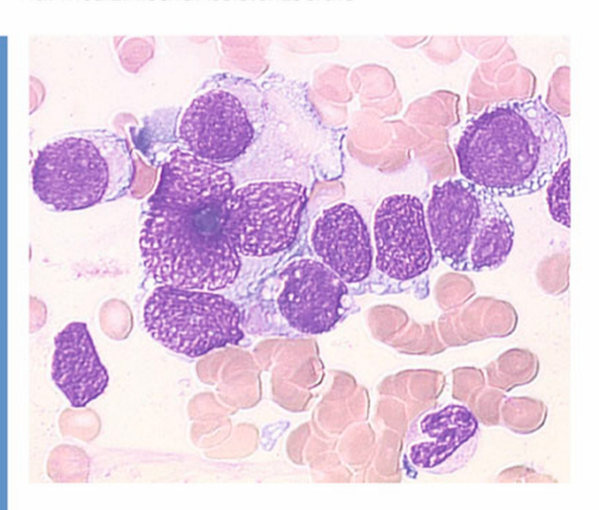


Hämatologie

2. Auflage

Theorie und Praxis für medizinische Assistenzberufe



R. Mahlberg, A. Gilles, A. Läsch Hämatologie

Weitere empfehlenswerte Titel

D. Holzner

Chemie für Technische Assistenten in der Medizin und in der Biologie

2001

ISBN 3-527-30340-5

D. Holzner

Chemie für Biologielaboranten

2003

ISBN 3-527-30755-9

W.G. Guder, S. Narayanan, H. Wisser, B. Zawta

Samples: From the Patient to the Laboratory

2003

ISBN 3-527-30981-0

R. Schmid

Taschenatlas der Biotechnologie und Gentechnik

2002

ISBN 3-527-30865-2

S. Eckhardt, W. Gottwald, B. Stieglitz

1 x 1 der Laborpraxis

2002

ISBN 3-527-30755-9

A. J. Cann

Mathe für Biologen

2004

ISBN 3-527-31183-1

R. Mahlberg, A. Gilles, A. Läsch

Hämatologie

Theorie und Praxis für medizinische Assistenzberufe

Zweite vollständig überarbeitete Auflage



WILEY-VCH Verlag GmbH & Co. KGaA

Die Autoren dieses Bandes

Dr. Rolf Mahlberg

Mutterhaus der Borromaerinnen Innere Medizin I Feldstr. 16 54290 Trier Deutschland

Annette Gilles

Stiftungsklinikum Mittelrhein Diakoniezentrum Paulinenstift Nastätten GmbH Borngasse 14 56355 Nastätten Deutschland

Anita Läsch

Mutterhaus der Borromaerinnen Innere Medizin I Feldstr. 16 54290 Trier Deutschland

Auflage 1994, GIT-Verlag
 vollständig überarbeitete und erweiterte
 Auflage 2005

Titelbild:

Die Aufnahme stellt eine sehr außergewöhnliche Infiltration eines alveolären Rhapdomyosarkoms ins Knochenmark dar. Das Erscheinungsbild ist einer akuten Leukämie zum Verwechseln ähnlich.

1.Nachdruck 2011

Alle Bücher von Wiley-VCH werden sorgfältig erarbeitet. Dennoch übernehmen Autoren, Herausgeber und Verlag in keinem Fall, einschließlich des vorliegenden Werkes, für die Richtigkeit von Angaben, Hinweisen und Ratschlägen sowie für eventuelle Druckfehler irgendeine Haftung.

Bibliografische Information

Der Deutschen Bibliothek

Die Deutsche Bibliothek verzeichnet diese Publikation in der Deutschen Nationalbibliografie; detaillierte bibliografische Daten sind im Internet über http://dnb.ddb.de> abrufbar.

© 2005 WILEY-VCH Verlag GmbH & Co. KGaA, Weinheim

Alle Rechte, insbesondere die der Übersetzung in andere Sprachen vorbehalten. Kein Teil dieses Buches darf ohne schriftliche Genehmigung des Verlages in irgendeiner Form – durch Photokopie, Mikroverfilmung oder irgendein anderes Verfahren – reproduziert oder in eine von Maschinen, insbesondere von Datenverarbeitungsmaschinen, verwendbare Sprache übertragen oder übersetzt werden.

Printed in the Federal Republic of Germany Gedruckt auf säurefreiem Papier

Einbandgestaltung SCHULZ Grafik-Design, Fußgönheim Satz ProSatz Unger, Weinheim Druck betz-druck gmbh, Darmstadt

Bindung Litges & Dopf, Buchbinderei GmbH, Heppenheim

ISBN 978-3-527-31185-9

Geleitwort

Gerade in der hämatologischen Diagnostik und Therapie der letzten 10 Jahre sind extreme Fortschritte zu vermelden. Dieses ist alles nur möglich, wenn man die grundlegenden, theoretischen und praktischen Erkenntnisse der Labormethoden im Bereich der Hämatologie beherrscht und konsequent weiter entwickelt.

Das hier vorgelegte Lehrbuch "Hämatologie", speziell für Medizinisch Technische Assistentinnen und interessierte Laborärzte, Internisten und Hämatologen trägt diesen Entwicklungen in hervorragender Weise Rechnung.

Einem ausführlichen, auf dem aktuellsten Stand befindlichen theoretischen Teil sind praktische Anleitungen ebenso wie eine Vielzahl von dem Verständnis dienenden Abbildungen beigefügt. Besonders hervorzuheben ist dabei die didaktisch geschickte Zusammenstellung von einerseits seit langem bekannten, immer noch grundlegenden Erkenntnissen aus der hämatologischen Diagnostik, verbunden mit der Therapie und andererseits die neuen Methoden sowie Klassifikationen. Nur beides zusammen ermöglicht heute eine verantwortungsbewusste Labordiagnostik bei hämatologischen und auch onkologische Krankheitsbildern und kann somit zu verlässlichen und tragenden Befunden führen.

Das hier vorgelegte Buch wird einer raschen Orientierung im Problemfall ebenso genügen wie einer ausführlicheren Information auch bei komplizierten Sachzusammenhängen. Es schlägt eine aus praktischem Blickwinkel betrachtete Brücke zwischen dem Patienten, dem behandelnden Arzt, dem Labormediziner und der Medizinisch Technischen Assistentin.

Ich wünsche dem Werk eine weite Verbreitung im theoretischen Unterricht ebenso wie in der täglichen Praxis der hämatologischen Diagnostik.

