

Aula 00

Conhecimentos Específicos p/ SES-DF (Téc de Laboratório-Hematologia e Hemoterapia) 2020 Pré-Edital

Autor:

Ana Cristina dos Santos Lopes

02 de Setembro de 2020

Sumário

Hematologia e Microscopia – Parte I	ł
1 - Considerações Iniciais	ŀ
2 - Células do sangue <u>.</u>	,
3 - Hematopoese ,	,
3.1 - Eritropoese	L
3.2 - Leucopoese16	;
3.3 - Trombopoese	}
4 - Alterações morfológicas das células do sangue25	,
4.1 - Alterações morfológicas das hemácias25	,
4.2 - Alterações morfológicas dos leucócitos36	;
5 - Esfregaços sanguíneos38	;
5.1 - Colorações hematológicas39)
6 - Coagulação e hemostasia42	<u>.</u>
7 - Considerações Finais46	;
Questões Comentadas47	7
Gabarito66	;
Referências6	7

Apresentação do Curso

Olá, amigos do Estratégia Concursos, sejam bem-vindos ao nosso Curso de Conhecimentos Específicos para Técnico de Laboratório em Hematologia e Hemoterapia da Secretaria de Saúde do Distrito Federal (SES-DF) 2020 - Pré-Edital.

Primeiramente, gostaria de esclarecer que os conteúdos abordados em nossas aulas são muito extensos e englobam vários subtemas. Contudo, neste curso iremos manter o foco no que realmente importa no momento: temas cobrados em provas de concurso. Afinal, o nosso objetivo é a sua aprovação!

Este curso será composto por aulas em PDF, videoaulas e fórum de dúvidas. Mas deixo claro desde já que a principal ferramenta de estudo deve ser o PDF, por ser o mais completo. As videoaulas devem ser utilizadas como material de apoio, em temas que eventualmente vocês possam ter mais dificuldades. Além disso, sempre que houver uma dúvida vocês podem entrar em contato comigo pelo fórum de dúvidas.

Apresentação Pessoal

Meu nome é Ana Cristina Lopes, sou biomédica (FUMEC, 2014), Mestra em Genética (UFMG, 2017), Especialista em Análises Clínicas (UNYLEYA, 2019) e Doutoranda em Análises Clínicas e Toxicológicas (UFMG). E acompanharei vocês nesta jornada em busca da aprovação no concurso para Técnico de Laboratório em Hematologia e Hemoterapia da Secretaria de Saúde do Distrito Federal (SES-DF).

Deixarei abaixo meu contato para quaisquer dúvidas ou sugestões. Será um prazer acompanhá-los nesta caminhada que se inicia.

<u>Instagram</u>: https://www.instagram.com/prof.anacristinalopes/



CRONOGRAMA DE AULAS

Vejamos a distribuição das aulas do nosso Curso de Conhecimentos Específicos para Técnico de Laboratório em Hematologia e Hemoterapia da Secretaria de Saúde do Distrito Federal (SES-DF):

AULAS	TÓPICOS ABORDADOS	DATA
Aula oo	Hematologia e Microscopia I.	02.09
Aula 01	Hematologia e Microscopia II.	09.09
Aula 02	Imuno-hematologia. Imunologia (HIV. Hepatites. HTLV. Sífilis. Chagas. Citomegalovírus. Toxoplasmose. Malária).	16.09
Aula 03	Microbiologia em hemoterapia. Hemocultura.	23.09
Aula 04	Controle de Qualidade. Biossegurança e boas práticas em laboratórios. Norma Regulamentadora NR32 – Segurança e Saúde no Trabalho em Serviços de Saúde. RDC nº 222/2018. Gerenciamento de resíduos.	30.09
Aula 05	Hemoterapia I: Captação, registro, pré-triagem, triagem clínica e coleta de doadores. Aféreses. Triagem laboratorial (imunohematológica, sorológica e NAT). Hemostasia. Processamento, armazenamento, distribuição e transporte de hemocomponentes. Tipos de hemocomponentes. Reações transfusionais. Transfusão sanguínea. Portaria MS no 158/2016. RDC no 34/2014. RDC no 75/2016.	07.10
Aula o6	Hemoterapia II: Guia para Uso de Hemocomponentes, do Ministério da Saúde (MS/SAS/DAE). Protocolo Transfusional – Indicação de Hemocompontentes, da SES-DF, com vigência a partir de março de 2016. Hemovigilância. Guia para a Hemovigilância no Brasil (versão 2015), da ANVISA.	14.10
Aula 07	Resoluções ANVISA: RDC no 27/2012. RDC no 20/2014.	21.10

Essa é a distribuição dos assuntos ao longo do curso. Caso haja alguma alteração no cronograma acima vocês serão previamente informados, com a devida justificativa.

Contem comigo nesta jornada!



HEMATOLOGIA E MICROSCOPIA – PARTE I

1 - Considerações Iniciais

Na aula de hoje vamos abordar um tema muito importante no estudo para concursos públicos, a Hematologia. Por ser muito grande, o conteúdo de hematologia será dividido em duas aulas. Nesta primeira aula estudaremos os tópicos de: hematopoese, alterações morfológicas das células do sangue, esfregaços sanguíneos, coagulação e hemostasia. E na segunda aula de hematologia estudaremos: distúrbios hematológicos, testes hematológicos e automação em hematologia.

Segundo a Sociedade Americana de Hematologia, o termo hematologia pode ser definido como o estudo do sangue em estados fisiológicos e patológicos. As patologias hematológicas incluem problemas com os eritrócitos (também chamados de hemácias ou glóbulos vermelhos), leucócitos (ou glóbulos brancos), plaquetas (ou trombócitos), vasos sanguíneos, medula óssea, linfonodos, baço e as proteínas envolvidas no sangramento e na coagulação (hemostasia e trombose). Em outras palavras, hematologia é o ramo da medicina que se ocupa com o estudo da causa, prognóstico, tratamento e prevenção de doenças relacionadas ao sangue.

O estudo da hematologia é de fundamental importância para quem deseja ingressar na carreira pública, pois muitas questões cobradas em provas de concurso são baseadas em conceitos dessa disciplina. Um tópico muito cobrado em editais de concursos para técnicos de laboratório é "Testes hematológicos", porém, para compreender o funcionamento destes testes, precisamos primeiro abordar alguns conceitos introdutórios. Não negligencie o estudo dos conceitos iniciais de hematologia, porque eles também são cobrados em questões de concurso público e são fundamentais para entender tópicos mais avançados deste conteúdo.

Sabemos que o conhecimento da área de hematologia é bastante complexo, mas vou resumir o máximo possível para abordar apenas o que realmente é cobrado em provas e dessa forma tornar a nossa jornada mais produtiva. Vocês estão prontos? Então vamos começar!



Boa aula!



2 - Células do sangue

O sangue é composto por uma parte líquida (o plasma) e uma parte sólida (as células sanguíneas). Um indivíduo adulto saudável possui um volume sanguíneo de cerca de 5 litros, representando aproximadamente 6 a 8% do seu peso total.

As células presentes no sangue são produzidas pela medula óssea através de um mecanismo chamado hematopoese, que será descrito mais a seguir. As células sanguíneas são divididas em três grandes grupos: eritrócitos, leucócitos e plaquetas. É importante ressaltar que as plaquetas não são células, mas fragmentos de citoplasma derivados de células precursoras da medula óssea, os megacariócitos. Por este motivo, muitas vezes se usa o termo elementos figurados do sangue para se referir a esses três elementos (hemácias, leucócitos e plaquetas).

Os eritrócitos, também chamados de hemácias ou glóbulos vermelhos, são o tipo de célula sanguínea mais comum e têm como função transportar oxigênio para os diferentes tecidos do corpo, o que ocorre através de uma proteína chamada hemoglobina presente no interior dessas células. A hemoglobina é a proteína que confere a cor vermelha às hemácias. A hemácia jovem, recém eliminada pela medula óssea na corrente sanguínea, recebe o nome de reticulócito. Quando o organismo carece de mais hemácias na corrente sanguínea, a produção dessa linhagem celular é aumentada na medula óssea e é possível notar um aumento da contagem de reticulócitos no sangue periférico, o que pode ocorrer em alguns casos de anemias ou de hemorragia, quando a medula é competente para repor as hemácias perdidas.

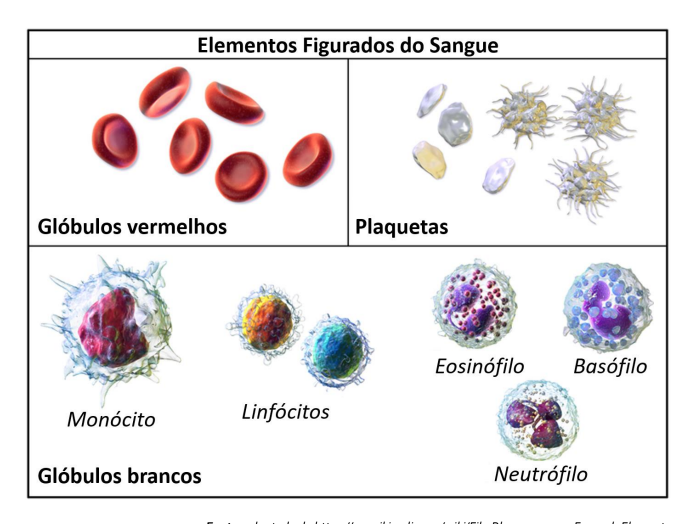
Os leucócitos (ou glóbulos brancos) compreendem 5 tipos celulares diferentes: os neutrófilos, os eosinófilos, os basófilos, os linfócitos (que podem ser subdivididos em linfócito T e linfócito B) e os monócitos. Os neutrófilos, eosinófilos e basófilos são chamados de granulócitos ou de leucócitos polimorfonucleares, pois possuem grânulos no seu citoplasma e núcleo segmentado. Os linfócitos e monócitos são chamados de agranulócitos ou mononucleares.

A função dos leucócitos se relaciona à resposta imunológica, mecanismo de defesa do organismo contra patógenos invasores e situações que ameaçam a vida. De forma resumida, os neutrófilos atuam na defesa do organismo contra infecções bacterianas, liberando enzimas e realizando a fagocitose desses microrganismos; os eosinófilos atuam na infecção parasitária (liberação de enzimas e modulação da inflamação) e os basófilos desempenham um papel em processos alérgicos (liberação de histaminas). Os monócitos diferenciam-se em macrófagos e atuam em processos inflamatórios, sendo especializados em fagocitose. Por fim, os linfócitos são responsáveis por um tipo de resposta imune específica, sendo que os linfócitos B produzem anticorpos e os linfócitos T podem atuar tanto diretamente (destruindo células infectadas por vírus) quando indiretamente (mediando as ações dos outros leucócitos).

O último grupo é composto pelas plaquetas (ou trombócitos), que não são células propriamente ditas, mas fragmentos de citoplasma derivados dos megacariócitos da medula óssea. A função das plaquetas é reagir ao sangramento causado por lesões nos vasos sanguíneos, elas formam agregados e iniciam a formação de um coágulo para estancar o sangramento.

A figura a seguir apresenta uma representação esquemática dos elementos figurados do sangue.





Fonte: adaptado de https://en.wikipedia.org/wiki/File:Blausen_0425_Formed_Elements.png.

Vamos resolver uma questão para fixar o conhecimento?



(ADM&TEC - Pref. Serra Talhada/PE - 2018 - adaptada) Leia as afirmativas a seguir:

- I. A Hematologia estuda os elementos figurados do sangue: hemácias (glóbulos vermelhos), leucócitos (glóbulos brancos) e plaquetas.
- II. A Hematologia, além de estudar o estado de normalidade dos elementos sanguíneos e dos órgãos hematopoiéticos, estuda também as doenças a eles relacionadas.
- III. O megacariócito refere-se às partes do citoplasma que dão origem às plaquetas, responsáveis pela não coagulação do sangue.
- IV. A hematologia é o ramo da biologia que estuda o sistema nervoso.



6

Marque a alternativa CORRETA:

- A) Todas as afirmativas são verdadeiras.
- B) As afirmativa I, II e III são verdadeiras, e a IV é falsa.
- C) As afirmativas I e II são verdadeiras, e a III e IV são falsas.
- D) Todas afirmativas são falsas.

Comentários:

Vamos analisar cada afirmativa separadamente:

I: correta. A hematologia estuda os elementos figurados do sangue, além dos órgãos e tecidos relacionados com as funções destes elementos (como a medula óssea, vasos sanguíneos, baço, etc.).

II: correta. A hematologia estuda os elementos do sangue e órgãos hematopoiéticos em seus estados fisiológicos e patológicos.

III: errada. O megacariócito se refere à célula precursora das plaquetas como um todo, e não apenas às partes do citoplasma que dão origem às plaquetas.

IV: errada. A hematologia não estuda o sistema nervoso, ela estuda os elementos do sangue e órgãos associados com as funções desses elementos.

Dessa forma, são verdadeiras as afirmativas I e II, enquanto as afirmativas III e IV são falsas.

Gabarito: letra C.

Vimos quais são as células do sangue, mas como elas surgem? É o que estudaremos a seguir.

3 - Hematopoese

As células sanguíneas possuem um tempo de vida limitado e por este motivo precisam ser renovadas constantemente. Essa renovação se dá através da hematopoese.

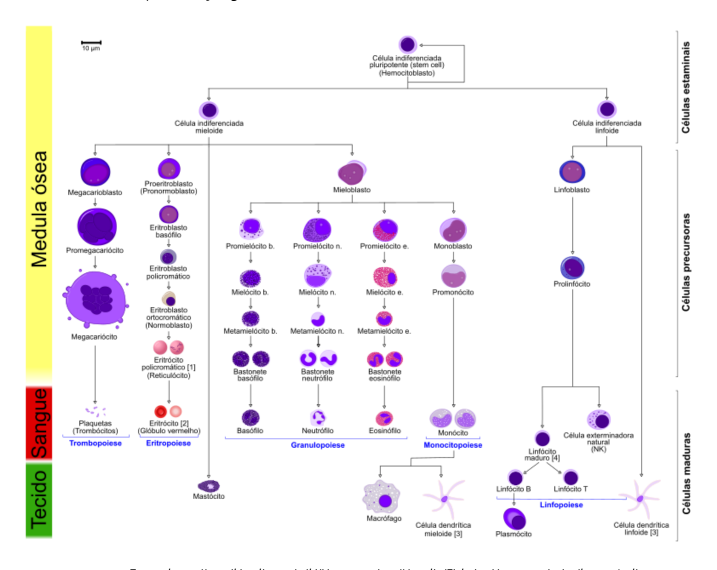
A hematopoese ou hematopoiese constitui na formação, diferenciação e especialização das células do sangue desde a fase intrauterina. No início da vida embrionária a hematopoese é realizada pelo saco vitelino, entre a 6ª e a 8ª semana gestacional ocorre a migração das células hematopoéticas para o fígado e o baço e entre a 14ª e a 20ª semana acontece a transferência da hematopoese para a medula óssea, órgão que continua a exercer esta função no período pós-natal.

