouche Sickle SCAN®. * Testez sur une surface plane à température ambiante.</p>	<p>Attendre pendant 5 minutes. * Les résultats de test exécutés au-delà de 24 heures ne sont pas valides</p>



Lisez les résultats de Sickle SCAN® en regardant la fenêtre de détection.

AFFICHAGE DES RÉSULTATS / VALEURS ATTENDUES

Un total de quatre lignes de détection sont possibles, la ligne de contrôle (Ctrl) apparaissant lorsque l'échantillon a été écoulé à travers la cartouche. La présence de variantes d'hémoglobine A, S et C supérieure à la limite de détection sera indiquée par une ligne bleue dans cette région. Le schéma ci-dessous montre les résultats attendus des variantes d'hémoglobine que le fournisseur peut rencontrer.



DOCUMENT 8

Vaccins méningococciques - Recommandations d'utilisation

Haut conseil de santé publique

	MENINGITEC® Pfizer holding (France)	MENJUGATEKIT® (Novartis Vaccines and diagnostics SRL)	NEISVAC® (Baxter SAS)
Composition qualitative et quantitative			
	Oligoside de <i>Neisseria meningitidis</i> (souche C11) séro-groupe C 10 microgrammes	Oligoside de <i>Neisseria meningitidis</i> (souche C11) séro-groupe C 10 microgrammes	Polyoside (de-O-acétylaté) de <i>Neisseria meningitidis</i> , groupe C, (souche C11) 10 microgrammes
Conjugué à la	protéine porteuse CRM197 de <i>Corynebacterium diphtheriae</i> environ 15 microgrammes	protéine porteuse CRM197 de <i>Corynebacterium diphtheriae</i> 12,5-25,0 microgrammes	Anatoxine tétanique 10-20 microgrammes
Adsorbé sur	Phosphate d'aluminium 0,125 mg d'Al ³⁺	Phosphate d'aluminium 0,3 à 0,4 mg d'Al ³⁺	Hydroxyde d'aluminium hydraté 0,5 mg d'Al ³⁺
Indications thérapeutiques			
Immunisation active des nourrissons à partir de l'âge de 2 mois, des enfants, des adolescents et des adultes, pour la prévention des maladies invasives dues à <i>Neisseria meningitidis</i> du séro-groupe C. L'utilisation du vaccin doit suivre les recommandations officielles.			
Posologie			
Aucune donnée n'est disponible sur l'utilisation de différents vaccins méningococciques du séro-groupe C conjugués pour la primovaccination ou la dose de rappel. Dans la mesure du possible, le même vaccin doit être utilisé pour tout le schéma vaccinal. <u>Primo-vaccination</u> Nourrissons de moins de 12 mois: deux doses, de 0,5 ml chacune, avec un intervalle d'au moins deux mois entre les doses. Enfants de 12 mois et plus, adolescents et adultes: une dose unique de 0,5 ml. La date d'administration des doses doit être conforme aux recommandations officielles (Meningitec) <u>Doses de rappel</u> Il est recommandé qu'une dose de rappel soit administrée après la primovaccination effectuée chez les nourrissons de moins de 12 mois. La date d'administration de cette dose doit être conforme aux recommandations officielles disponibles.			