München, Oktober 2004

Torsten Haferlach

Hämatologie: Theorie und Praxis für medizinische Assistenzberufe, 2. Auflage. R. Mahlberg, A. Gilles, A. Läsch Copyright © 2005 WILEY-VCH Verlag GmbH & Co. KGaA, Weinheim

ISBN: 3-527-31185-8

Geleitwort

Dieses Lehrbuch ist mit viel Engagement durch einen begeisterten Hämatologen und unermüdliche kenntnisreiche und äußerst erfahrene Hämatologie-Assistentinnen verfasst worden. Es ist umfassend und deckt die gesamte neoplastische und nicht neoplastische Hämatologie ab. Es enthält viele praktische Aspekte, die nicht nur für im Labor Tätige notwendig sind, sondern auch für Ärzte in Spezialisierung außerordentlich geeignet sind. Im praktischen Teil wird der theoretische Teil durch ausführliche Darstellung und praktische Handhabungen vertieft. Gleichzeitig dient der Bildteil dazu, den praktischen Teil optisch darzustellen. Das Lehrbuch berücksichtigt moderne diagnostische Verfahren wie die Durchflusszytometrie und geht auch auf Probleme der Blutgruppenserologie und Gerinnungsuntersuchungen ein. Ich wünsche dem Autorenteam und Verlag, dass das Buch eine sehr gute Verbreitung findet.

Trier, Oktober 2004

Prof. Dr. med. M. R. Clemens

Inhalt

Abkürzungen XV

Theoretischer Teil

Hämatologie 3

| 1 | Das Blut als Organ 4 |
|---------|---|
| 1.1 | Blutmenge 4 |
| 1.2 | Aufgaben des Blutes 5 |
| 1.3 | Zusammensetzung des Blutes 6 |
| 1.3.1 | Hämatokrit 6 |
| 1.3.2 | Blutplasma 7 |
| 1.3.2.1 | Albumin 9 |
| 1.3.2.2 | Globuline 9 |
| 1.3.3 | Blutzellen 9 |
| 1.3.3.1 | Aufgaben der Blutzellen 11 |
| | |
| 2 | Blutbildung 12 |
| 2.1 | Morphologie der Zellen 12 |
| 2.2 | Die Zellteilungen 13 |
| 2.3 | Ursprung und Entwicklung der Blutzellen (Ontogenese) 16 |
| 2.4 | Blutentwicklung 18 |
| 2.4.1 | Knochenmark 21 |
| 2.5 | Entwicklung der Blutzellen 21 |
| 2.5.1 | Erythrozytopoese 21 |
| 2.5.2 | Hämoglobinsynthese 23 |
| 2.5.3 | Hämoglobinzusammensetzung 25 |
| 2.5.4 | Eisenstoffwechsel 28 |
| 2.5.5 | Granulozytopoese 29 |
| 2.5.5.1 | Aufgaben der Granulozyten 30 |
| 2.5.5.2 | Die eosinophilen Granulozyten 31 |
| 2.5.5.3 | Die basophilen Granulozyten 31 |
| 2.5.6 | Monozyten 31 |

Hämatologie: Theorie und Praxis für medizinische Assistenzberufe, 2. Auflage. R. Mahlberg, A. Gilles, A. Läsch Copyright © 2005 WILEY-VCH Verlag GmbH & Co. KGaA, Weinheim

ISBN: 3-527-31185-8

| VIII | Inhalt | | | |
|---|--|--|--|--|
| l | 2.5.7 | Lymphatisches System 32 | | |
| | 2.5.7.1 | T- und B-Lymphozyten 33 | | |
| | 2.5.7.2 | Natürliche Killerzellen (NK-Zellen) 36 | | |
| | 2.5.8 | Thrombopoese 36 | | |
| | 2.5.8.1 | Thrombozytenfunktion 37 | | |
| | 2.3.0.1 | infomozytemankton 57 | | |
| | 3 | Erythrozytenformen 40 | | |
| | 3.1 | Unterschiedliche Gestalt der Erythrozyten 40 | | |
| | 3.2 | Unterschiedliche Anfärbbarkeit der Erythrozyten 41 | | |
| | 3.2.1 | Einschlüsse in den Erythrozyten 42 | | |
| | 3.3 | Anordnung der Erythrozyten 42 | | |
| | 3.4 Veränderungen im Roten Blutbild 42 | | | |
| | 4 | Anämien 44 | | |
| | 4.1 | Einteilung der Anämien 44 | | |
| | 4.1.1 | Akute Blutungsanämie 46 | | |
| | 4.1.2 | Chronische Blutungsanämie 46 | | |
| | 4.2 | Hämolytische Anämien 47 | | |
| | 4.2.1 | Korpuskuläre hämolytische Anämien 48 | | |
| | 4.2.1.1 | Kugelzellanämie (Sphärozytose) 48 | | |
| | 4.2.1.2 | Elliptozytose 48 | | |
| | 4.2.2 | Hämolytische Anämien durch Hämoglobinopathien 49 | | |
| 4.2.2.1 Thalassämie | | | | |
| | 4.2.2.2 | Sichelzellanämie (Drepanozytose) 50 | | |
| | 4.2.3 | Enzymopenische hämolytische Anämien 51 | | |
| 4.2.3.2 Pyruvatkinasemangel 52 | | Favismus (Glucose-6-Phosphat-Dehydrogenasemangel) 51 | | |
| | | Pyruvatkinasemangel 52 | | |
| | | Erworbene hämolytische Anämie (Marchiafava-Anämie, | | |
| | auch paroxysmale nächtliche Hämoglobinurie (PNH) | | | |
| | 4.2.5 | Extrakorpuskuläre hämolytische Anämien 53 | | |
| | 4.2.5.1 | Hämolytische Transfusionsreaktion 53 | | |
| 4.2.5.2 Autoimmunhämolytische Anä | | Autoimmunhämolytische Anämie 54 | | |
| | 4.2.5.3 | Mechanisch bedingte hämolytische Anämie 55 | | |
| · · · · · · · · · · · · · · · · · · · | | | | |
| | 4.2.5.5 | Mikroangiopathische hämolyische Anämie | | |
| (Erythrozytenfragmentationssyndrome) 55 | | | | |
| | 4.3 | Anämien durch Bildungsstörung 56 | | |
| | 4.3.1 | Eisenmangelanämie 56 | | |
| | 4.3.1.1 | Löslicher Transferrinrezeptor (sTrfR) 57 | | |
| | 4.3.2 Megaloblastische Anämien (DNA-Bildungsstörung) | | | |
| | 4.3.2.1 | Vitamin B ₁₂ -Mangel 57 | | |
| | 4.3.2.2 Folsäuremangel 58 | | | |
| | 4.3.3 | Renale Anämie 59 | | |
| | 4.4 | Anämie durch Einengung des Knochenmarkes 59 | | |
| 4.5 Aplastische Anämie (AA) 59 | | | | |