A medula óssea é um tecido gelatinoso encontrado no interior dos ossos. Em crianças de até 2 anos de idade, a medula óssea pode ser encontrada virtualmente em qualquer osso. Porém, a quantidade deste tecido vai diminuindo à medida que envelhecemos e no indivíduo adulto ela está presente apenas em alguns ossos, como o osso ilíaco, vértebras, esterno e costelas.

A hematopoese se inicia quando uma **célula indiferenciada pluripotente** (*stem cell*) da medula óssea se compromete com uma de duas linhagems: linhagem linfoide ou linhagem mieloide. A **linhagem linfoide**



dá origem aos linfócitos (linfócito T, linfócito B e célula natural killer). Já a linhagem mieloide dá origem a todos os outros tipos de células sanguíneas, como hemácias, plaquetas, monócitos e os granulócitos (neutrófilos, eosinófilos e basófilos). As células das duas linhagens passam por sucessivas alterações até alcançarem o status de células maduras e finalmente serem liberadas da medula para a corrente sanguínea, como veremos na representação gráfica abaixo.



 $\textbf{\textit{Fonte}}: https://pt.wikipedia.org/wiki/Hematopoiese\#/media/Ficheiro:Hematopoiesis_(human)_diagram_pt.svg$

Como podemos ver pela figura, a hematopoese pode ser dividida em **eritropoese** (produção de eritrócitos ou hemácias), **leucopoese** (produção de leucócitos, subdividida em **granulopoese**, **monopoese** e **linfopoese**) e **trombopoese** (produção de trombócitos ou plaquetas). Veremos cada um desses processos em detalhes nos tópicos a seguir.



Atenção! Não confunda medula óssea com medula espinhal.

A medula óssea se encontra no interior dos ossos e é responsável pela hematopoese, enquanto que a medula espinhal é uma parte do sistema nervoso e está localizada na coluna vertebral.



(ADM&TEC - Pref. Joaquim Gomes/AL — 2019) Leia as afirmativas a seguir:

- I. A eritropoiese é o processo de produção de eritrócitos.
- II. A linhagem mieloide compreende os granulócitos polimorfonucleados (neutrófilo, eosinófilo e basófilo) e monócitos.

Marque a alternativa CORRETA:

- A) As duas afirmativas são verdadeiras.
- B) A afirmativa I é verdadeira, e a II é falsa.
- C) A afirmativa II é verdadeira, e a I é falsa.
- D) As duas afirmativas são falsas.

Comentários:

Vamos analisar as duas afirmativas separadamente:

l: correta. A eritropoese consiste na produção de glóbulos vermelhos (eritrócitos).

II: correta. A linhagem mieloide dá origem aos granulócitos polimorfonucleares, além de eritrócitos, plaquetas e monócitos.

Logo, as duas afirmativas são verdadeiras.

Gabarito: letra A

(ADM&TEC - Pref. Serra Talhada/PE — 2018 - adaptada) Leia as afirmativas a seguir:



- I. A medula óssea é o mais importante órgão da gênese das mais diversas células sanguíneas, pois lá estão as células tronco que dão origem a células progenitoras de linhagens mielocíticas, linfocítica, megacariócitos e eritroblastos.
- II. A eritropoiese é o processo de produção de eritrócitos.
- III. A linhagem linfoide engloba os linfócitos T e B.
- IV. A linhagem mieloide compreende os granulócitos polimorfonucleados (neutrófilo, eosinófilo e basófilo) e monócitos.
- V. A hematopoiese é o processo de conservação das células sanguíneas, que ocorre nos chamados órgãos hematopoiéticos, como os músculos da coxa e dos braços.

Marque a alternativa CORRETA:

- A) Todas as afirmativas são verdadeiras.
- B) As afirmativas I, II e III são verdadeiras, e a IV e V são falsas.
- C) As afirmativas I e II são verdadeiras, e a III, IV e V são falsas.
- D) As afirmativas I, II, III e IV são verdadeiras, e a V é falsa.

Comentários:

Mais uma vez, vamos analisar cada afirmativa separadamente:

l: correta. A medula óssea é o principal órgão hematopoiético, responsável por produzir todos os elementos figurados do sangue (eritrócitos, leucócitos e plaquetas) através da divisão e diferenciação das células tronco hematopoiéticas.

II: correta. A eritropoese consiste na produção de glóbulos vermelhos (eritrócitos). Repare que uma afirmativa idêntica a esta foi cobrada na questão anterior, que foi extraída de outra prova da mesma banca. Mesmo sendo repetida, achei importante incluir para vocês perceberem o quanto é importante a realização de questões, pois muitas vezes a banca simplesmente "copia e cola" uma questão de uma prova anterior. Fiquem ligados!

III: correta. A linhagem linfoide inclui os linfócitos (T e B) e células *natural killers* (um tipo específico de linfócito que vamos estudar melhor na aula de imunologia).

IV: correta. Os granulócitos e monócitos são oriundos da linhagem mieloide.

V: errada. A hematopoiese é o processo de produção das células sanguíneas, que ocorre nos chamados órgãos hematopoiéticos, que na vida pós-natal são representados pela medula óssea. Músculos não exercem função hematopoiética.

Resumindo, temos que as afirmativas I, II, III e IV são verdadeiras, enquanto apenas a afirmativa V é falsa.

Gabarito: letra D.



3.1 - Eritropoese

Em específico, a produção de hemácias pela medula óssea é denominada eritropoese ou eritropoiese, e acontece sob o estímulo de um hormônio chamado eritropoetina ou eritropoietina, que é produzido pelos rins sob o estímulo de hipóxia, ou seja, quando o corpo precisa de maior oxigenação. As causas comuns de hipóxia celular que resultam em níveis elevados de eritropoetina incluem várias formas de anemias e hipoxemia devida à doença pulmonar crônica.

Em casos de **doença renal crônica**, o paciente pode apresentar quadros de anemia (baixa contagem de hemácias e baixos níveis de hemoglobina). Neste caso em específico, a causa da anemia é a **deficiência na produção de eritropoetina**, o que leva a uma **hipoestimulação da medula óssea** para a produção de hemácias. Como alternativa, estes pacientes podem fazer uso da eritropoetina exógena, criada a partir da tecnologia de DNA recombinante.

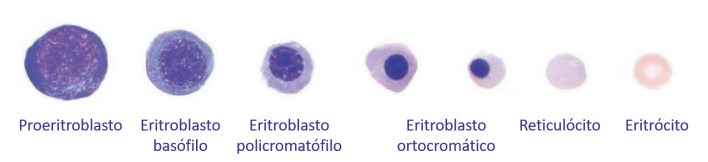


A maior parte (90%) da produção de **eritropoetina** ocorre nos rins. Porém, **10% deste hormônio é produzido pelo fígado**.

Fique atento, pois isso pode ser tema de questão de prova.

Vejamos na figura abaixo as etapas de amadurecimento da linhagem eritroide desde a fase de **proeritroblasto** até o **eritrócito** maduro.

Eritropoese



Fonte: adaptado de http://www.meriimunologiwriterlab.com/2018/03/eritropoiesis.html

À medida que os precursores eritroides amadurecem, várias características dessas células mudam. O tamanho total da célula precursora eritroide diminui juntamente com a razão núcleo/citoplasma (N/C). O diâmetro do núcleo diminui e a cromatina se condensa com a coloração do núcleo progredindo de vermelho arroxeado para azul escuro no estágio final do eritroblasto ortocromático, antes da ejeção nuclear. A cor do citoplasma muda de azul nos estágios de proeritroblasto e eritroblasto basófilo para um vermelho rosado como resultado da expressão crescente da hemoglobina à medida que a célula se desenvolve. Inicialmente, o núcleo é grande e apresenta cromatina frouxa. Mas, à medida que os glóbulos vermelhos amadurecem, o tamanho do núcleo diminui.

Além da eritropoetina, o ferro, a vitamina B12 (cobalamina) e vitamina B9 (ácido fólico ou folato) também são essenciais para a maturação dos eritrócitos. A carência de um desses elementos causa falha na maturação no processo de eritropoese e consequente diminuição da produção de eritrócitos, que se manifesta clinicamente como reticulocitopenia (quantidade anormalmente baixa de reticulócitos).

No processo de maturação eritroide, inicialmente temos um proeritroblasto, que é uma célula com um núcleo grande e um volume aproximado de 900 fL, e no final do processo temos eritrócitos, que têm um formato de disco enucleado (sem núcleo) com um volume de aproximadamente 95 fL. Além disso, cada eritroblasto basófilo se diferencia e dá origem a 8-32 eritrócitos. Vamos ver com detalhes nos tópicos a seguir o que acontece em cada fase de maturação das células eritroides.

Proeritroblasto

O proeritroblasto é uma célula grande (diâmetro: 14-20µm) com citoplasma escasso. É altamente basófilo e apresenta um halo perinuclear e protusões citoplasmáticas. O seu núcleo apresenta cromatina avermelhada, uniforme, clara e finamente reticulada. Nucléolos podem ser observados. Através da mitose, o proeritroblasto dá origem a dois eritroblastos basófilos.

Eritroblasto basófilo

O eritroblasto basófilo é ligeiramente menor que o proeritroblasto (diâmetro: 12-17 µm). Seu citoplasma é mais amplo (diminuição da razão núcleo/citoplasma) e intensamente basófilo, devido à abundância de RNA. O núcleo é grande e se encontra em posição central, com cromatina irregular e algumas condensações. O eritroblasto basófilo sofre mitose e dá origem a eritroblastos policromatófilos.

Eritroblasto policromatórilo

O eritroblasto policromatófilo possui diâmetro de 12-15 µm; citoplasma azul pálido, cinza ou lilás e uma relação N/C menor que a do eritroblasto basófilo. Seu núcleo é central, redondo, com cromatina condensada, violeta e densa. Nessa fase, surgem as primeiras zonas de hemoglobinização na região



perinuclear de coloração acinzentada, como consequência da acidofilia da hemoglobina. O eritroblasto policromatófilo sofre uma ou duas divisões mitóticas e, posteriormente, o núcleo se torna picnótico (pequeno e denso), dando origem ao eritroblasto ortocromático.

Eritroblasto ortocromático

O eritroblasto ortocromático é menor que o eritroblasto policromatófilo (diâmetro: 8-12 µm) e possui uma relação N/C também menor em relação ao seu precursor. O citoplasma é abundante e acidófilo (devido à presença de hemoglobina). A posição do núcleo é central ou excêntrica e este se apresenta picnótico, o estágio máximo de condensação antes da sua expulsão. Nesse estágio não ocorrem mais mitoses. Após a ejeção do núcleo, o eritroblasto ortocromático dá origem ao reticulócito.

Reticulócito

No estágio de **reticulócito**, a célula já **não possui mais núcleo** (não há mais síntese de RNA), pois este foi expulso no final do estágio de eritroblasto ortocromático. Contudo, ainda é **capaz de produzir hemoglobina a partir de resquícios de RNA** remanescente nessas células. Por esse motivo, o reticulócito apresenta **coloração policromatófila** (levemente azulada ou acizentada). Essas células permanecem de 24 a 48 horas no sangue e ao passarem pelo baço sofrem ação dos macrófagos, tornando-se eritrócitos maduros.

Eritrócito

O eritrócito maduro apresenta formato bicôncavo, diâmetro de 7- 8 µm e citoplasma acidófilo (devido à presença de hemoglobina). Por ser anucleado e não possuir mais vestígios de RNA, é incapaz de produzir mais hemoglobina.



Em situações fisiológicas, apenas células maduras são encontradas no sangue periférico. A **presença de células imaturas no sangue é sugestiva de doenças** como leucemias ou infecções graves (no caso de leucócitos) ou de anemias reacionais (no caso de eritrócitos).





(INSTITUTO AOCP - EBSERH - 2017) Os glóbulos vermelhos são formados na medula óssea, em um processo chamado eritropoiese, regulado pelo hormônio

- A) hemacialina.
- B) adrenalina.
- C) eritropoietina.
- D) insulina.
- E) eritroadrenalina.

Comentários:

Letra A: errada. Não existe hormônio denominado hemacialina, logo a alternativa está errada.

Letra B: errada. A adrenalina é um hormônio produzido principalmente pelas glândulas suprarrenais que não exerce função sobre a eritropoese.

Letra C: correta. A eritropoetina é o hormônio responsável por estimular a produção de hemácias (eritropoese) pela medula óssea. **Este é o nosso gabarito**.

Letra D: errada. A insulina é um hormônio produzido pelas células beta-pancreáticas e tem a função de promover a entrada de glicose nas células. A insulina não exerce efeito sobre a eritropoese.

Letra E: errada. Não existe o hormônio eritroadrenalina, logo a alternativa está errada.

3.1.1 - Hemoglobina

A hemoglobina (Hb) é uma proteína complexa encontrada nos eritrócitos (hemácias) e sua principal função é transportar o oxigênio (O_2) dos pulmões para os tecidos do corpo, trocar oxigênio por dióxido de carbono (CO_2) e depois transportar o dióxido de carbono de volta para os pulmões, onde ele é trocado por oxigênio novamente.

A molécula de hemoglobina é formada por heme e globina, sendo que o grupamento heme é composto por ferro e protoporfirina e a globina é uma proteína. O grupamento heme é sintetizado nas mitocôndrias de eritrócitos imaturos (uma vez que não existem mitocôndrias nos eritrócitos maduros). A globina, por sua vez, é sintetizada nos ribossomos, como toda proteína.

A hemoglobina é um **tetrâmero**, contendo quatro subunidades proteicas (cadeias de globina) e quatro subunidades não proteicas (grupamento heme). Existem três variantes normais da hemoglobina que podem ser detectadas em adultos saudáveis, descritas a seguir.

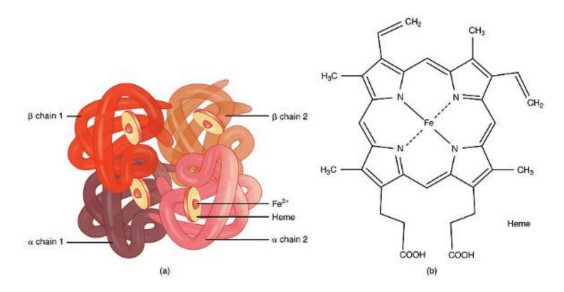


A principal molécula de hemoglobina adulta, a hemoglobina A1 ou apenas hemoglobina A (HbA1 ou HbA), contém duas cadeias de alfa-globina e duas cadeias de beta-globina (α 2 β 2), e representa cerca de 95% da hemoglobina presente em adultos saudáveis.