| 5 | Polyzythämien 61 |
|---------|--|
| 5.1 | Polyzythämia vera (PV) 61 |
| 5.2 | Polyglobulie 62 |
| 5.3 | Veränderung der Thrombozyten 63 |
| 5.3.1 | Thrombozytopenie 63 |
| 5.3.1.1 | Idiopathische thrombozytopenische Purpura (ITP) 64 |
| 5.3.2 | Thrombozytose 65 |
| 6 | Leukozyten 66 |
| 6.1 | Leukozytose 66 |
| 6.2 | Toxische Veränderungen der neutrophilen Granulozyten 69 |
| 6.3 | Leukozytenanomalien 70 |
| 6.4 | Leukopenie 70 |
| 6.5 | Agranulozytose 71 |
| 7 | Lymphatische Reaktionen 72 |
| 7.1 | Infektiöse Mononukleose (Pfeiffer'sches Drüsenfieber) 72 |
| 8 | Erkrankungen des blutbildenden Systems 75 |
| 8.1 | Myeloproliferative Syndrome 75 |
| 8.1.1 | Chronische myeloische Leukämie (CML) 76 |
| 8.1.2 | Essenzielle Thrombozythämie 80 |
| 8.1.3 | Osteomyelosklerose 80 |
| 8.2 | Akute Leukämien 81 |
| 8.3 | Myelodysplastisches Syndrom (MDS) 88 |
| 9 | Maligne Lymphome 94 |
| 9.1 | Morbus Hodgkin 94 |
| 9.2 | Non-Hodgkin-Lymphome 97 |
| 9.2.1 | Chronische lymphatische Leukämie (B-CLL) 100 |
| 9.2.2 | Prolymphozytenleukämie 103 |
| 9.2.3 | Immunoproliferative Erkrankungen |
| | (Monoklonale Gammopathien) 103 |
| 9.2.3.1 | Plasmozytom Multiples Myelom 104 |
| 9.2.3.2 | Morbus Waldenström/lymphoplasmozytisches Lymphom 107 |
| 9.2.4 | Haarzell-Leukämie (HCL) 108 |
| 9.2.4.1 | Haarzell-Variante (HCL-V) 108 |
| 9.2.5 | Splenisches Marginalzonen-Lymphom 108 |
| 9.2.6 | Mantelzell-Lymphom 109 |
| 9.2.7 | Follikuläre Lymphome (Keimzentrumslymphom; FL) 109 |
| 9.2.8 | Marginalzonen-Lymphom 110 |
| 9.2.9 | Diffus-großzelliges B-Zell-Lymphom 110 |
| 9.2.10 | Burkitt-Lymphom 111 |
| 9.3 | T-Zell-Lymphome 112 |
| 9.3.1 | Sezary-Syndrom und Mycosis fungoides 112 |

| х | Inhalt | | | | | |
|------------------|---|---|--|--|--|--|
| • | 9.3.1.1 9.3.2 9.4 | Sezary-Syndrom 112 Angioimmunoblastisches T-Zell-Lymphpom (AILT) 1 Kryoglobulinämie 112 | | | | |
| | Praktisch | Praktischer Teil 115 | | | | |
| | | Einleitung 117 | | | | |
| | 1 | Technik der Blutentnahme aus dem Kapillarnetz 118 | | | | |
| | 2 | Venenblutabnahme 119 | | | | |
| | 3 | Blutkörperchen-Senkungsgeschwindigkeit 120 | | | | |
| | 4 Hämatokrit 122 | | | | | |
| 5 Hämoglobin 125 | | | | | | |
| | 6 6.1 6.1.1 6.2 6.2.1 6.2.2 6.3 6.4 6.4.1 | Bestimmung der "Anzahl der Blutzellen" 128 Erythrozyten, Leukozyten und Thrombozyten 128 Das Prinzip der Auszählung mittels Zählkammern 128 Automatische Zellzählung 130 Prinzip des Widerstandsmessung 130 Prinzip der optischen Messung 131 Automatische Leukozytendifferenzierung 132 Pipetten 138 Kammerfüllung und Zähltechnik 139 | | | | |
| | 7 | Erythrozyten-Zählung 141 Leukozyten-Zählung 143 | | | | |
| | 8 | | | | | |
| | 9 | Thrombozyten-Zählung 144 | | | | |
| | 10 | Eosinophilen-Zählung in der Zählkammer 146 | | | | |
| | 11 | Erythrozytometrische Werte | | | | |
| | 12.1 12.2 12.2.1 12.2.2 12.2.3 | Di erenzialblutbild 150 Ausstrichtechnik 150 Färbung nach Pappenheim 151 Giemsa-Färbung 154 Hemacolor–Schnellfärbung von Blutausstrichen 154 Färbung nach Wright 155 | | | | |

| 12.2.4 | Manson-Schwarz-Färbung 155 | | | | | |
|--------|--|--|--|--|--|--|
| 12.3 | Differenzierung der Blutzellen 156 | | | | | |
| 12.3.1 | Leukozytenverteilung 157 | | | | | |
| 12.3.2 | Die Zellen des normalen Blutbildes 158 | | | | | |
| | | | | | | |
| 13 | Isolierung der Lymphozyten 159 | | | | | |
| 13.1 | Immunfluoreszenzuntersuchungen 159 | | | | | |
| 13.2 | HLA-Typisierung 160 | | | | | |
| 13.2.1 | Prinzip der HLA-Typisierung mit der NIH-Methode 160 | | | | | |
| 13.2.2 | Lymphozytotoxizitätstest (NIH) 161 | | | | | |
| 14 | Mononukleose-Test 162 | | | | | |
| 15 | Spezialfärbungen 164 | | | | | |
| 15.1 | Retikulozyten-Zählung 164 | | | | | |
| 15.2 | Färbung der Heinz'schen Innenkörper 166 | | | | | |
| 15.2.1 | Beutler-Test 166 | | | | | |
| 15.3 | Eisennachweis 167 | | | | | |
| 15.3.1 | Siderozyten und Sideroblasten 167 | | | | | |
| 15.4 | Fetales Hämoglobin 168 | | | | | |
| 15.5 | Haptoglobin-Bestimmung 170 | | | | | |
| 15.6 | Sichelzellen-Nachweis 170 | | | | | |
| 15.7 | Säure-Serum Test nach HAM 171 | | | | | |
| 15.8 | Kugelzellen-Nachweis 172 | | | | | |
| 16 | Price-Jones-Kurve 173 | | | | | |
| 17 | Osmotische Resistenz der Erythrozyten 175 | | | | | |
| 18 | Zytochemische Färbungen 177 | | | | | |
| 18.1 | Alkalische Leukozytenphosphatase-Reaktion (ALPA) 177 | | | | | |
| 18.2 | Peroxidase-Reaktion (POX) 179 | | | | | |
| 18.3 | Alpha-Naphthylacetat-Esterase-Reaktion (Est) 181 | | | | | |
| 18.4 | Periodic-Acid-SCHIFF-Reaktion (PAS) 183 | | | | | |
| 18.5 | Saure Phosphatase-Reaktion (SP) 185 | | | | | |
| 18.5.1 | Saure Phosphatase ohne Tartrathemmung 185 | | | | | |
| 18.5.2 | Saure Phosphatase mit Tartrathemmung 187 | | | | | |
| 19 | Immunchemische Methoden 189 | | | | | |
| 19.1 | Radiale Immundiffusion 189 | | | | | |
| 19.2 | Immunelektrophorese 189 | | | | | |
| 19.3 | Immunfixations-Elektrophorese 190 | | | | | |

| XII | Inhalt | |
|-----|--------|--|
| • | 20 | Knochenmark-Untersuchung 191 |
| | 20.1 | Knochenmark-Punktion 191 |
| | 20.1.1 | Sternalpunktion 191 |
| | 20.1.2 | Beckenkammpunktion 192 |
| | 20.1.3 | Ausstrichtechniken 192 |
| | 20.2 | Modifizierte Pappenheim-Färbung des KM 193 |
| | 20.3 | Zytologische KM-Untersuchung 193 |
| | 20.4 | Zellverteilung im Knochenmark 194 |
| | 20.5 | Menge des Knochenmarks 194 |
| | 20.6 | Zellen des Knochenmarks 195 |
| | 20.6.1 | Zellen der Erythropoese 195 |
| | 20.6.2 | Zellen der Granulopoese 196 |
| | 20.6.3 | Zellen der Thrombozytopoese 198 |
| | 20.6.4 | Osteoblasten 199 |
| | 20.6.5 | Osteoklasten 199 |
| | 20.6.6 | Retikuläre Zellen 199 |
| | 20.6.7 | Weitere Zellen des Knochenmarks 199 |
| | 20.7 | Myelogramm 200 |
| | 21 | Flow Cytometrie 201 |
| | 21.1 | Probenzufuhr 201 |
| | 21.2 | Messung der Lichtstreuung 201 |
| | 21.3 | Messung der Fluoreszenz 202 |
| | 21.4 | Signalverarbeitung und Messung 202 |
| | 21.5 | Beispiele für KM-Untersuchungen (Tabellen 21.1 und 21.2) 203 |
| | 22 | Hämatologische Histologie 204 |
| | 22.1 | Präparationen 204 |
| | 22.2 | Färbungen 204 |
| | 22.3 | Diagnostik 204 |
| | 22.3.1 | Zellularität 205 |
| | 22.3.2 | Verteilung der hämatopoetischen Zellen im Knochenmark 205 |
| | 22.3.3 | Infiltrationsmuster 205 |
| | 23 | Referenzwerte in der Hämatologie (Tabelle 23.1) 206 |
| | 23.1 | Basiseinheiten in der Hämatologie (Tabelle 23.2) 207 |
| | 24 | Blutgruppenserologische Untersuchungen 208 |
| | 24.1 | Bestimmung der AB0-Blutgruppenmerkmale 209 |
| | 24.2 | Bestimmung des Rh-Merkmals D 211 |
| | 24.3 | Bestimmung der Rhesus-Untergruppen 212 |
| | 24.4 | Bestimmung des Merkmals K (Kell) 213 |
| | 24.5 | Zweitansatz der Blutgruppenbestimmung 214 |
| | 24.6 | Antikörpersuchtest 215 |
| | 24.7 | Direkter Coombstest (DCT) 217 |

| 24.8 | Kreuzprobe (Serologische Verträglichkeitsuntersuchung) 219 | | | | | |
|-----------|---|--|--|--|--|--|
| 25 | Hämostaseologie 221 | | | | | |
| 25.1 | Physiologie der Hämostase 221 | | | | | |
| 25.1.1 | Primäre und sekundäre Hämostase 221 | | | | | |
| 25.2 | Die plasmatische Gerinnung des extrinisichen und intrinsisch | | | | | |
| | Systems 222 | | | | | |
| 25.2.1 | Vitamin K-abhängige Gerinnungsfaktoren und Inihibitoren 225 | | | | | |
| 25.3 | Das Fibrinolyse-System 226 | | | | | |
| 25.3.1 | Plasminogen 226 | | | | | |
| 25.4 | Kongentiale und erworbene Gefäßerkrankungen 227 | | | | | |
| 25.4.1 | Verminderte Thrombozytenzahlen 227 | | | | | |
| 25.4.2 | Störungen der Plättchenmembran 229 | | | | | |
| 25.4.3 | Erhöhte Thrombozytenzahlen 229 | | | | | |
| 25.4.4 | Leber- und Nierenerkrankungen 230 | | | | | |
| 25.5 | Methoden zur Diagnostik 230 | | | | | |
| 25.5.1 | Patientenvorbereitung und Probengewinnnung 230 | | | | | |
| 25.5.2 | Fehlerquellen 231 | | | | | |
| 25.5.3 | Gefäßfunktionsprüfungen 231 | | | | | |
| 25.5.4 | Standardisierte Blutungszeit 232 | | | | | |
| 25.5.5 | Thrombozyten – Zählung und Funktionstests 232 | | | | | |
| 25.6 | Erste Methoden zur Gewinnung des Fibrinfadens: | | | | | |
| | Recalzifizierungszeit 233 | | | | | |
| 25.7 | Spezielle Global- oder Suchteste 234 | | | | | |
| 25.7.1 | Bestimmung TPZ nach Quick 234 | | | | | |
| 25.7.2 | aPTT-Bestimmung 235 | | | | | |
| 25.7.3 | Thrombinzeit-Bestimmung (TZ-Bestimmung) 236 | | | | | |
| 25.7.4 | Reptilase-Bestimmung 237 | | | | | |
| 25.8 | Einzelfaktorenbestimmungen mit Mangelplasmen 238 | | | | | |
| 25.8.1 | Faktor VIII/von Willebrand-Faktor 239 | | | | | |
| 25.8.1.1 | Prinzip der von-Willebrand-Faktor-(Ristocetin-Kofaktor)-Bestim- | | | | | |
| | mung 240 | | | | | |
| 25. 9 | Faktor V-Leiden – Nachweis mit der APC Resistenz 241 | | | | | |
| 25.10 | Inhibitoren (Hemmstoffe) 241 | | | | | |
| 25.10.1 | AT III Aktivitäts-Nachweis 241 | | | | | |
| 25.10.1.1 | AT III-Bestimmung am Chromotimer 242 | | | | | |
| 25.10.2 | AT III-Heparin 242 | | | | | |
| 25.10.3 | DIC (disseminierte intravasale Verbrauchskoagulopathie) 243 | | | | | |
| 25.10.3.1 | HELLP-Syndrom 244 | | | | | |
| 25.10.4 | Protein C 245 | | | | | |
| 25.10.5 | Protein S 245 | | | | | |
| 25.10.6 | Protein C-Protein S-System 245 | | | | | |
| 25.11 | Immunchemische Verfahren 246 | | | | | |
| 25.11.1 | Nephelometrie, Turbidimetrie 246 | | | | | |
| 25.11.2 | Immunoassays 246 | | | | | |