A hemoglobina A2 (HbA2) é uma variante normal da hemoglobina A que consiste em duas cadeias alfa e duas cadeias delta (α2δ2) e é encontrada em baixos níveis no sangue humano de adultos normais (de 1,5 a 3,5%).

Em fetos e bebês, as cadeias beta não são comuns e a molécula de hemoglobina é composta por duas cadeias alfa e duas cadeias gama (α2γ2), formando a hemoglobina fetal (hemoglobina F ou HbF), que representa aproximadamente 1% da hemoglobina encontrada em adultos saudáveis. À medida que o bebê cresce, as cadeias gama são gradualmente substituídas por cadeias beta, formando a estrutura da hemoglobina adulta.

Além das variantes hemoglobínicas citadas, existem também algumas variantes encontradas apenas na vida embrionária (Gower 1, Gower 2, Portland I e Portland I) e outras variantes patológicas (hemoglobina S, hemoglobina C, hemoglobina E, etc.).



Legenda: Representação esquemática da estrutura da hemoglobina A1. **Fonte**: https://commons.wikimedia.org/wiki/File:1904_Hemoglobin.jpg

Como dito anteriormente, a principal hemoglobina em humanos adultos, a hemoglobina A, é um heterotetrâmero composto por dois polipeptídeos de α -globina e dois de β -globina, cada um com um grupo heme associado. Estes polipeptídeos são codificados pelos genes duplicados HBA1 e HBA2 e pelo gene HBB, respectivamente. Os dois tipos de genes da globina estão localizados em diferentes cromossomos: HBA1 e HBA2 na posição cromossômica 16p13.3 e HBB em 11p15.4.

Mutações nos genes da hemoglobina resultam em variantes hemoglobínicas. Muitas dessas variantes não são patológicas. No entanto, algumas dessas formas mutantes podem causar um grupo de doenças hereditárias denominadas hemoglobinopatias, que estudaremos mais adiante.





Hematose

A hemoglobina é responsável pela hematose, que consiste na troca de gases entre os capilares sanguíneos e os **alvéolos pulmonares**.

A estrutura da hemoglobina contém 4 sítios para ligação do oxigênio, ou seja, ela pode carregar 4 moléculas de oxigênio ao mesmo tempo, que se ligam na sua porção heme, mais especificamente no ferro na forma de íon ferroso (Fe²⁺).

3.2 - Leucopoese

A leucopoese é o processo pelo qual são produzidos os leucócitos. É dividida em **granulopoese** (que origina neutrófilos, eosinófilos e basófilos) e **agranulopoese**, que é subdividida em **linfopoese** (que dá origem aos linfócitos T e B) e **monopoese** (produção de monócitos).

Os processos de maturação dos precursores leucocitários são diferentes para cada subtipo celular, por isso vamos estudá-los separadamente nos próximos tópicos. Vamos lá?

3.2.1 - Granulopoese

Conforme mencionado anteriormente, a granulopoese é o processo de geração de granulócitos (neutrófilos, eosinófilos e basófilos). Esse processo tem início a partir de uma célula indiferenciada que dá origem à primeira célula reconhecidamente granulocítica, o mieloblasto. O mieloblasto dá origem ao promielócito, que por sua vez dá origem ao mielócito, que origina o metamielócito, do qual deriva o bastonete (ou bastão) e, por fim, o segmentado.

A granulopoese dura entre 6 e 10 dias e é dividida em uma fase de **divisão celular** (mieloblasto, promielócito e mielócito) e uma fase de **maturação celular** (metamielócito, bastonete e segmentado). Nesta segunda fase que ocorre o aparecimento de granulações e a lobulação nuclear.

Durante o processo da granulopoese ocorrem as seguintes alterações:

• Diminuição celular (exceto mieloblasto para promielócito);



- Perda de nucléolos;
- Diminuição das granulações primárias;
- Perda da basofilia citoplasmática;
- Surgimento das granulações secundárias específicas;
- Segmentação nuclear.



As granulações das células granulocíticas são de dois tipos:

- **Grânulos primários ou inespecíficos**: são granulações grandes que se coram em vermelho-escuro. Surgem na fase de mieloblasto e diminuem à medida que a célula se diferencia. Estão igualmente presentes nas linhagens neutrofílica, eosinofílica e basófila. Quando aparecem em células maduras são chamadas de **granulações tóxicas**.
- **Grânulos secundários ou específicos**: são menores, arredondados e variam a aparência de acordo com a linhagem celular, corando-se de forma diferente para neutrófilos, eosinófilos e basófilos. São visíveis a partir da fase de mielócito.

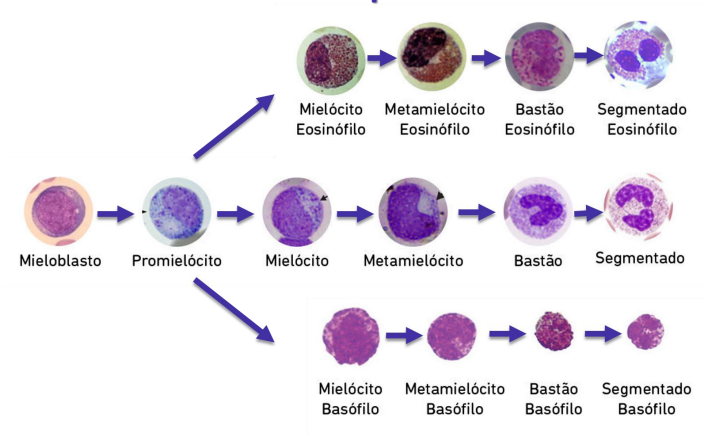
Como os **grânulos específicos só são visíveis a partir da fase de mielócito**, antes disso não é possível identificar a qual linhagem o precursor celular pertence (neutrófilo, eosinófilo ou basófilo). Então os chamaremos apenas de mieloblasto e promielócito, independente de qual linhagem ele pertença.

Nos estágios a partir de mielócito, quando nos referimos à célula apenas como mielócito, metamielócito, bastonete ou segmentado, estamos falando dos neutrófilos, que são os granulócitos mais abundantes no sangue. Sempre que estivermos nos referindo aos eosinófilos ou basófilos temos que especificar a linhagem celular.

No geral, o processo de granulopoese é bem parecido para os três tipos celulares e até os nomes dos precursores são os mesmos. Vejamos na figura abaixo.



Granulopoese



Fonte: adaptado de https://laces.icb.ufg.br/p/20023-leucopoese

Agora vamos estudar os detalhes de cada etapa de amadurecimento granulocítico.

Mieloblasto

Os mieloblastos possuem núcleo arredondado ou oval, cromatina fina e pontilhada, com nucléolos visíveis. O citoplasma é azulado e não possui granulações.

Promielócito

O promielócito também possui núcleo arredondado ou oval, a cromatina começa a se condensar, porém ainda é possível visualizar nucléolos. O citoplasma é azulado, com granulações primárias espalhadas pelo citoplasma.



Mielócito

O mielócito apresenta diâmetro de 12 a 18µm, núcleo arredondado ou oval, relação N/C de 3:1 a 3:2. A cromatina é mais condensada e os nucléolos não são mais visíveis. O citoplasma é rosa-azulado com pequenas granulações de cor rosa-avermelhada que aparecem primeiro junto ao núcleo, espalhando-se depois pelo citoplasma. Os grânulos primários ainda são visíveis, mas menos proeminentes.

Metamielócito

O metamielócito apresenta diâmetro de 10 a 15 µm. O núcleo é tipicamente reniforme e a relação N/C é de 2:1 a 1:1. Nucléolos são inexistentes e o citoplasma é rosa-azulado com granulações rosadas e vermelho-azuladas. Os grânulos primários ainda estão presentes, mas não são visíveis.

Bastonete

O bastonete tem diâmetro de 10 a 16µm. O núcleo é em forma de bastão ou com chanfradura acentuada e a relação N/C é de 1:1 a 1:2. O citoplasma é cor rosa-azulada com numerosos grânulos finos de cor vermelho-laranja.

Neutrófilo segmentado

O neutrófilo segmentado tem um diâmetro de 10 a 16µm. Núcleo com 2 a 5 lobos unidos entre si por filamentos estreitos e relação N/C de 1:3 a 1:5. O citoplasma apresenta cor rosa-clara a azulada, numerosos grânulos pequenos de distribuição uniforme cor-de-rosa a rosa-violeta.

Eosinófilo segmentado

O **eosinófilo segmentado** difere do neutrófilo por possuir núcleo com 2 a 3 lobos unidos entre si por filamentos estreitos. Representam 2 a 5% do total de leucócitos no sangue periférico. Possui grânulos acidófilos (vermelho/laranja) proeminentes contendo proteína básica. Sua principal função está associada a reações alérgicas e defesa contra parasitas.

Basóflo segmentado

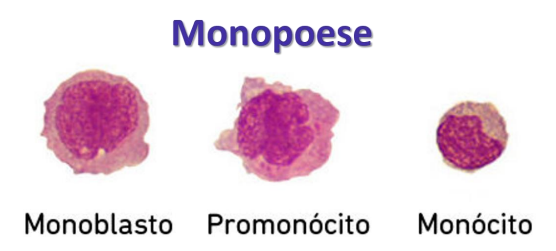
O basófilo segmentado apresenta núcleo obscurecido pela densidade dos seus grânulos, que são azul escuros específicos contendo histamina, heparina e outros. Sua função está associada com resposta



imune inata a antígenos externos, assim como na ocorrência de asma e anafilaxias. Representa menos de 1% do total de leucócitos, sendo as células mais incomuns do sangue.

3.2.2 - Monopoese

A monopoese ou monocitopoese é a formação dos monócitos a partir de um precursor mieloide. Sua formação está caracterizada pelas seguintes fases de maturação: monoblastos, promonócitos e monócitos. Os monócitos permanecem pouco tempo no sangue periférico, migrando para os tecidos e transformando-se em macrófagos.



Fonte: adaptado de https://laces.icb.ufg.br/p/20023-leucopoese

Monoblasto

O monoblasto tem aproximadamente 20 µm de diâmetro, apresenta núcleo arredondado e excêntrico, com cromatina frouxa e nucléolos visíveis. O citoplasma é escasso, agranular e basófilo.

Promonócito

Os promonócitos são de tamanho semelhante ao monoblasto. O núcleo é ovoide e apresenta cromatina mais condensada em comparação com o monoblasto, com nucléolos ainda visíveis. Há uma maior proporção de citoplasma e um contorno celular irregular, com projeções delicadas.



Monócito

Os monócitos são as maiores células encontradas no sangue periférico (cerca de 20 µm de diâmetro) e representam de 5 a 8% do total de leucócitos. Possui núcleo em forma de U com cromatina reticular e citoplasma abundante com grânulos lisossomais com aparência acinzentada (levemente basófilo). Nesse estágio os nucléolos não são mais visíveis. Nos tecidos são denominados macrófagos e são responsáveis pela defesa contra invasores (fagocitose).

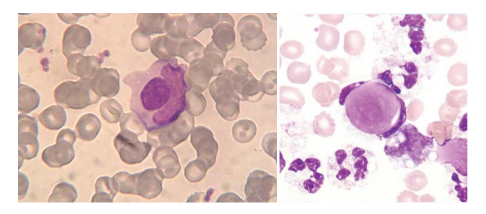
Macrófago

Os macrófagos apresentam contorno irregular e mais visível em relação aos monócitos. Realizam a fagocitose de elementos estranhos que invadem o corpo. Essas células podem assumir formas diferentes dependendo do tecido onde se encontram. Os macrófagos não são encontrados no sangue.



Células L.E.

As células L.E. (células do lúpus eritematoso) são **neutrófilos** ou **macrófagos** que fagocitaram **núcleos** de linfócitos revestidos e **desnaturados** por anticorpos contra a nucleoproteína. A presença de células L.E. é uma característica do **lúpus eritematoso sistêmico**, apesar de também serem encontradas em outros distúrbios do tecido conjuntivo ou doenças autoimunes, como a artrite reumatoide.

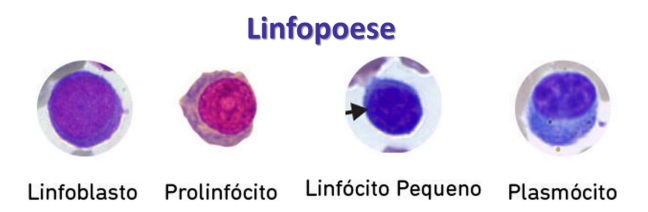


Fontes: https://en.wikipedia.org/wiki/LE_cell#/media/File:LECell.jpg; https://askhematologist.com/lupus-erythematosus-le-cells/



3.2.3 - Linfopoese

A linfopoese é o processo mediante o qual se formam os linfócitos T e B. Os linfócitos B saem maduros da medula óssea, enquanto os linfócitos T precisam migrar para o timo onde irão sofrer o processo de maturação. Os linfócitos B ainda se diferenciam em plasmócitos, quando encontram um antígeno num órgão linfoide secundário e secretam anticorpos nos tecidos.



Fonte: adaptado de https://laces.icb.ufg.br/p/20023-leucopoese

Linfoblasto

O **linfoblasto** possui de 15 a 20µm de diâmetro. Apresenta citoplasma escasso, basófilo e sem grânulos. O núcleo é redondo, com cromatina frouxa e os nucléolos estão presentes.

Prolinfócito

O prolinfócito é ligeiramente maior que o linfócito maduro (10 a 15µm de diâmetro). Apresenta citoplasma levemente basófilo, podendo ter granulações, e um padrão nuclear intermediário entre linfoblasto e linfócito. Geralmente, o nucléolo é bem visível.

Linfócito

O linfócito maduro mede de 7 a 10µm de diâmetro. É uma célula arredondada ou ovalada com citoplasma azul pálido e núcleo arredondado que ocupa quase toda a célula (alta relação N/C). O nucléolo pode estar presente, porém a cromatina densa impede a distinção. Granulações citoplasmáticas não são visíveis.



A função do linfócito está relacionada com a resposta imune adquirida, sendo as principais células do sistema imunológico, produzindo anticorpos (linfócitos B) ou atuando em infecções virais (linfócitos T).

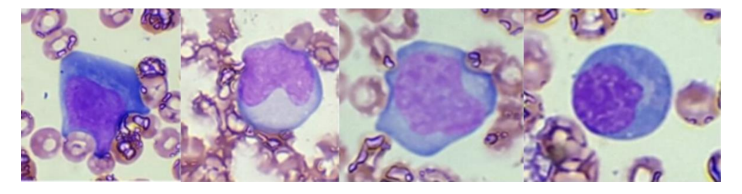
Plasmócito

Os **plasmócitos** medem de 9 a 20µm. Possuem núcleo roxo-escuro, sem nucléolos e excêntrico. O citoplasma é azul-escuro e abundante, apresentando uma área clara junto ao núcleo.

Linfócitos reativos ou atípicos

Como resposta a antígenos, os linfócitos podem aumentar de tamanho e desenvolver uma cromatina mais frouxa e um citoplasma basofílico, o que evidencia a produção de anticorpos. A maioria destas células estão localizadas em tecidos linfoides periféricos, porém algumas podem atingir a circulação.

Linfócitos reativos



Fonte: adaptado de http://www.hemoclass.com.br/mostrar-ebook/linfocitos-reativos-para-analistas-clinicos/99

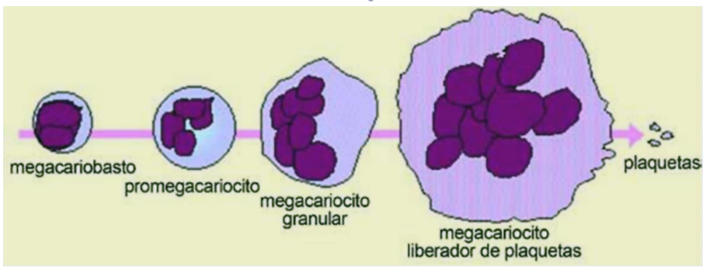
3.3 - Trombopoese

A trombopoese, ou trombocitopoese, ou ainda plaquetopoese é o processo de desenvolvimento dos megacariócitos que se caracteriza por endomitose (divisão nuclear sem divisão do citoplasma). Esse processo resulta em ploidias que podem variar desde 2N até 64N, contudo, a maioria se enquadra entre 8N e 16N.

Vejamos o processo de trombopoese representado na figura abaixo.



Trombopoese



Fonte: adaptado de https://sites.google.com/site/traspcelhemayecih/portada/hematopoyesis

Nos tópicos a seguir veremos a descrição de cada fase da trombopoese.

Megacarioblasto

O megacarioblasto tem entre 20 e 25µm de diâmetro e apresenta forma irregular, núcleo grande, cromatina frouxa e citoplasma escasso e basófilo.

Promegacariócito

O promegacariócito mede entre 30 e 50µm, apresenta núcleo multilobulado, cromatina densa e citoplasma basófilo. Grânulos vermelhos-róseos podem ser visualizados

Megacariócito granular

O megacariócito granular tem de 35 a 100 µm de diâmetro, apresenta núcleo lobulado, cromatina grosseira e citoplasma com grânulos que se alastram.



Megacariócito maduro

O megacariócito maduro (desprendedor de plaquetas) é arredondado e possui de 80 a 100 µm. Apresenta núcleo lobulado, cromatina densa e citoplasma abundante. Os grânulos se agrupam na periferia, sendo separados por membranas (futuras plaquetas). Os megacariócitos desprendedores de plaquetas são formados em 4-5 dias e cada megacariócito dá origem a mil plaquetas, que se desprendem como fragmentos citoplasmáticos.

Plaquetas

As **plaquetas** possuem formato variável e medem de 1 a 4 µm de diâmetro. Caracterizam-se como corpúsculos anucleados de citoplasma azul com prolongações no exterior. Elas agregam formando conglomerados.

As plaquetas desempenham um papel importante nos processos de hemostasia e coagulação sanguínea, em conjunto com os vasos sanguíneos e os fatores da coagulação.

4 - Alterações morfológicas das células do sangue

As células do sangue podem apresentar **alterações morfológicas**, que podem estar **associadas a algum tipo de patologia**. Por este motivo, é importante conhecer para saber interpretar o que essas alterações significam. Veremos isso nos próximos tópicos.

4.1 - Alterações morfológicas das hemácias

Em mamíferos, as hemácias se apresentam sob a forma de discos bicôncavos anucleados (sem núcleo) que medem aproximadamente 7 µm de diâmetro (entre 6,5 e 8,5). No entanto, algumas alterações morfológicas podem ser observadas nessas células, sendo classificadas como alterações de tamanho, coloração e forma. É importante conhecer essas alterações e a nomenclatura utilizada porque muitas vezes as alterações se associam a estados patológicos.

Quando ocorrem alterações no tamanho da hemácia, dizemos que há uma anisocitose. Quando as hemácias se apresentam em um tamanho maior que o normal, utilizamos o termo macrocitose, e quando o tamanho está diminuído, chamamos de microcitose. Utiliza-se o termo RDW (Red cell distribution width) para indicar que existe uma diferença na distribuição por tamanho das hemácias, quanto maior o valor de RDW, maior o grau de anisocitose na amostra de sangue. São considerados normais valores de RDW de até 14,0%.

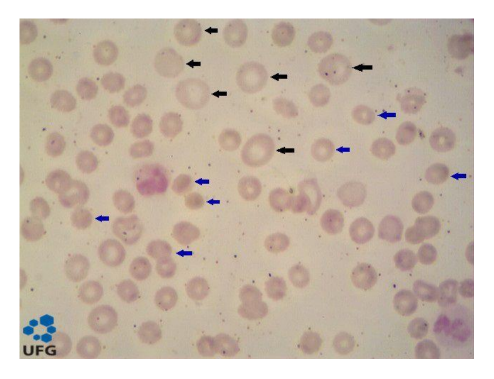


Os micrócitos são eritrócitos com menos de 6 µm de diâmetro, geralmente são pequenos e redondos. A microcitose é encontrada em patologias como: anemia por deficiência de ferro, anemia hemolítica, anemia sideroblástica e talassemias.

Os macrócitos são eritrócitos com 8,5 a 10 µm de diâmetro. Podem ser encontrados em casos de deficiência de deficiência de vitamina B12 e de ácido fólico, além de anemia aplástica e cirrose hepática.

Um terceiro tipo de classificação quanto ao tamanho é a megalocitose. **Megalócitos** são eritrócitos grandes de formato oval, com **mais de 10 µm de diâmetro**. São encontrados em casos de anemia megaloblástica.

Não se preocupe com os nomes das patologias por enquanto, vamos ver cada uma delas detalhadamente na próxima aula.



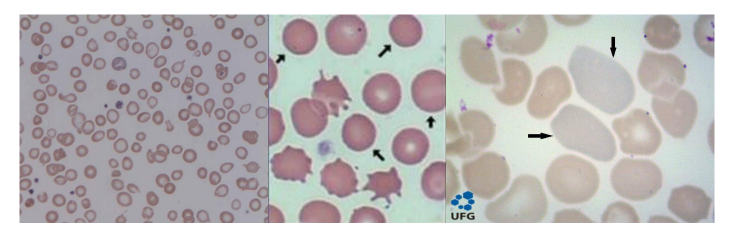
Legenda: Lâmina de esfregaço sanguíneo evidenciado anisocitose. Setas pretas apontam para hemácias macrocíticas e setas azuis indicam hemácias microcíticas.

Fonte: https://hematologia.farmacia.ufg.br/

As alterações de coloração das hemácias são chamadas de anisocromia e relacionam-se ao conteúdo de hemoglobina presente na célula, uma vez que a hemoglobina é a molécula responsável por conferir a cor vermelha às hemácias. Dizemos que ocorre uma hipocromia quando o conteúdo hemoglobínico das hemácias está diminuído, o que é evidenciado pelo aumento do tamanho do halo central dessas células (que ocupa cerca de 1/3 do diâmetro celular). A hipercromia ocorre quando há uma quantidade de hemoglobina maior nas hemácias, caracterizada pela diminuição do halo central da célula (o eritrócito fica saturado de hemoglobina). Um outro termo utilizado referente à coloração das hemácias é policromasia ou policromatofilia, que se caracteriza por hemácias que apresentam uma coloração mais basófila (arroxeada ou acinzentada), o que é sugestivo de presença de reticulócitos na amostra, uma vez que os reticulócitos possuem resquícios de RNA, que são moléculas basofílicas.



A hipocromia está presente em anemias por deficiência de ferro, anemia sideroblástica, talassemias, entre outras causas. A hipercromia é observada em casos de anemia megaloblástica e esferocitose. Já a policromasia é característica de anemias hemolíticas.



Legenda: À esquerda: hipocromia. Ao centro: hipercromia. À direita: prolicromasia.
Fontes: https://upload.wikimedia.org/wikipedia/commons/3/32/Iron_deficiency_Anaemia.jpg
https://mrdimmer.weebly.com/rbc-tutorials.html
https://hematologia.farmacia.ufg.br/



(UNIFESP – 2018) A presença de um número significativo de eritrócitos recém-saídos da medula óssea, identificados pela cor acinzentada ou arroxeada na distensão sanguínea, é chamada de:

- A) Macrocitose.
- B) Microcitose.
- C) Policromasia.
- D) Anisocitose.
- E) Poiquilocitose.

Comentários:

Letra A: errada. A macrocitose se caracteriza pela presença de eritrócitos maiores que o normal (entre 8,5 e 10 µm de diâmetro. Os macrócitos não são células recém-saídas da medula óssea.

Letra B: errada. A microcitose é a presença de eritrócitos menores que 6 µm de diâmetro no sangue periférico. Também não são células recém-saídas da medula óssea.

Letra C: correta. A policromasia ou policromatofilia se caracteriza por hemácias que apresentam uma coloração mais basófila (arroxeada ou acinzentada), o que é sugestivo de presença de reticulócitos na



amostra, uma vez que os reticulócitos possuem resquícios de RNA, que são moléculas basofílicas. **Este é o** nosso gabarito.

Letra D: errada. O termo anisocitose se refere à presença de eritrócitos de tamanhos variados (diferentes do normal) no sangue periférico. O fenômeno não está associado ao tempo de liberação das células da medula óssea.

Letra E: errada. O termo poiquilocitose é referente a alterações na forma dos eritrócitos e não se relaciona com o tempo de liberação das células da medula óssea.

O terceiro tipo de alteração morfológica encontrada em hemácias é **poiquilocitose** (ou **pecilocitose**), que se refere a **alterações na forma** dessas células. Algumas destas alterações estão representadas na tabela a seguir.

Poiquilocitose	Descrição	lmagem
Esferócito	Hemácia microcítica e hipercrômica. Ocorrências: esferocitose hereditária, anemias hemolíticas adquiridas, transfusões.	
Ovalócito ou eliptocito	Hemácia oval com bordas arredondadas. Ocorrências: eliptocitose hereditária, anemia ferropriva, anemia megaloblástica, talassemia.	
Estomatócito	Halo central da hemácia se assemelha a uma fenda. Ocorrências: doença hepática obstrutiva, alcoolismo, doença hereditária rara.	



Drepanócito	Hemácia em forma de foice ou banana, devido à presença de hemoglobina S. Característica da doença falciforme. Ocorrências: anemia falciforme.	
Equinócito ou	Membrana da hemácia apresenta espículas	
hemácia crenada	pequenas em toda a sua superfície. Pode ser um artefato da lâmina.	
	Ocorrências: cirrose hepática pós-alcoolismo,	
	deficiência de vitamina E, anemia hemolíticas,	2000
	uremia, hipotireoidismo, deficiência de ácidos	
	graxos.	
Acantócito	Membrana da hemácia apresenta espículas, porém mais espaçadas e irregulares do que nos equinócitos. Assemelha-se a estrelas.	
	Ocorrências: doenças hepáticas severas, pós- esplenectomia, deficiência de vitamina E, hipotireoidismo e alteração do colesterol e triglicérides, estado de má-absorção, deficiência de piruvato quinase, insuficiência renal.	
Hemácia em alvo, leptócito, codócito ou target cell	Ocorre a concentração de hemoglobina na região central da célula. Essas hemácias são delgadas, hipocrômicas e em formatos de sino.	900
	Ocorrências: hepatopatias, anemia ferropriva, talassemia, hemoglobinas CC, SC, SS, associação de hemoglobina SS com β-talassemia, pósesplenectomia.	



Dacriócito	Hemácia em forma de gota ou de lágrima. Ocorrências: Síndrome mielodisplásica, talassemia β maior, anemia megaloblástica.	
Esquizócito	Hemácia deformada ou fragmentada. Ocorrências: anemia hemolítica microangiopática, hemólises traumáticas, queimaduras, uso de drogas obstrutivas, hemoglobinúria da marcha.	

Legenda: Tabela demonstrativa dos tipos de poiquilocitoses. **Fontes**: https://hematologia.farmacia.ufg.br/
https://commons.wikimedia.org/wiki/File:Hereditary_Spherocytosis_smear_2010-03-17.JPG
https://www.sciencedirect.com/topics/immunology-and-microbiology/echinocyte

Vamos resolver mais algumas questões para praticar.



(FUNRIO - SESAU-RO - 2017) O termo poiquilocitose é empregado para definir alterações morfológicas no seguinte tipo celular:

- A) Macrófago.
- B) Hepatócito.
- C) Eritrócito.
- D) Adipócito.
- E) Células tronco.

Comentários:



Letra A: errada. O macrófago é uma célula que realiza fagocitose no tecido conjuntivo, ele deriva do monócito do sangue. O termo poiquilocitose aplica-se apenas aos eritrócitos (hemácias), portanto a alternativa está errada.

Letra B: errada. Hepatócito é uma célula presente no fígado. Como o termo poiquilocitose destina-se exclusivamente a eritrócitos, a alternativa está errada.

Letra C: correta. O termo poiquilocitose refere-se a alterações na forma dos eritrócitos (ou hemácias). Este é o nosso gabarito. **Este é o nosso gabarito**.

Letra D: errada. O adipócito é uma célula de gordura, e o termo poiquilocitose não se aplica a esta célula.

Letra E: errada. O termo poiquilocitose é de uso exclusivo de eritrócitos, não podendo ser utilizado para caracterizar células-tronco.

(INSTITUTO AOCP - UFC - 2014) Um esfregaço sanguíneo apresenta eritrócitos delgados e hipocrômicos em formatos de sino. Esses eritrócitos são denominados de

- A) esferócitos.
- B) acantócitos.
- C) dacriócitos.
- D) estomatócitos.
- E) leptócitos.

Comentários:

Letra A: errada. Esferócitos são eritrócitos (hemácias) microcíticos e hipercrômicos, não correspondendo à descrição do enunciado.

Letra B: errada. Nos acantócitos, a membrana do eritrócito apresenta espículas espaçadas e as células assemelham-se a estrelas. Descrição diferente do enunciado, logo, a alternativa está errada.

Letra C: errada. Os dacriócitos são eritrócitos cuja forma se assemelha à de uma gota ou lágrima, não possuem formato de sino. Logo, esta alternativa também está errada.

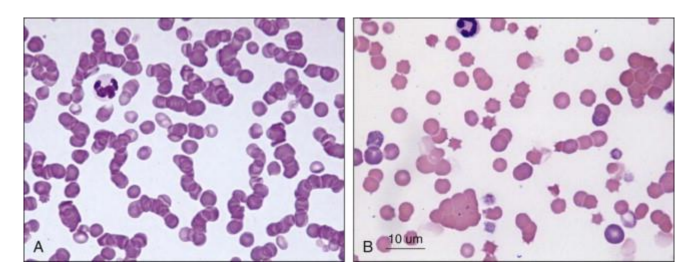
Letra D: errada. Nos estomatócitos o halo central do eritrócito se assemelha a uma fenda. Alternativa também errada.