| ΧIV | Inhalt | Inhalt | | | | |
|--|--|---|--|--|--|--|
| | 25.12 | Haltbarkeit und Qualitätskontrolle 246 | | | | |
| | 26 | Qualitätssicherung und Sicherheit am Arbeitsplatz 247 | | | | |
| | | Literatur 249 | | | | |
| | Glossar 251 | | | | | |
| | Farbtafeln 255 | | | | | |
| | | Anhang | | | | |
| | A.1 Integration moderner diagnostischer Methoden im hämatologischer | | | | | |
| | Routinelabor 269 | | | | | |
| | A.1.1 Fluoreszenz-Durchflusszytometrie am hämatologischen Analysensystem 269 A.1.2 Messung der Leukozyten 270 A.1.3 Unreife myeloische Vorstufen 274 A.1.4 Stammzellen (Human Progenitor Cells) 274 | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | A.1.5 Erythroblasten (NRBC – Nucleated Red Blood Cells) 276 A.1.6 Erythrozyten und Thrombozyten 277 A.1.7 Retikulozyten 278 A.1.8 Hämoglobingehalt der Retikulozyten 279 | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| A.1.9 Mikroerythrozyten, Fragmentozyten und Riesenthrombozyten | | | | | | |
| | A.1.10 | Hämoglobin 280 | | | | |
| | A.2 Integrierte Konzeptlösungen – Neue Ansätze für die technische Valida in der Hämatologie 280 | | | | | |
| | A.2.1 | Beispiel für den Einsatz eines solchen Systems aus der Thrombopoese | | | | |
| | | (Riesenthrombozyten) 281 | | | | |
| | A.2.2 | CellaVision™ DM96 – Digitale Morphologie 282 | | | | |
| | | Register 286 | | | | |

Abkürzungen

A bekannt hohe Aktivität a niedrige Aktivität

Abb. Abbildung

AB0-System AB0-Blutgruppensystem

Ag Antigen

AHG Anti-Human-Globulin-Serum

AK Antikörper

AIHA Autoimmunhämolytische Anämie

AILD Angio-Immunoblastische Lymphadenopathie

AKS Antikörpersuche

ALL Akute lymphatische Leukämie

ALPA Alkalische Leukozytenphosphatase-Aktivität

α Alpha

ANA Anti-nukleäre Antikörper

ANLL Akute nicht lymphatische Leukämie → AML

AML Akute myeloische Leukämie → ANLL

aPTT Aktivierte Partielle Thromboplastinzeit

ATP Adenotriphosphorsäure, Adenosintriphosphat

Baso Basophil

B-Zellen von Bursa fabricii abgeleitete lymphozytäre Zellen

ß Reta

BFU erythropoetisch: Burst forming unit
BSG Blutkörperchensenkungsgeschwindigkeit

c- common Ag (flow cytometrischer Lymphozytenmarker)

CB Zentroblastisches Lymphom CC Zentrozytisches Lymphom

CD engl.: Cluster of Differenciation; AK, die ein bestimmtes Differen-

zierungsantigen erkennen

CFU erythropoetisch: Colony forming unit; koloniebildende Einheit im

Kulturmedium

CLL Chronisch lymphatische Leukämie CML Chronisch myeloische Leukämie

CMML CMMoL; Chronisch myelomonozytäre Leukämie

Hämatologie: Theorie und Praxis für medizinische Assistenzberufe, 2. Auflage. R. Mahlberg, A. Gilles, A. Läsch

Copyright ${\hbox{$\mathbin{\odot}$}}$ 2005 WILEY-VCH Verlag GmbH & Co. KGaA, Weinheim

ISBN: 3-527-31185-8

XVI Abkürzungen

Cu Kupfer

Cr Chrom⁵¹CR; radioaktives Chrom-Isotop

CO₂ Kohlendioxid

DCT Direkter Coombstest

 δ Delta

DIC Disseminierte intravasale Koagulopathie

DNA Desoxyribonukleinsäure

dl Deziliter

DPG Diphosphoglycerat E Erythrozytär

EBK Eisenbindungskapazität

Eo Eosinophil ε Epsilon

Est Esterase-Reaktion

ET Essenzielle Thrombozythämie FAB French-American-British group

Fe Eisen

fl Femtoliter (10^{-15})

γ Gamma

GM Granulozyär, monozytär

GEMM Gemischt determiniert: granulozytär, erythrozytär, monozytär, me-

gakariozytär

G-6-PDH Glucose-6-phosphatdehydrogenase

G/E Verhältnis Granulopoese zu Erythropoese

g Gramm
H Wasserstoff
h Stunde
Hb Hämoglobin

Hb A adultes Hämoglobin vom Typ A₁ und A₂

Hb F fetales Hämoglobin

Hb S Hämoglobin bei Sichelzell-Anämie

HCl Salzsäure

HCL Haarzell-Leukämie

H-Ketten heavy chain; Schwerketten

H₂O Wasser

HAES Hydroxyethylstärke

Hk Hämatokrit

HLA human leucocyte antigen; menschliches Leukozyten-Antigen-System

IB Immunoblastisches Lymphom

IC Immunozytom

ICT Indirekter Coombstest

ITP Idiopathische thrombozytopenische Purpura

Ig A Immunglobulin A
Ig D Immunglobulin D
Ig E Immunglobulin E

Ig G Immunglobulin G
Ig M Immunglobulin M

Jod; J⁻¹³⁵, J⁻¹²⁵ (radioactive Jod-Isotope)

K Kalium K Kell-Faktor k Cellano-Faktor

KBR Komplementbindungsreaktion

kg Kilogramm KM Knochenmark

l Liter

LDH Lactatdehydrogenase LE Lupus erythrematodes

LgrX Lymphogranulomatosis X (angioimmunoblastische Lymphadenopa-

thie)