Letra E: correta. Os leptócitos, também chamados de codócitos ou células alvo, concentram a hemoglobina na região central da célula, assumindo um aspecto delgado, hipocrômico e um formato de sino. Essa descrição bate com o enunciado, logo **é o nosso gabarito**.

Normalmente, os eritrócitos apresentam uma distribuição homogênea no esfregaço sanguíneo, contudo, em algumas situações ocorrem alterações na distribuição dessas células, como *roleaux* ou aglutinação de hemácias.

O *rouleaux* de hemácias está relacionado a concentrações séricas muito altas de proteínas (como o fibrinogênio), geralmente devido a mieloma múltiplo ou macroglobulinemia. Ao passo que a aglutinação dos eritrócitos na lâmina é geralmente causada por aglutininas frias.





Legenda: Alterações de distribuição dos eritrócitos: A. Roleaux. B. Aglutinação. Fonte: https://www.sciencedirect.com/topics/agricultural-and-biological-sciences/rouleaux

Agora vamos falar sobre o último tipo de alterações observadas em hemácias, as **inclusões citoplasmáticas**. Algumas dessas inclusões são vistas com a coloração de rotina, outras só podem ser vistas com colorações especiais. Vejamos as inclusões citoplasmáticas de hemácias no quadro a seguir.

Inclusão citoplasmática	Descrição	lmagem
Corpúsculos de Howell Jolly	Fragmentos cromossômicos pequenos (cerca de 0,5µm de diâmetro). Apresentam formato arredondado, são densos e basofílicos. Ocorrências: anemias megaloblásticas, anemias hemolíticas, pós-esplenectomia, alcoolismo, uso de quimioterápicos.	900
Pontilhados basófilos	Originados de agregados de cromossomos e precipitados de RNA ribossômico. Se apresentam na forma de granulações basofílias puntiformes. Ocorrências: talassemias, anemias megaloblásticas, alcoolismo, intoxicação por chumbo e arsênio.	→ → → → → → → → → → → → → → → → → → →

Anel de Cabot	Remanescentes do fuso mitótico. Se apresenta na forma de anel ou do número oito com coloração lilás-azulada. Ocorrências: anemias severas, anemias megaloblásticas, intoxicação por chumbo.	
Corpúsculos de Heinz	Corpúsculos de hemoglobina desnaturada. Se apresentam no formato oval, arredondado ou angular, medindo cerca de o,3 a 2µm de diâmetro. Ocorrências: deficiência de G6PD, hemoglobinas instáveis, oxidação da hemoglobina, pós-esplenectomia.	
Hemoglobina H	Precipitação de hemoglobinas instáveis oriundas da formação de tetrâmeros de globina β. Ocorrências: Alfa Talassemia.	
Corpúsculos de Pappenheimer (Sideroblastos e Siderócitos)	Grânulos de ferro dispersos e em forma de agregados. Se apresentam como grânulos azuis quando corados pelo corante Azul da Prússia. Ocorrências: síndromes mielodisplásicas.	May-Grünvald Gleinsa (MGG) Perts' Prussian blue
Inclusão parasitária	Malária (Plasmodium falciparum).	

Fontes: https://commons.wikimedia.org/wiki/File:Howell-Jolly_body.png



https://hematologia.farmacia.ufg.br/
https://commons.wikimedia.org/wiki/File:Cabot_ring_and_basophilic_stippling.jpg
https://www.sciencedirect.com/topics/medicine-and-dentistry/heinz-body
http://www.talassemias.com.br/talassemias/tal-alfa.htm
https://commons.wikimedia.org/wiki/File:Pappenheimer_bodies_smear_2015-08-31.jpg

Para fixar o conhecimento, vamos resolver umas questões sobre inclusões citoplasmáticas de hemácias.



(UNIFESP – 2018) Sobre as inclusões nos eritrócitos identificadas em distensões sanguíneas, os corpúsculos de Heinz são:

- A) Inclusões parasitárias, como hematozoários de malária.
- B) Artefato de coloração formado pela precipitação dos ribossomos quando muito ricos em RNA.
- C) Grânulos de ferro dispersos na periferia da célula.
- D) Corpúsculos de hemoglobina desnaturada precipitados por corantes supravitais.
- E) Remanescentes de DNA.

Comentários:

Letra A: errada. Corpúsculos de Heinz não são hemoparasitas.

Letra B: errada. A inclusão que evidencia RNA ribossômico é o pontilhado basófilo.

Letra C: errada. Essa é a descrição dos corpúsculos de Pappenheimer, também chamados de sideroblastos ou siderócitos.

Letra D: correta. Corpúsculos de Heinz são oriundos de hemoglobina desnaturada. Se apresentam no formato oval, arredondado ou angular, medindo cerca de 0,3 a 2µm de diâmetro. **Este é o nosso gabarito**.

Letra E: errada. A inclusão que é formada por remanescentes de DNA nuclear são os corpúsculos de Howell Jolly.

(COSEAC - UFF - 2019) Os "Anéis de Cabot" são restos do fuso mitótico que aparecem como uma estrutura em formato de anel ou do número oito, no interior de:

- A) linfócitos.
- B) neutrófilos.
- C) monócitos.
- D) plaquetas.



E) hemácias.

Comentários:

Os **anéis de Cabot** são restos do fuso mitótico que aparecem como uma estrutura em formato de anel ou do número oito, no interior de **hemácias**.

Gabarito: letra E.

A figura abaixo resume bem o que estudamos sobre a morfologia dos eritrócitos. Usem para uma revisão rápida.

Morfologia dos eritrócitos					
Tamanho	Conteúdo de hemoglobina	Fo	rma	Inclusões	Distribuição
Normal	Hipocromia +1	Codócito	Acantócito	Corpúsculos de Pappenheimer	Aglutinação
Micrócito	+2	Esferócito	Queratócito	Anel de Cabot	Ø
Macrócito	+3	Ovalócito	Esquizócito	Pontilhado basófilo	Roleaux
Macrócito oval	+4	Estomatócito	Dacriócito	Corpúsculo de Howell Jolly	8
Macrócito hipocrômico	Policromasia	Drepanócito	Equinócito	Cristalização da h	emoglobina
	Reticulócito	1		HbSC H	bC

Fonte: adaptado de http://mt-lectures.blogspot.com/2017/08/lecture-3-red-blood-cells.html

No próximo tópico vamos estudar as alterações morfológicas dos leucócitos. Vamos prosseguir!



4.2 - Alterações morfológicas dos leucócitos

Assim como os eritrócitos, os **leucócitos também podem apresentar alterações morfológicas**. As alterações qualitativas dos leucócitos podem ser citoplasmáticas, nucleares, funcionais ou relacionadas à imaturidade celular. As anomalias leucocitárias podem ocorrer devido a defeitos intrínsecos ou congênitos dos leucócitos ou ainda por fatores extracelulares com potencial de afetar a ação dos leucócitos.

As principais alterações morfológicas dos leucócitos estão descritas no quadro a seguir.

Alteração	Descrição	lmagem
Granulações tóxicas	Ocorre em neutrófilos quando há granulopoese continuada devida a um foco inflamatório. Os neutrófilos chegam ao sangue periférico contendo granulações primárias. Ocorrência: Resposta medular acelerada a uma infecção, inflamação, queimadura, gravidez e administração de G-CSF e GM-CSF (estimuladores de granulopoese).	
Vacuolizações citoplasmáticas	Vacúolos citoplasmáticos ocorrem pela fusão de grânulos com vacúolo fagocítico e exocitose de material fagocitado e do conteúdo de conglomerados de lisossomos secundários. Ocorrência: infecções e intoxicação alcoólica.	
Corpos de Döhle	Inclusões citoplasmáticas azul-acinzentadas formadas pelo empilhamento de retículo endoplasmático e grânulos de glicogênio. Ocorrência: maturação acelerada do neutrófilo em infecções, inflamação, queimaduras, síndromes mielodisplásicas e tratamento com drogas citotóxicas.	
Anomalia de Chediak-Higashi	Granulações gigantes em leucócitos, oriundas da coalescência de lisossomos, com coloração que varia do cinza ao vermelho. Ocorrência: albinismo óculo-cutâneo, pancitopenia e infecções recorrentes.	



	nulos amorfos semelhantes aos corpos de	
Hegglin Döl leud e pl	ile encontrados em neutrófilos e outros ócitos, acompanhados por trombocitopenia aquetas gigantes. rrência: doença autossômica dominante	
púr mo alin Occ pro	usões citoplasmáticas de cor vermelho- oura em forma de bastão encontradas em noblastos e mieloblastos, correspondente ao namento de grânulos primários. rrência: leucemia mieloide aguda, leucemia mielocítica aguda, síndromes lodisplásicas e distúrbios mieloproliferativos.	10000
nuclear da cau fólio inte	trófilos com 5 ou mais lóbulos, decorrentes alteração na maturação celular por várias sas, como deficiência de vitamina B12, ácido so ou após uso de agentes citotóxicos que rferem na síntese de DNA. Trência: defeito genético, insuficiência renal nica, neutrofilias de longa duração, natopoese megaloblástica, síndrome lodisplásica, síndrome mieloproliferativa, imaduras extensas.	
Anomalia de Pelger- Def Huët enc biss Occ	eito na segmentação de neutrófilos, sendo ontrados apenas bastonetes e egmentados. Presença de desvio à esquerda. rrência: anomalia genética autossômica ninante sem significado patológico.	

Fontes: https://www.sciencedirect.com/topics/medicine-and-dentistry/toxic-granulation https://laces.icb.ufg.br/p/20105-alteracoes-patologicas-serie-branca https://imagebank.hematology.org/image/60048/dhle-bodies



http://www.leukemia-cell.org/atlas/index.php?pg=images--non-malignant-haematology--platelets--thrombocytopeniacongenital--myh-9-mutation--may-hegglin-anomaly https://commons.wikimedia.org/wiki/File:Auer_rods.PNG https://commons.wikimedia.org/wiki/File:Hypersegmented_neutrophil_-_by_Gabriel_Caponetti,MD.jpg https://imagebank.hematology.org/image/17390/pseudo-pelgerhut-anomaly

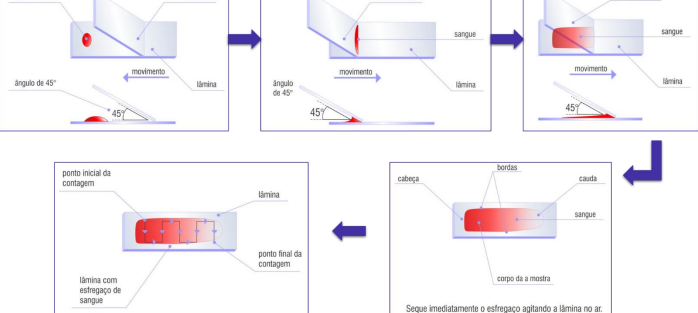
Já conhecemos todos os elementos figurados em seus estados fisiológicos e patológicos. Vamos partir para o próximo tópico, que abordara a confecção de lâminas para análise hematológica, chamadas esfregaços sanguíneos.

5 - Esfregaços sanguíneos

Esfregaço sanguíneo (também chamado de extensão ou distensão sanguínea) é uma fina **camada de sangue** espalhada em uma **lâmina** de vidro à qual posteriormente é aplicada uma **coloração** de modo a permitir que as várias células sanguíneas sejam examinadas microscopicamente. A partir de um esfregaço de sangue corado é possível realizar a contagem diferencial dos leucócitos, além de uma análise morfológica dos eritrócitos, leucócitos e plaquetas.

Seque abaixo um passo a passo da confecção de uma lâmina de esfregaço sanquíneo.

Técnica de esfregaço sanguíneo gota de sangue de 1 a 2 cm Ø lâmina extensora lâmina extensora



Fonte: adaptado de http://www.vidrariadelaboratorio.com.br/tecnica-esfregaco-sanguineo/



Conforme vemos na figura, o esfregaço é composto por cabeça, corpo e cauda, sendo que a melhor área para visualização das células é o corpo. A cabeça e a cauda do esfregaço são áreas ruins para a visualização do esfregaço, pois a primeira é muito espessa e a última é muito fina.

Após a confecção do esfregaço, este deve ser corado antes de poder ser visualizado ao microscópico. Vejamos no tópico a seguir as colorações mais empregadas em hematologia.

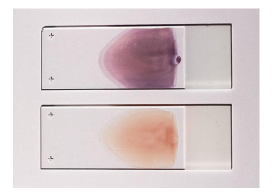
5.1 - Colorações hematológicas

As colorações mais utilizadas em hematologia são as chamadas colorações de Romanowsky, que são baseadas em uma combinação de eosina e azul de metileno. Colorações de Wright, de Jenner, de May-Grunwald, de Leishman e de Giemsa são exemplos de colorações de Romanowsky, sendo a de Giemsa a mais usada no Brasil.

Faz-se uso dessas colorações para examinar amostras de sangue ou medula óssea, pois elas são capazes de distinguir os diferentes tipos de leucócitos e também podem ser aplicadas na detecção de hemoparasitas, como a malária.

O mecanismo de coloração diferencial das diferentes estruturas celulares depende da **afinidade por corantes específicos**. Dessa forma, o **Azure B** se liga a **moléculas aniônicas**, ao passo que a **eosina Y** se liga a **sítios catiônicos das proteínas**.

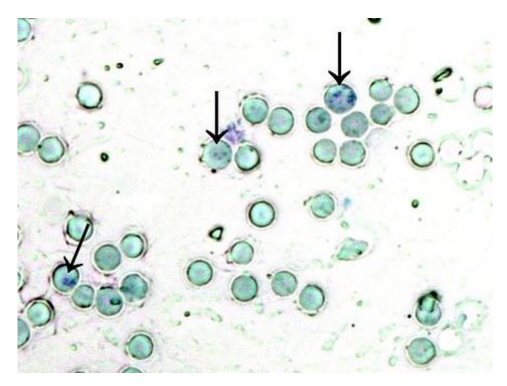
Assim sendo, estruturas ácidas, como os ácidos nucleicos e as proteínas dos núcleos absorvem o corante básico azure B; enquanto estruturas alcalinas, como a molécula de hemoglobina, apresentam afinidade por corantes acídicos, e se coram pela eosina. Em relação aos granulócitos, os grânulos dos eosinófilos se coram fortemente pelo componente ácido do corante (eosina); enquanto os grânulos dos basófilos, que contêm heparina, apresentam alta afinidade pelo componente básico do corante (azul de metileno); e os neutrófilos se coram fracamente pelos complexos azuis.



Legenda: Dois esfregaços de sangue periférico adequados para caracterização de elementos celulares. O esfregaço debaixo não está corado, o esfregaço acima está corado com a coloração Wright-Giemsa. **Fonte**: https://pt.wikipedia.org/wiki/Ficheiro:Peripheral_blood_smear_-_stained_and_unstained.jpg



Outra coloração muito aplicada na prática de hematologia é o **azul de cresil brilhante**, que é capaz de **diferenciar os reticulócitos dos eritrócitos maduros**. Essa diferenciação é possível pela afinidade desse corante pela malha reticular de **RNA ribossômico** que está presente nos reticulóticos e não nas hemácias maduras. Vejamos na imagem abaixo.



Legenda: Reticulócitos corado pelo azul de cresil brilhante. **Fonte**: adaptado de https://es.wikipedia.org/wiki/Archivo:Retikulocyty.jpg

Vamos resolver algumas questões para praticar o que acabamos de aprender.



(FUNRIO - SESAU-RO - 2017) O esfregaço sanguíneo é uma técnica chave na realização do hemograma. Por isso, a sua padronização deve ser mandatória em laboratórios de hematologia. A coloração de esfregaços sanguíneos é feita com:

- A) Leishman.
- B) Brometo de Etídio.
- C) Azul de cresil.
- D) Coomassie Blue.
- E) Lugol.



40

Letra A: correta. A coloração de Leishman é um exemplo das colorações utilizadas em hematologia. Ela é baseada em uma combinação de eosina e azul de metileno e permite a identificação das células sanguíneas. **Este é o nosso gabarito**.

Letra B: errada. O brometo de etídio não é um corante hematológico, logo a alternativa está errada.

Letra C: errada. O azul de cresil brilhante é uma coloração utilizada para identificar reticulócitos no sangue e diferenciá-los das hemácias maduras, mas não é útil na identificação dos leucócitos. Portanto, a alternativa está errada.

Letra D: errada. Coomassie Blue é um corante de proteínas, mas não é empregado para coloração de esfregaços sanguíneos, logo a alternativa está errada.

Letra E: errada. Dentre outros usos, o lugol é empregado na coloração de Gram, muito utilizado na microbiologia, mas não tem utilidade na diferenciação de células de esfregaços sanguíneos. Portanto, a alternativa está errada.

(MACHADO DE ASSIS - Pref. Caxias/MA — 2018) Quais são os dois reagentes utilizados para a coloração de lâminas de hematologia?

- A) Lugol e eosina
- B) May-Grunwald e Giemsa
- C) Cristal violeta e Lugol
- D) Álcool 95° e Giemsa

Comentários:

Letra A: errada. O lugol é utilizado na coloração de Gram, que tem aplicação na microbiologia, mas não é aplicado em colorações hematológicas.

Letra B: correta. May-Grunwald e Giemsa são tipos de coloração hematológica, empregadas na análise de esfregaços sanguíneos. **Este é o nosso gabarito**.

Letra C: errada. O cristal violeta e o lugol são utilizados na coloração de Gram, que tem aplicação na microbiologia, mas não são utilizados em colorações hematológicas.

Letra D: errada. Apesar de ser utilizado na técnica de coloração de Gram, o álcool não apresenta propriedades corantes e não é utilizado em colorações hematológicas.

A seguir veremos um dos tópicos mais complexos dessa aula, a coagulação sanguínea. A compreensão deste assunto é fundamental para entendermos tópicos que virão mais adiante.



6 - Coagulação e hemostasia

A coagulação é um processo através do qual um coágulo sanguíneo é formado para cessar a perda de sangue de um vaso sanguíneo lesado e alcançar a hemostasia (processo de prevenção e interrupção do sangramento). O mecanismo de coagulação envolve ativação, adesão e agregação de plaquetas, além de deposição e maturação de fibrina.



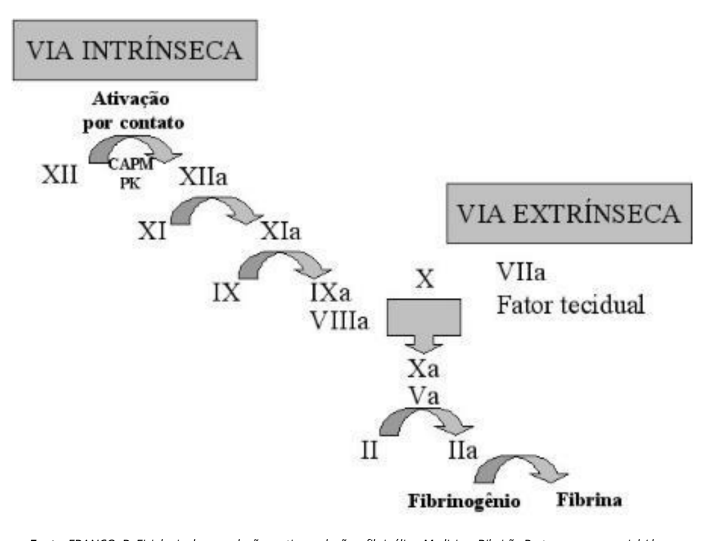
A hemostasia pode ser definida como o processo fisiológico através do qual uma série de substâncias se inter-relacionam, em equilíbrio dinâmico, destinando-se a manter o sangue fluido no interior dos vasos sanguíneos, prevenindo a hemorragia e a trombose.

A hemostasia envolve o equilíbrio entre substâncias **pró-coagulantes** (fator tissular, fator de von Willebrand, plaquetas, fatores da coagulação) e **anticoagulantes** (plasminogênio, óxido nítrico, anticoagulantes naturais, sistema fibrinolítico).

A coagulação tem início logo após a ocorrência da lesão vascular. Através de um mecanismo denominado hemostasia primária, as plaquetas aderem umas às outras no local da lesão e formam um tampão hemostático primário temporário e frouxo. O mecanismo de hemostasia secundária ocorre simultaneamente, quando o Fator Tissular (ou Fator Tecidual - FT) exposto pelo endotélio do vaso lesado entra em contato com o Fator VII da coagulação e desencadeia uma resposta em cascata com ativação de outros fatores da coagulação, o que culmina na formação de fibrina. Os filamentos de fibrina formam uma trama rígida aderida à parede vascular e às plaquetas ativadas e ajudam a fortalecer o tampão hemostático primário. Também existe a chamada hemostasia terciária, que envolve o sistema fibrinolítico.

O mecanismo da cascata de coagulação está ilustrado na figura abaixo.





Fonte: FRANCO, R. Fisiologia da coagulação, anticoagulação e fibrinólise. Medicina, Ribeirão Preto, 34: 229-237, jul./dez. 2001.

Através da figura pode-se observar que a cascata de coagulação tem duas vias que levam à formação de fibrina: a via intrínseca (também conhecida como via de ativação por contato), e a via extrínseca (também conhecida como via do fator tecidual). As vias intrínseca e extrínsica ativam a via comum do fator X, trombina (Fator IIa) e fibrina. Além disso, os fatores da coagulação podem ser divididos em três grupos funcionais, com base em suas propriedades: fatores que se modificam durante a coagulação (fatores I, V, VIII e XIII), fatores do grupo da protrombina (fatores II, VII, IX e X) e fatores do grupo de contato (fatores XI e XII).

O fígado é o órgão responsável pela síntese da maioria dos fatores da coagulação, que estão representados e classificados no quadro as seguir.





Fator	Via	Outras denominações		
I	Intrínseca	Fibrinogênio		
II	Extrínseca, Intrínseca	Protrombina		
Ш	Intrínseca	Tromboplastina, Fator tecidual		
IV	Extrínseca, Intrínseca	Íon Cálcio		
V	Extrínseca, Intrínseca	Fator lábil ou Pró-acelerina		
VII	Extrínseca	Fator estável ou Pró-convertina		
VIII	Intrínseca	Fator anti-hemofílico A (AHF)		
IX	Intrínseca	Fator de Christmas ou Componente tromboplastínico do plasma (PTA) ou Fator anti-hemofílico B		
X	Extrínseca, Intrínseca	Fator de Stuart-Prower		
ΧI	Intrínseca	Antecedente tromboplastina plasmática (PTA) ou Fator anti-hemofílico C		
XII	Intrínseca	Fator Hangeman, fator vidro		
XIII		Fator estabilizante da fibrina		

Em alguns casos, como em pacientes que correm risco de desenvolver **trombose**, é necessário fazer uso de medicamentos **anticoagulantes**, que são substâncias que **impedem ou reduzem a coagulação do sangue**, prolongando o tempo de coagulação. Os anticoagulantes mais comumente usados são a **varfarina** e a **heparina**. Enquanto a varfarina age sobre os **fatores de coagulação dependentes da vitamina K** (II, VII, IX, X) e a proteína C e a proteína S (que são anticoagulantes naturais), a heparina aumenta a ação da antitrombina na trombina e no fator Xa.

Vamos praticar com algumas questões de prova.



(IADES - SES-DF - 2014) Os fatores de coagulação do sangue podem ser divididos em três grupos funcionais, com base em suas propriedades. A esse respeito, assinale a alternativa que indica os fatores pertencentes ao grupo de contato.

A) le V.

B) I, II e V.

C) XI e XII.

D) V, X e XI.

E) I, II, V e X.



Letra A: errada. Os fatores I e V fazem parte do grupo de fatores que se modificam durante a coagulação, e não do grupo de contato.

Letra B: errada. Os fatores I e V fazem parte do grupo de fatores que se modificam durante a coagulação e o fator II faz parte dos fatores do grupo da protrombina.

Letra C: correta. Os fatores do grupo de contato são os fatores XI e XII. Este é o nosso gabarito.

Letra D: errada. O fator V pertence ao grupo de fatores que se modificam durante a coagulação, o fator X faz parte dos fatores do grupo da protrombina e apenas o fator XI pertence ao grupo de contato.

Letra E: errada. Os fatores I e V pertencem ao grupo de fatores que se modificam durante a coagulação e os fatores II e X fazem parte dos fatores do grupo da protrombina.

(URI - Pref. Pref. Santo Ângelo/RS – 2019) As plaquetas se originam a partir dos megacariócitos poliploides que são as maiores células hematopoéticas. Os megacariócitos representam menos de 1% do total de células nucleadas da medula óssea (Mcpherson, 2011. Diagnósticos clínicos e tratamentos por métodos Laboratoriais de Henry).

Sobre as plaquetas e o processo de coaquiação, marque a alternativa INCORRETA.

- A) As plaquetas têm como função manter a integridade dos vasos sanguíneos, formam o tampão plaquetário e, também, promovem a coaquiação de fatores plasmáticos.
- B) Na policitemia vera podem acontecer condições de proliferação excessiva de megacariócitos e granulócitos, assim como de eritrócitos. Essas alterações geram o aparecimento no hemograma de trombocitose, leucocitose e eritrocitose.
- C) O baço serve como reservatório das plaquetas, sendo que 1/3 delas está no baço. Em indivíduos esplenectomizados todas as plaquetas estão circulantes.
- D) A maturação das plaquetas, além de seu armazenamento, ocorre no baço.

Comentários:

Letra A: correta. Através de um mecanismo denominado hemostasia primária, as plaquetas aderem umas às outras no local da lesão e formam um tampão hemostático primário temporário e frouxo.

Letra B: correta. A policitemia vera é uma doença mieloproliferativa rara na qual a medula óssea produz muitos eritrícotos (eritrocitose). Também pode resultar na superprodução de leucócitos (leucositose) e plaquetas (trombocitose).

Letra C: correta. De fato, as plaquetas são armazenadas no baço. Na ausência deste órgão, elas ficam livres no sangue circulante.

Letra D: INCORRETA. A maturação das plaquetas ocorre na medula óssea. Como o enunciado pediu a alternativa INCORRETA, este é o nosso gabarito.



7 - Considerações Finais

Encerramos aqui a nossa primeira aula de **Hematologia**. Como disse anteriormente, essa disciplina contém tópicos de extrema importância para a sua aprovação em concurso público. Então, estude com bastante dedicação porque é certo que estes temas estarão na sua prova.

Na próxima aula estudaremos os testes hematológicos e os distúrbios hematológicos, que são cobrados em praticamente todos os editais de concursos para técnicos de laboratório. Estão prontos?

Até a próxima aula.

Ana Cristina Lopes

Instagram: https://www.instagram.com/prof.anacristinalopes/



QUESTÕES COMENTADAS



- (INSTITUTO AOCP UFGD 2014) Uma mulher de 23 anos chega ao laboratório para realização de alguns exames, ela informa durante a coleta que é portadora de anemia falciforme. Dos exames solicitados, um deles foi o hemograma. Assinale a alternativa que aponta uma comum característica encontrada em um hemograma de um paciente com tal patologia.
- A) Presença de ovalocitose.
- B) Presença de eliptócitos.
- C) Presença de células em alvo.
- D) Presença de drepanócitos.
- E) Presença de bastonetes de Auer.

Comentários:

A alternativa A está incorreta. Ovalócitos, hemácias com formato oval, não são células características da anemia falciforme.

A **alternativa B** está incorreta. Eliptócitos, sinônimo de ovalócitos, não são células características da anemia falciforme.

A alternativa C está incorreta. Células em alvo (ou codócitos) não são características da anemia falciforme.

A **alternativa D** está correta e é o gabarito da questão. Os drepanótitos são as células características da anemia falciforme. Eles têm o formato de foice.

A **alternativa E** está incorreta. Os bastonetes Auer são corpos de inclusão citoplasmática, observados nas células blásticas mieloides em casos de distúrbios mieloproliferativos.

- 2. (IBFC EBSERH 2013) Para o estudo da morfologia das hemácias utiliza-se a avaliação do esfregaço de sangue com coloração. Quanto à coloração com corante azul-de-cresil brilhante, pode-se afirmar que:
- A) o corante se precipita juntamente com os ribossomos residuais, identificando hemácias jovens.



- B) a enzima fosfatase alcalina presente no citoplasma reage com o corante formando um produto escuro.
- C) sua finalidade é identificar linhagens blásticas.
- D) é a coloração ideal para hemácias falciformes.

A alternativa A está correta e é o gabarito da questão. É exatamente o que acontece com o corante azul de cresil brilhante. A diferenciação é possível pela afinidade desse corante pela malha reticular de RNA ribossômico que está presente nos reticulóticos e não nas hemácias maduras.

A alternativa B está incorreta. Não é este o mecanismo através do qual o corante azul de cresil brilhante age para diferenciar reticulócitos de hemácias maduras.

A **alternativa C** está incorreta. Não se utiliza coloração azul de cresil brilhante para identificação de células blásticas.

A alternativa D está incorreta. A coloração azul de cresil brilhante não tem utilidade na identificação de hemácias falciformes. As hemácias falciformes são evidenciadas pela sua forma de foice em esfregaços corados com colorações de Romanowsky.