L-Ketten light chain; Leichtketten MDS Myelodysplastisches Syndrom

meg megakariozytär

min Minute ml Milliliter Met-Hb Methämoglobin

Mb. Morbus

MCH Mittleres korpuskuläres Hämoglobin

MCHC Mittlere korpuskuläre Hämoglobinkonzentration

MCV Mittleres korpuskuläres Volumen

mg Milligramm Mg Magnesium

MHC Haupthistokompatibilitätskomplex

Na Natrium

NaCl Natriumchlorid; Kochsalz

O₂ Sauerstoff

OMF Osteomyelofibrose OMS Osteomyelosklerose

 $\begin{array}{lll} PAS & Peridic-Acid-SCHIFF-Reaktion \\ PCR & Polymerase-Kettenreaktion \\ Ph_1 & Philadelphia-Chromosom \\ POX & Peroxidase-Reaktion \\ pO_2 & Sauerstoff-Partialdruck \\ pCO_2 & Kohlendioxid-Partialdruck \\ pg & Pikogramm (<math>10^{-12}$ g) \\ \end{array}

PNH Paroxysmale nächtliche Hämoglobinurie

pH Wasserstoffionenkonzentration

RA Refraktäre Anämie

RAEB Refraktäre Anämie mit Blastenexzess RARS Refraktäre Anämie mit Ringsideroblasten

RES Retikulo-endotheliales System

XVIII Abkürzungen

RFLD Restriktions-Fragmentlängenpolymorphismen

RNA Ribonukleinsäure
Rh-Faktor Rhesus-Faktor
Rh-System Rhesus-System
rpm rounds per minute
RT Raumtemperatur

TdT Terminale Desoxynukleotidyl-Transferase

Tbc Tuberkulose

T-Zellen vom Thymus abgeleitete lymphozytäre Zellen

T₄-Zellen T-Helfer-Zellen

T₈-Zellen T-Suppressor-Zellen, zytotoxische T-Zellen

TEG Thrombelastogramm

TPZ Thromboplastinzeit (Quick-Test)

TZ Thrombinzeit
V Gesamtvolumen
v Testmenge Blut
VWF von Willebrand-Faktor

X Geschlechtschromosom für weibliches GeschlechtY Geschlechtschromosom für männliches Geschlecht

ZNS Zentrales Nervensystem μg Mikrogramm (10^{-6} g) μl Mikroliter (10^{-6} L) μm Mikrometer (10^{-6} m)

Theoretischer Teil

Hämatologie: Theorie und Praxis für medizinische Assistenzberufe, 2. Auflage. R. Mahlberg, A. Gilles, A. Läsch Copyright © 2005 WILEY-VCH Verlag GmbH & Co. KGaA, Weinheim ISBN: 3-527-31185-8

Hämatologie

Dieser Begriff kommt aus dem Griechischen und steht für Häm (Blut) und Logie (die Lehre). Hämatologie ist die wissenschaftliche Lehre vom Blut und seinen Erkrankungen. Der Fachbereich Hämatologie gliedert sich in drei Teilgebiete:

- der Morphologie
- der Hämostaseologie und
- der Immunhämatologie

Dieses Buch behandelt das Gebiet der morphologischen Hämatologie.

Unter *Morphologie* (Morphe = Gestalt) versteht man die Untersuchungen von Blut und Knochenmarkzellen hinsichtlich ihrer Anzahl, physiologischem Aussehen und pathologischen Veränderungen. Hierzu benötigt man die Kenntnis verschiedener Färbe- und Auszähltechniken, des Mikroskopierens von Zellen und von Messmethoden neuester Technologie.

Hämostaseologie, auch ein Begriff aus dem Griechischen, bedeutet Blutungsneigung. Hier soll nur an die Bedeutung der Blutgerinnung und der Fibrinolyse gedacht werden, insbesondere die Fähigkeit des Blutes, bei Verletzungen zu gerinnen bzw. die Möglichkeit, Patienten richtig bei Erkrankungen des Gerinnungssystems mit Medikamenten einzustellen.

Im Bereich der *Immunhämatologie* führen MTA Bestimmungen der Blutgruppen und der Rhesus-Antikörper und Blutkomponenten für Bluttransfusionen durch. Für Transplantationen von Organen werden Gewebetypisierungen durchgeführt. Diese Untersuchungen ermöglichen es, Patienten das Leben zu retten bzw. dauerhafte Schäden zu vermeiden.

Hämostaseologie und Immunhämatologie sind zwei eigenständige Themen, denen dieses Buch nur einen kleinen Teil der Ausführungen widmet. Umfassendere Informationen finden Sie in der weiterführenden Literatur.

Hämatologie: Theorie und Praxis für medizinische Assistenzberufe, 2. Auflage. R. Mahlberg, A. Gilles, A. Läsch Copyright © 2005 WILEY-VCH Verlag GmbH & Co. KGaA, Weinheim

ISBN: 3-527-31185-8

1

Das Blut als Organ

Blut ist ein flüssiges Organ, d.h. ein Zellverband mit verschiedenen Funktionen, und dient in erster Linie als Transportorgan.

1.1 Blutmenge

Ein erwachsener Mensch hat ein Blutvolumen von 4–6 Litern, das entspricht 6–8% des Körpergewichts. Ein Neugeborenes hat ein Blutvolumen von 300–350 mL. Die Menge des zirkulierenden Blutvolumens lässt sich mit Hilfe von Radioisotopen bestimmen. Mit ¹³¹J oder ¹²⁵J radioaktiv markiertes Albumin oder mit ⁵¹Cr markierte Erythrozyten werden injiziert und nach einiger Zeit wird die Konzentration in einer dem Patienten entnommenen Blutprobe bestimmt.

Über die Formel:

$$V = \frac{A}{a} \times v$$

V = Gesamtmenge

A = bekannt hohe Aktivität

v = Testmenge Blut

a = geringe Aktivität

kann man das zirkulierende Blutvolumen errechnen.

Das Gesamtvolumen beträgt im Mittel 62–68 ml/kg für Männer, bei Frauen liegen die Werte etwas niedriger. Das Blut zirkuliert in den Blutgefäßen, ein eigentliches Blut-Depot-Organ wie z.B. bei den Hunden die Milz, gibt es beim Menschen nicht. Das Blut zirkuliert in einem geschlossenem Gefäßsystem, das aus Arterien, Kapillaren und Venen besteht. Sauerstoffgesättigtes Blut aus der Lunge wird von der linken Herzkammer unter erhöhtem Druck in den großen Blutkreislauf gepumpt. Gleichzeitig pumpt die rechte Herzkammer sauerstoffarmes und kohlendioxidreiches Blut von den Geweben der Peripherie in den Lungenkreislauf (Abbildung 1.1).

Die Durchblutung der einzelnen Organe ist dabei sehr unterschiedlich. Etwa je ein Viertel des Herzminutenvolumens von ca. 5 l/min durchströmt die Niere und

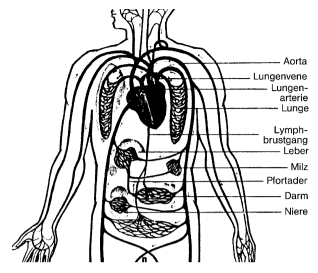


Abb. 1.1 Die Blutgefäße des Menschen

die Leber. Darm, Haut, Gehirn, Muskulatur und andere Körpergewebe haben unter Ruhebedingungen in abnehmender Reihenfolge einen geringeren Bedarf.