- 3. (ADM&TEC Pref. Serra Talhada/PE 2018 adaptada) Leia as afirmativas a seguir:
 - I. A distribuição do oxigênio é feita através da interação da hemoglobina com o oxigênio do ar (que pode ser inspirado ou absorvido, como na respiração cutânea).
 - II. A hemoglobina pode ser encontrada concentrada nas células adiposas, apenas.

Marque a alternativa CORRETA:

- A) As duas afirmativas são verdadeiras.
- B) A afirmativa I é verdadeira, e a II é falsa.
- C) A afirmativa II é verdadeira, e a I é falsa.
- D) As duas afirmativas são falsas.

Comentários:

Vamos analisar as duas afirmativas separadamente:

I: certa. A hemoglobina é a molécula responsável por transportar e distribuir o oxigênio no corpo.

II: errada. A hemoglobina é encontrada em eritrócitos (hemácias). Não estão presentes em adipócitos.

Logo, a afirmativa I é verdadeira, e a II é falsa.



48

Gabarito: alternativa B.

4.	(UNIFESP - 2018) Quais os leucócitos mais	${\bf raramente}$	encontrados i	no sangue	de um	indivíduo
	adulto saudável?					

- A) Neutrófilos.
- B) Eosinófilos.
- C) Linfócitos.
- D) Basófilos.
- E) Monócitos.

Comentários:

A alternativa A está incorreta. Os neutrófilos são os principais leucócitos do sanque.

A alternativa B está incorreta. Os eosinófilos representam 2 a 5% do total de leucócitos no sangue periférico. Sendo a segunda célula mais incomum do sangue, depois dos basófilos.

A alternativa C está incorreta. Os linfócitos são bastante comuns no sanque.

A **alternativa D** está correta e é o gabarito da questão. Os basófilos representam menos de 1% do total de leucócitos, sendo as células mais incomuns do sangue.

A **alternativa E** está incorreta. Os monócitos também são mais comumente encontrados no sangue periférico do que os basófilos.

5. (IBFC - Pref. Cabo de Santo Agostinho/PE – 2019) A contagem diferencial manual de leucócitos é realizada pela análise de esfregaços de sangue, por meio de microscopia óptica. Assinale a alternativa na qual está nomeada corretamente a célula indicada pela seta na figura abaixo.



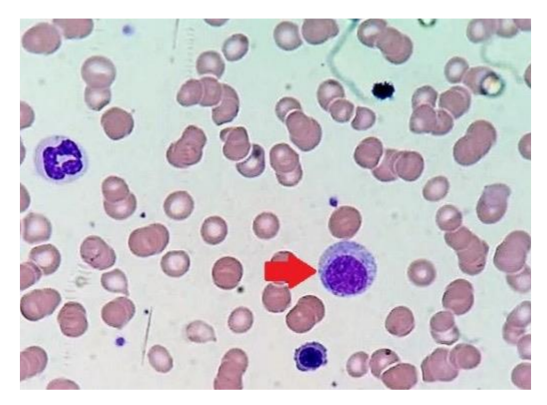


Figura: Esfregaço sanguíneo.

- A) Monócito
- B) Mielócito
- C) Linfócito atípico
- D) Eritroblato

A alternativa A está incorreta. O monócito possui núcleo em forma de U com cromatina reticular e citoplasma abundante com grânulos lisossomais com aparência acinzentada (levemente basófilo). Não é a célula representada na figura.

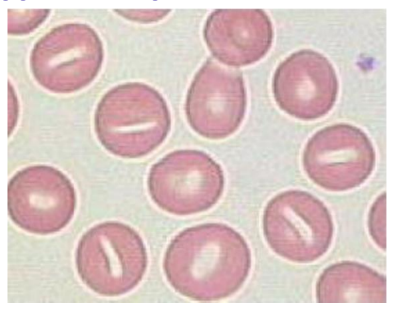
A alternativa B está correta e é o gabarito da questão. O mielócito apresenta diâmetro de 12 a 18μm, núcleo arredondado ou oval, relação N/C de 3:1 a 3:2. A cromatina é mais condensada e os nucléolos não são mais visíveis. O citoplasma é rosa-azulado com pequenas granulações de cor rosa-avermelhada que aparecem primeiro junto ao núcleo, espalhando-se depois pelo citoplasma. Os grânulos primários ainda são visíveis, mas menos proeminentes. Esta é a célula representada na figura.

A **alternativa C** está incorreta. Os linfócitos atípicos são grandes, apresentam cromatina mais frouxa e um citoplasma basofílico. Não é a célula representada na figura.

A **alternativa D** está incorreta. A célula da figura não pode ser um eritroblasto porque eritroblastos não apresentam granulações, que são visíveis na célula representada.



6. (IDHTEC - Pref. Maragogi/AL — 2019) A imagem abaixo demonstra:



- A) Pecilocitose
- B) Estomatócitos
- C) Eliptócitos
- D) Esferócitos
- E) Drepanócitos

Comentários:

A alternativa A está incorreta. Pecilocitose é sinônimo de poiquilocitose, que é um termo que se refere a variadas alterações de formato das hemácias.

A **alternativa B** está correta e é o gabarito da questão. Estomatócitos apresentam um halo central que se assemelha a uma fenda.

A alternativa C está incorreta. Eliptócitos são hemácias ovais.

A alternativa D está incorreta. Esferócitos são hemácias pequenas (microcíticas) e hipercrômicas.

A alternativa E está incorreta. Drepanócitos são hemácias em forma de foice ou banana.

7. (CESPE - EBSERH – 2018)



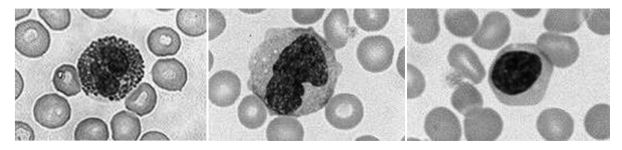


Figura II Figura III

I. A quantidade das células representadas em destaque na figura I aumenta de forma acentuada no sangue durante as reações alérgicas e as infestações parasitárias. Sua diminuição pode ocorrer em casos de estresse agudo, queimaduras, inflamação aguda ou infarto do miocárdio.

II. A célula representada em destaque na figura II é importante nas respostas imunes específicas do corpo, incluindo a produção de anticorpos. Sua concentração aumenta em resposta imunológica a vírus, e a detecção de sua diminuição é mais provável quando se faz uma contagem diferencial automatizada ou contagens absolutas.

III. A célula representada em destaque na figura III é capaz de se desenvolver em grandes células fagocitárias, que podem ingerir bactérias e outras substâncias estranhas ao organismo. Seu aumento é identificado em doenças como tuberculose, carcinoma e infecções crônicas.

Está correta apenas:

- A) A alternativa I.
- B) A alternativa II.
- C) A alternativa III.
- D) Todas as alternativas estão erradas.

Comentários:

Vamos analisar cada afirmativa separadamente:

I: correta. A frase descreve um eosinófilo, que é a célula representada na figura I.

II: errada. A frase descreve um linfócito. Mas a célula representada na figura II é um monócito.

III: errada. A frase descreve um monócito. Mas célula representada na figura é um linfócito.

Logo, apenas a alternativa I está correta.

Gabarito: alternativa A



- 8. (UFMT Pref. Várzea Grande/MT 2018) A alteração na contagem de leucócitos sanguíneos pode ser decorrente de alterações neoplásicas ou não. Marque a alternativa que apresenta uma causa de neutrofilia não neoplásica.
- A) Queimadura
- B) Uso de quimioterápicos
- C) AIDS
- D) Síndrome de Chédiak-Higashi

A alternativa A está correta e é o gabarito da questão. Queimaduras promovem respostas inflamatórias no corpo, logo há um estímulo para a maior produção de neutrófilos, levando a um quadro de neutrofilia.

A alternativa B está incorreta. A quimioterapia tende a reduzir os níveis das células sanguíneas, incluindo os neutrófilos.

A alternativa C está incorreta. A AIDS não é causa de neutrofilia, pois é causada por uma infecção viral. Neutrófilos respondem a infecções bacterianas, não a infecções virais.

A **alternativa D** está incorreta. A anomalia de Chédiak-Higashi se apresenta sob a forma de granulações gigantes em leucócitos, mas não causa neutrofilia.

- 9. (MACHADO DE ASSIS Pref. Caxias/MA 2018) O exame Hemograma auxilia o médico no diagnóstico de algumas alterações do corpo humano. Em relação à diferencial da global de leucócitos, pode-se afirmar:
- A) Em pacientes adultos, o aumento no número de linfócitos pode ser um indicativo de infecção viral.
- B) Um número superior a 1% no número de basófilos pode indicar a presença de parasitoses.
- C) Um número elevado de monócitos pode indicar processo alérgico.
- D) Em pacientes adultos, a diminuição de neutrófilos segmentados pode indicar a presença de processo alérgico.

Comentários:

A alternativa A está correta e é o gabarito da questão. Os linfócitos têm como função combater os vírus que invadem o organismo, logo, seu aumento pode ser um indicativo de infecção viral.

A **alternativa B** está incorreta. A basofilia se relaciona a processos alérgicos. As células que se elevam na presença de parasitoses são os eosinófilos.



A alternativa C está incorreta. As células que se elevam em processos alérgicos são os basófilos.

A alternativa D está incorreta. Em processos alérgicos evidenciamos basofilia, não neutropenia.

- 10. (IDHTEC Pref. Maragogi/AL 2019) Neutropenia é a diminuição do número absoluto de neutrófilos; pode ser um fenômeno isolado ou fazer parte de uma pancitopenia. São causas de neutropenia, EXCETO:
- A) Sarampo
- B) Febre tifóide
- C) Tripanossomíase
- D) Eczema atópico
- E) Alccolismo

Comentários:

A alternativa A está incorreta. Doenças virais, como o sarampo, estão associadas à neutropenia.

A alternativa B está incorreta. Febre tifoide é uma das causas conhecidas de neutropenia.

A alternativa C está incorreta. Tripanossomíase é uma doença parasitária que cursa com neutropenia.

A alternativa D está correta e é o gabarito da questão. Eczema é uma doença alérgica da pele e causa eosinofilia. Não está associada à neutropenia.

A alternativa E está incorreta. O alcoolismo pode afetar os neutrófilos, levando a um quadro de neutropenia.

- 11. (IDHTEC Pref. Maragogi/AL 2019) São condições que provocam leucopenia, EXCETO:
- A) Doenças infecciosas virais.
- B) Exposição a drogas.
- C) Doenças crônicas.
- D) Doenças bacterianas.
- E) Doença de fundo imunológico.

Comentários:

A alternativa A está incorreta. Doenças infecciosas virais podem levar a um quadro de leucopenia.



A **alternativa B** está incorreta. A exposição a drogas se relaciona com leucopenia, visto que algumas drogas são tóxicas para a medula óssea e células do sangue.

A **alternativa C** está incorreta. Doenças crônicas podem comprometer a hematopoese, diminuindo os níveis de leucócitos.

A **alternativa D** está incorreta. Em um primeiro momento, doenças bacterianas elevam os neutrófilos e, consequentemente, os leucócitos totais. Porém, depois de um tempo pode ocorrer um esgotamento da capacidade medular de reposição de leucócitos que estão sendo consumidos.

A alternativa E está correta e é o gabarito da questão. Doenças de fundo imunológico, como as doenças autoimunes, elevam os níveis dos leucócitos.

12. (UNIFESP – 2018) As hemoglobinas normais presentes no sangue do indivíduo adulto saudável são:

- A) Portland e HbA.
- B) HbA, HbA2 e HbF.
- C) HbA e HbA2.
- D) HbA e HbF.
- E) Gower 1 e HbF.

Comentários:

A **alternativa A** está incorreta. Em condições fisiológicas, a hemoglobina Portland somente está presente na vida embrionária.

A alternativa B está correta e é o gabarito da questão. HbA, HbA2 e HbF são as três hemoglobinas encontradas no indivíduo adulto saudável.

A **alternativa** C está incorreta. HbA e HbA2 são hemoglobinas encontradas no adulto saldável. Porém a alternativa esqueceu de mencionar a HbF, que também está presente no indivíduo adulto, mesmo que em níveis mais baixos.

A alternativa D está incorreta. HbA e HbF são hemoglobinas encontradas no adulto saldável. Porém a alternativa esqueceu de mencionar a HbA2, segunda hemoglobina mais importante indivíduo adulto.

A **alternativa E** está incorreta. Em condições fisiológicas, a hemoglobina Gower 1 somente está presente na vida embrionária.



- 13. (SELECON Prefeitura de Campo Grande MS 2019) Diversas proteínas e outros elementos são essenciais pelo adequado funcionamento da cascata de coagulação sanguínea. A proteína responsável direta pela transformação do fibrinogênio em fibrina é a:
- A) plasmina
- B) protrombina
- C) trombina
- D) tromboplastina

A proteína responsável direta pela transformação do fibrinogênio em fibrina é a trombina (fator II ativado).

Gabarito: alternativa C.

- 14. (NC-UFPR ITAIPU BINACIONAL 2019) A deficiência de ferro é a causa mais comum de anemia e é definida como a redução do ferro corpóreo total, com exaustão dos estoques e algum grau de deficiência tissular. Como a distribuição do ferro tem uma dinâmica própria, esse mineral pode ocupar diferentes compartimentos, que são afetados sequencialmente à medida que a deficiência de ferro corpóreo progride. Assim, diversos testes laboratoriais são propostos para avaliar o ferro na investigação dos distúrbios do seu metabolismo. Os depósitos de ferro nas células, encontrados como ferritina ou hemossiderina, podem ser visualizados após coloração de um aspirado de medula óssea com o corante:
- A) eosina.
- B) azul de metileno.
- C) giemsa.
- D) panótico.
- E) azul da prússia

Comentários:

A **alternativa A** está incorreta. Eosina é o componente ácido das colorações de Romanowsky, não é capaz de identificar depósitos de ferro.

A **alternativa B** está incorreta. Azul de metileno é o componente básico das colorações de Romanowsky, não é capaz de distinguir depósitos de ferro.



A alternativa C está incorreta. Giemsa é um tipo de coloração hematológica, empregadas na análise de esfregaços sanguíneos. Não têm aplicação na identificação de depósitos de ferro.

A **alternativa D** está incorreta. Corantes panóticos são utilizados para colorações clássicas de hematologia. Não é possível utilizá-los para identificar depósitos de ferro nas células.

A alternativa E está correta e é o gabarito da questão. O corante azul da Prússia é utilizado para corar grânulos de ferro, como os presentes nos sideroblastos e siderócitos, e depósitos de ferro nas células, encontrados como ferritina ou hemossiderina.

- 15. (Prefeitura de Fortaleza CE 2018) Para a coloração do esfregaço sanguíneo, devemos utilizar o seguinte corante:
- A) Fontana Tribondeau.
- B) Kinyoun.
- C) May-Grunwald-Giemsa.
- D) Hematoxilina.