1.2 Aufgaben des Blutes

Das Blut hat unterschiedliche Funktionen. Im Blut findet der Gasaustausch von Sauerstoff (O2) und Kohlendioxid (CO2) und die Verteilung von ionisierten Salzen, Nährstoffen und weiteren biologischen Substanzen wie Enzymen, Hormonen, Vitaminen und Spurenelementen statt.

Der Abtransport von Stoffwechselschlacken erfolgt gleichzeitig. Für den konstanten Blut-pH-Wert von 7,38 bis 7,44 sorgen Karbonat-, Phosphat- und Eiweiß-Puffersysteme. Die dabei entstehende überschüssige Wärme kann zur Peripherie hin abgeleitet werden. Außerdem haben die Blutzellen eine wichtige Funktion in der allgemeinen Infektabwehr. Die Gefäße, die Blutplättchen und das Gerinnungssystem sorgen bei Verletzungen für die Blutstillung (Hämostase).

Transportfunktion:

- Sauerstoff
- Kohlendioxid
- Elektrolyte
- Wasser
- Wärme (überflüssige)
- Hormone
- Nährstoffe

Pufferfunktion:

- Kohlensäurekarbonatpuffer
- Hydrogenphosphatpuffer
- Eiweißpuffer

Abwehrfunktion:

- zellständige und humorale Immunantwort
- Phagozytose
- Enzyme
- Komplement

Blutstillung und Gerinnung:

- Aggregation von Thrombozyten
- plasmatisches Gerinnungssystem

1.3

Zusammensetzung des Blutes

Blut wird bei der Blutabnahme in speziellen Röhrchen mit ungerinnbarmachenden Zusätzen abgenommen und ca. zehn Minuten bei 3000 U/min scharf zentrifugiert. Anschließend kann man die überstehende gelbliche Flüssigkeit (Blutplasma) von den schwereren festen am Boden sedimentierenden Blutbestandteilen abpipettieren. Das Sediment enthält die Blutkörperchen der roten und weißen Zellreihe.

Blut setzt sich aus durchschnittlich 55 Volumenprozent Blutplasma, dem flüssigen Bestandteil, und etwa 45 Volumenprozent festen Bestandteilen – den roten Blutkörperchen (Erythrozyten), den weißen Blutkörperchen (Leukozyten) und den Blutplättchen (Thrombozyten) – zusammen.

1.3.1

Hämatokrit

Der Anteil der zellulären Bestandteile am gesamten Blutvolumen wird als Hämatokrit (griechisch: *kritc*, Beurteiler) bezeichnet. Bei der Bestimmung des Hämatokrit wird ungerinnbar gemachtes Blut hochtourig zentrifugiert. Hier dürfen nur Antikoagulanzien wie EDTA verwendet werden. EDTA als Antikoagulanz verändert das Erythrozytenvolumen nicht. Durch die Zentrifugation wird das Blut aufgrund der unterschiedlichen spezifischen Gewichte getrennt.

Die Erythrozyten setzen sich durch ihr höheres spezifisches Gewicht unten am Röhrchenboden ab und darüber – eventuell als weiße Schicht – die etwas leichteren Leukozyten (weiße Blutkörperchen) und Thrombozyten (Blutplättchen). Das Plasma bildet die überstehende flüssige Phase. Der Anteil der Erythrozyten am Gesamtblut liegt durchschnittlich bei 45%. Neugeborene haben einen um etwa 10% höheren, Kleinkinder einen um ca. 10% niedrigeren Hämatokrit (Tabelle 1.1).

Der arterielle Hämatokrit ist etwas niedriger als der venöse, da bei der Passage des Blutes durch das Kapillarnetz stets Flüssigkeit an das Gewebe abgegeben wird.

Tab. 1.1 Referenzwerte

Männer: 40-52% SI-Einheit: 0,40-0,52 1/1 Frauen: 35-47% SI-Einheit: 0,35-0,47 1/1

Der Körperhämatokrit liegt zwischen arteriellen und venösen Hämatokrit. Multipliziert man den venösen Hämatokrit mit dem empirisch ermittelten Faktor 0,91, so erhält man den Körperhämatokrit.

Eine Erhöhung des Hämatokrit findet man bei:

- Exsikkose (Austrocknung)
- Polyzythämia vera (Polyzythämie, bösartige Erkrankung des Knochenmarks durch unkontrollierte Neubildung von Erythrozyten)
- sekundäre Polyglobulie
- bei Neugeborenen

Eine Erniedrigung des Hämatokrit tritt bei:

- Hyperhydratation (Überwässerung)
- · Anämien auf.

Steigt der Hkt stark an, so bedeutet dies für das Herz eine ungeheure Belastung, da die innere Reibung (Viskosität) stark zunimmt. Bezogen auf Wasser mit einer Viskosität 1 beträgt die mittlere Blutviskosität bei Erwachsenen 4,5, die von Blutplasma - also ohne Zellen - 2,2. Die Viskosität steigt bei Anstieg des Hkt überproportional.

1.3.2

Blutplasma

Zusammensetzung:

- 90% Wasser, darin 6-8% kolloid gelöste Eiweißkörper (Proteine) (4-5% Albumine und 2-3% Globuline
- dissoziierte Salze: Natrium (Na+), Kalium (K+), Calcium (Ca++), Chlorid (Cl-)-Ionen

Puffersysteme:

- Kohlensäurekarbonat-Puffer (CO₃ -/HCO₃)
- Hydrogenphosphat-Puffer (HPO₄ -/H₂PO₄)

Funktion:

• Transport an spezifische und unspezifische Transportproteine gebundener organischer und anorganischer Substanzen

Für die konstante Zusammensetzung (Isostruktur) des Plasmas sorgt ein Fließgleichgewicht.

Die Isostruktur bedeutet:

- Isoionie (konstante Ionen-Zusammensetzung)
- Isotonie (konstanter osmotischer Druck)
- Isohydrie (konstante H⁺-Konzentration)

Der menschliche Körper hat 3 große Flüssigkeitsräume:

- 1. Blutgefäßsystem mit Arterien und Venen
- 2. Interstitieller Raum, der Zwischenzellraum, der die Umwelt für die Masse der Köperzellen bildet und über die Kapillarmembran im Stoffaustausch steht und
- 3. Intrazellularraum.

Menschliches Plasma besteht zu 90% aus Wasser und enthält des Weiteren noch Eiweißkörper, Salze und Puffersysteme. Der Mensch verbraucht ca. 3 Liter Wasser am Tag. 70% der Plasmaflüssigkeit wird innerhalb einer Minute mit dem Interstitium ausgetauscht. Nur für Eiweißkörper (Proteine) und Zellen besteht ein nennenswerter Unterschied zwischen Gefäßsystem und Interstitium. Eiweiß und Zellen können die Kapillarmembran nicht passieren. Die Elektrolyte wandern zwischen Gefäßsystem und Interstitium frei. Zwischen diesen Räumen und dem intrazellulärem Raum bestehen deutliche Konzentrationsunterschiede. Die gelösten Eiweißkörper im Plasma werden aufgrund ihrer unterschiedlichen Eigenschaften in Albumine, α_1 -, α_2 -, β - und γ -Globuline sowie Fibrinogen unterteilt. Sie können durch ihre unterschiedliche Wanderungsgeschwindigkeit im elektrischen Feld (Elektrophorese) aufgetrennt werden.

In der Immunelektrophorese/Immunfixation erfolgt die Aufschlüsselung der Eiweißkörper sowohl aufgrund ihrer elektrischen Ladung als auch entsprechend ihrer spezifischen Antigeneigenschaften. Von Bedeutung ist hier der Einzelnachweis der Immunglobuline IgG, IgA, IgM, IgD, IgE sowie eventuell vorkommender abnormer Proteine (Abbildungen 1.2 und 1.3).

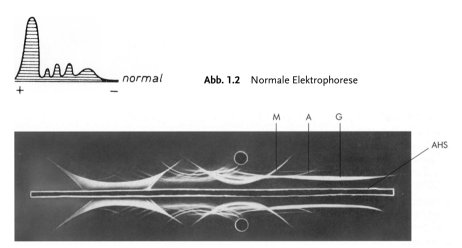


Abb. 1.3 Immunelektrophorese

1.3.2.1 Albumin

Albumin (Protein) setzt sich aus Aminosäuren zusammen und liegt in einer Konzentration von 42 g/l vor. Das Molekulargewicht beträgt 65 000 bis 69 000 kDa. Hauptaufgabe des Albumins ist die Aufrechterhaltung des kolloidhaltigen osmotischen Druckes und seiner Transportfunktion (Vehikelfunktion) vieler niedermolekularer Substanzen. Durch die Bindung von Karotin und Bilirubin an Albumin erhält das Serum seine gelbliche Farbe. Albumin kann teilweise zu den Aminosäuren, aus denen es besteht, abgebaut werden; diese können wieder neu verwertet werden.

1.3.2.2 Globuline

Globuline (α, β, γ) sind meist Proteine mit einem Kohlenhydrat- oder Lipidanteil. Ihre Konzentration im Plasma beträgt etwa 28 g/l, das MG 90 000-1 300 000 kDa. Ihre Hauptaufgabe besteht im Transport schwerlöslicher Stoffe im Wasser (z. B. Fe³⁺, Cu²⁺, Mg²⁺).

α-Globuline

- α₁-Globuline erhöhte Zahl bei Entzündungen
- α₂-Globuline, z. B. Haptoglobin (bindet fest an Hämoglobin)

β-Globuline

- Lipoproteine, die Fette transportieren
- Transferrin als Transportform des Eisen
- Erythrozytenagglutinierende Substanzen (Anti-A, Anti-B)

γ-Globuline

• z.B. Immunglobuline (Proteine, die eine Abwehrfunktion haben) Zum Beispiel findet man bei Leberzirrhose erhöhte Werte.

Immunglobuline werden im Zytoplasma der Lymphozyten und Plasmazellen gebildet. Sie sind γ-Globuline mit spezifischen Antikörpereigenschaften gegenüber antigenen Fremdstoffen. Ihre Moleküle setzen sich einheitlich aus 4 Polypeptidketten zusammen, von denen jeweils zwei paarweise identisch sind. Entsprechend ihres geringen Molekulargewichtes werden die beiden kürzeren lambda- oder kappa-Ketten als L (engl.: light, leicht) -Ketten bezeichnet und sind über Disulfidbrücken mit den beiden längeren H (engl.: heavy, schwer)-Ketten verbunden. Die Einteilung der Immunglobuline in 5 Klassen erfolgt über die Schwerketten vom Typ Gamma, Alpha, μ, Delta und Epsilon (Abbildung 1.4).

Krankhafte Veränderungen in der Serum- und/oder in der Immunelektrophorese und Immunfixation mit erhöhter Blutsenkungsgeschwindigkeit deuten auf Dysproteinämien (quantitative Eiweißverschiebungen oder Defektproteinämien, z.B. Analbuminämie oder Agammaglobulinämie) oder monoklonale Gammopathie hin.

1.3.3

Blutzellen

Die korpuskulären Zellen des Blutes tragen wesentlich zur hämatologischen Diagnostik bei.

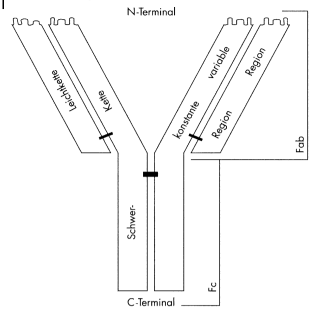


Abb. 1.4 Das Immunglobulinmonomer. Fab: antikörperbildende Fragmente; Fc: kristallisierbares Fragment Disulfidbrücken, welche die einzelnen Polypeptidketten verbinden (modifiziert nach: Hoffbrand, Pettit 1986).

Drei Zellklassen werden unterschieden:

- 1. Erythrozyten (rote Blutkörperchen)
- 2. Leukozyten (weiße Blutkörperchen)
- Thrombozyten (Blutplättchen)

Die Leukozyten sind in Granulozyten mit spezifischen, eosinophilen und basophilen Granula, in Monozyten und Lymphozyten aufgeteilt.

Leukozyten sind vollständige Zellen mit Zellkern und Zellleib, Erythrozyten sind beim Menschen kernlos. Thrombozyten bestehen aus Hyalomer und Granulomer ohne Kernsubstanz – abgeschnürt aus dem Zytoplasma des Megakaryozyten.

Ein normaler Blutausstrich enthält Erythrozyten, Leukozyten und Thrombozyten.

Die Leukozyten werden differentialdiagnostisch wie folgt unterschieden:

- neutrophile Granulozyten (Stab- und Segmentkernige)
- · eosinophile Granulozyten
- basophile Granulozyten
- Lymphozyten
- Monozyten

Die Entwicklung der Blutzellen erfolgt im roten Knochenmark. Die Lymphozytenbildung entwickelt sich in der Milz und in den Lymphknoten und vereinzelt in den Lymphfollikeln des Knochenmarks. Die Erythrozyten und Thrombozyten erfüllen