Comentários:

A **alternativa A** está incorreta. Fontana Tribondeau é um corante utilizado para coloração de espiroquetas. Tem aplicação na microbiologia.

A **alternativa B** está incorreta. Kinyoun também é um corante com aplicação em microbiologia, sendo utilizado para corar espécies dos gêneros *Mycobacterium* e espécies *Nocardia*, além do gênero *Cryptosporidium*.

A alternativa C está correta e é o gabarito da questão. May-Grunwald e Giemsa são tipos de coloração hematológica, empregadas na análise de esfregaços sanguíneos.

A **alternativa D** está incorreta. A hematoxilina é utilizada em conjunto com a eosina em colorações histológicas. Mas não é aplicado na hematologia.

- 16. (Prefeitura de Fortaleza CE 2018) A correta identificação de células hematológicas garante um bom controle de qualidade no laboratório clínico e a identificação de possíveis alterações. Assinale a opção cuja célula se encaixe na descrição a seguir: "granulócito geralmente com núcleo bilobado e grânulos grosseiros birrefringentes brilhantes contendo proteínas carregadas cationicamente, que têm alta afinidade pela eosina".
- A) Neutrófilo.



Ana Cristina dos Santos Lopes Aula 00

-	_		,	
RΝ	$-\sim$	cır	\^ti	-
ப	Εo	ווכ	11711	IL).

C) Basófilo.

D) Linfócito.

Comentários:

"Granulócito geralmente com núcleo bilobado e grânulos grosseiros birrefringentes brilhantes contendo proteínas carregadas cationicamente, que têm alta afinidade pela eosina".

Esta é a descrição do **eosinófilo**. Dá para descobrir só pelo final, quando diz que os grânulos têm alta afinidade pela eosina, já que nenhum outro granulócito apresenta afinidade pela eosina.

Gabarito: alternativa B.

- 17. (SELECON Prefeitura de Campo Grande MS 2019) Alguns procedimentos laboratoriais para a identificação de estruturas celulares empregam a coloração supravital. O corante eletivo utilizado em diferentes técnicas para a realização da contagem de reticulócitos é o:
- A) azul da prússia
- B) azul de cresil brilhante
- C) verde malaquita
- D) verde natural

Comentários:

A alternativa A está incorreta. O corante azul da prússia é utilizado para corar grânulos de ferro, como os presentes nos sideroblastos e siderócitos. Não é utilizável para contagem de reticulócitos.

A alternativa B está correta e é o gabarito da questão. Azul de cresil brilhante é o corante utilizado para realização da contagem de reticulócitos, pois diferencia os reticulócitos das hemácias maduras.

A alternativa C está incorreta. O corante verde malaquita é utilizado na bioquímica e microbiologia. Também é utilizado como antisséptico e no tratamento de algumas infecções.

A alternativa D está incorreta. Verde natural não tem aplicação na técnica de contagem de reticulócitos.

18. (SELECON - Prefeitura de Campo Grande - MS - 2019) Diversas técnicas de coloração utilizadas na bacteriologia e hematologia utilizam corantes para visualização de estruturas celulares. O azul de



metileno e a eosina são corantes classificados respectivamente de acordo com seu caráter químico como:

- A) ácido e básico
- B) neutro e básico
- C) básico e ácido
- D) neutro e ácido

Comentários:

O azul de metileno e a eosina são corantes classificados respectivamente de acordo com seu caráter químico como básico e ácido.

Gabarito: alternativa C.

- 19. (IBFC Prefeitura de Divinópolis MG 2018) Há vários tipos de corantes hematológicos usados no mercado. Esses corantes são compostos de azul de metileno e eosina e são a base para os principais corantes usados na maioria dos laboratórios de análises clínicas. Assinale a alternativa que não corresponde ao corante usado para realização do hemograma.
- A) Wrigth
- B) Lugol
- C) Leischman
- D) May-Grunwald-Giemsa

Comentários:

A alternativa A está incorreta. Wrigth é um tipo de corante hematológico, utilizado para coloração de esfregaços sanguíneos.

A alternativa B está correta e é o gabarito da questão. Dentre outros usos, o lugol é empregado na coloração de Gram, muito utilizado na microbiologia, mas não tem utilidade na realização de hemogramas.

A alternativa C está incorreta. Leishman é um tipo de corante hematológico, utilizado para coloração de esfregaços sanguíneos.

A **alternativa D** está incorreta. May-Grunwald e Giemsa são tipos de coloração hematológica, empregadas na análise de esfregaços sanguíneos.



- 20. (COTEC Prefeitura de Turmalina MG 2019) O hemograma é o exame de sangue que demonstra alterações no sangue e auxilia na detecção de anemias, infecções e inflamações. São realizadas análises de hemácias, leucócitos e plaquetas. As alternativas a seguir apresentam alguns tipos de células. Analise-as e assinale a alternativa que contém tipo de célula que NÃO é analisado em um hemograma.
- A) Mastócito.
- B) Linfócito.
- C) Eosinófilo.
- D) Neutrófilo.

A alternativa A está correta e é o gabarito da questão. Um mastócito é uma célula de tecido conjuntivo que contém muitos grânulos ricos em histamina e heparina. Especificamente, é um tipo de granulócito derivado da célula-tronco mieloide que faz parte dos sistemas imunológico e neuroimune. Por não ser uma célula sanguínea, não é analisada no hemograma.

A alternativa B está incorreta. Os linfócitos são analisados no hemograma, quantitativa e qualitativamente.

A alternativa C está incorreta. Os eosinófilos também são analisados no hemograma, pois são células sanguíneas.

A **alternativa D** está incorreta. Os neutrófilos são analisados no hemograma, e são os leucócitos mais presentes no sangue.

- 21. (IADES SES-DF 2018) A coagulação do sangue é o principal evento da hemostasia. Para que a coagulação ocorra, o organismo faz uso de proteínas presentes no sangue, denominadas fatores de coagulação. Acerca desse assunto, é correto afirmar que o(s)
- A) fator X é também denominado protrombina.
- B) fatores II, III, V e VIII são responsivos à vitamina K.
- C) magnésio é um cofator de coagulação, pois está presente em vários pontos da cascata de coagulação.
- D) fator I tem como função degradar os fatores V e VII.
- E) fígado é o principal local de síntese dos fatores de coagulação.

Comentários:

A alternativa A está incorreta. O fator X é denominado fator de Stuart-Prower. A protrombina é o fator II.



A alternativa B está incorreta. Os fatores dependentes da vitamina K são os fatores II, VII, IX, X e proteínas C e S.

A alternativa C está incorreta. O cálcio é um cofator de coagulação, pois está presente em vários pontos da cascata de coagulação. A vitamina K também é um cofator da coagulação.

A **alternativa D** está incorreta. O fibrinogênio (fator I) é convertido em fibrina por ação da trombina (Fator IIa). Esta é a etapa final da cascata de coaquiação.

A alternativa E está correta e é o gabarito da questão. O fígado é o órgão responsável pela síntese da maioria dos fatores da coagulação.

- 22. (IADES SES-DF 2018) As hemácias transportam oxigênio na circulação sanguínea através da hemoglobina. A respeito dessa proteína, assinale a alternativa correta.
- A) A porção que contém ferro denomina-se globina.
- B) A globina consiste de quatro cadeias polipeptídicas.
- C) Cada grupo heme contém um átomo de cálcio que se combina reversivelmente com uma molécula de oxigênio.
- D) Ela é uma substância despigmentada.
- E) Essa substância se trata de um pentâmero.

Comentários:

A alternativa A está incorreta. A porção que contém ferro denomina-se heme.

A alternativa B está correta e é o gabarito da questão. A hemoglobina é composta por quatro moléculas de proteína (cadeias de globina) conectadas.

A alternativa C está incorreta. Cada grupo heme contém um átomo de ferro que se combina reversivelmente com uma molécula de oxigênio.

A **alternativa D** está incorreta. A hemoglobina é a substância que confere **cor avermelhada** às hemácias e ao sanque.

A **alternativa E** está incorreta. A hemoglobina é um **tetrâmero**.

23. (IADES - SES-DF - 2014) A hematose consiste na troca de gases entre os capilares sanguíneos e microestruturas pulmonares denominadas



61

Ana Cristina dos Santos Lopes Aula 00

- A) glomérulos.
- B) sinusoides.
- C) sistema de Haver
- D) bronquíolos.
- E) alvéolos.

Comentários:

Conforme estudamos, a hematose consiste na troca de gases entre os capilares sanguíneos e os alvéolos pulmonares.

Gabarito: alternativa E.

24. (IADES - SES-DF - 2014) Quanto ao significado de policromasia, assinale a alternativa correta.

- A) Variação na coloração das hemácias.
- B) Aumento no tamanho das hemácias.
- C) Diminuição no tamanho das hemácias.
- D) Variação na forma das hemácias.
- E) Presença de hemácias esféricas.

Comentários:

A alternativa A está correta e é o gabarito da questão. A policromasia ou policromatofilia se caracteriza por hemácias que apresentam uma coloração mais basófila (arroxeada ou acinzentada), o que é sugestivo de presença de reticulócitos na amostra, uma vez que os reticulócitos possuem resquícios de RNA, que são moléculas basofílicas. Logo, trata-se de uma variação na coloração das hemácias.

A alternativa B está incorreta. O aumento no tamanho das hemácias é chamado de macrocitose.

A alternativa C está incorreta. A diminuição no tamanho das hemácias é chamada de microcitose.

A alternativa D está incorreta. A variação na forma das hemácias é chamada de poiquilocitose.

A alternativa E está incorreta. A presença de hemácias esféricas caracteriza esferocitose.

25. (UECE - SES-CE - 2006) Condição hereditária, autossômica dominante caracterizada pela deficiência de segmentação normal de núcleos granulocíticos é conhecida como anomalia de



- A) May-Hegglin.
- B) Alder-Reilly.
- C) Chédiak-Higashi.
- D) Pelger-Huët.

A alternativa A está incorreta. Na anomalia de May-Hegglin são observados grânulos amorfos semelhantes aos corpos de Döhle encontrados em neutrófilos e outros leucócitos, acompanhados por trombocitopenia e plaquetas gigantes. A anomalia ocorre devida a uma doença autossômica dominante.

A alternativa B está incorreta. Na anomalia de Alder-Reilly observam-se grânulos roxo-escuros (púrpura) nos neutrófilos, que se assemelham às granulações tóxicas, porém muito mais abundantes. A sua causa é um defeito recessivo raro na granulação de neutrófilos, porém sem significado patológico.

A alternativa C está incorreta. A anomalia de Chediak-Higashi se caracteriza por granulações gigantes em leucócitos, oriundas da coalescência de lisossomos, com coloração que varia do cinza ao vermelho. Ela é observada no albinismo óculo-cutâneo, na pancitopenia e em infecções recorrentes.

A alternativa D está correta e é o gabarito da questão. A anomalia de Pelger-Huët é um defeito na segmentação de neutrófilos, sendo encontrados apenas bastonetes e bissegmentados (presença de desvio à esquerda). Trata-se de uma anomalia genética autossômica dominante sem significado patológico.

- 26. (COPESE Prefeitura de Palmas 2013) Os elementos constituintes do sangue os eritrócitos, os leucócitos e as plaquetas são examinados no laboratório de hematologia. Sobre a composição do sangue, avalie as alternativas e marque a <u>INCORRETA</u>.
- A) No feto jovem, as células do sangue são produzidas no fígado; com o desenvolvimento fetal, a medula espinal assume essa função. Em adultos, a maioria dos elementos celulares do sangue é produzida nessa medula
- B)O sangue compõe 6 a 8% de todo o peso corporal. Seu volume em um adulto normal é de aproximadamente 5 litros.
- C) A principal função dos eritrócitos é a de transportar O₂ aos tecidos e CO₂ aos pulmões; isso é realizado pelas moléculas de hemoglobina presente nos eritrócitos.
- D) Os megacariócitos desintegram-se formando as plaquetas enquanto ainda estão na medula óssea.

Comentários:

A alternativa A está INCORRETA e é o gabarito da questão. No início da vida embrionária a hematopoese é realizada pelo saco vitelino, entre a 6ª e a 8ª semana gestacional ocorre a migração das células hematopoéticas para o fígado e o baço e entre a 14ª e a 20ª semana acontece a transferência da



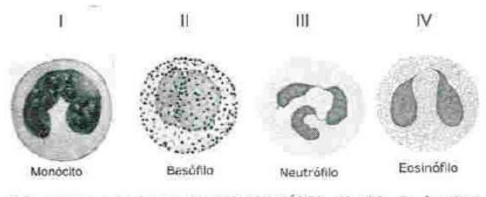
hematopoese para a <u>medula óssea</u>, órgão que continua a exercer esta função no período pós-natal. Atenção! **Não confunda medula óssea com medula espinhal**. A medula óssea se encontra no interior dos ossos e é responsável pela hematopoese, enquanto que a medula espinhal é uma parte do sistema nervoso e está localizada na coluna vertebral.

A alternativa B está correta. O sangue é composto por uma parte líquida (o plasma) e uma parte sólida (as células sanguíneas). Um indivíduo adulto saudável possui um volume sanguíneo de cerca de 5 litros, representando aproximadamente 6 a 8% do seu peso total.

A alternativa C está correta. Os eritrócitos, também chamados de hemácias ou glóbulos vermelhos, são o tipo de célula sanguínea mais comum e têm como função transportar oxigênio para os diferentes tecidos do corpo, o que ocorre através de uma proteína chamada hemoglobina presente no interior dessas células.

A alternativa D está correta. As plaquetas (ou trombócitos) não são células propriamente ditas, mas fragmentos de citoplasma derivados dos megacariócitos da medula óssea.

27. (COPESE - Prefeitura de Palmas - 2013) Por meio da técnica do hemograma, podemos visualizar as seguintes células sanguíneas:



Fonte: Junqueira, L.C., Cameiro, J. HISTOLOGIA BÁSICA. 12ª edição, Ed. Guanabara Kongan, 2013.

Com relação à estrutura e às funções das células acima, marque a alternativa CORRETA.

- A) I apresenta atividade anticoagulante e produz anticorpos; II produz citocinas capazes de promover a inflamação.
- B) III apresenta capacidade de fagocitose e produção de anticorpos.
- C) III é um leucócito granular, com grânulos citoplasmáticos de coloração ácida; IV são menos numerosos que III no sangue periférico.
- D) IV está envolvida na inflamação e processos alérgicos.

Comentários:



A alternativa A está incorreta. A célula I é um monócito, que se diferencia em macrófago e atua em processos inflamatórios, sendo especializado em fagocitose. Os monócitos não produzem anticorpos, esta é a função dos linfócitos B. A célula II é um basófilo, que desempenha um papel em processos alérgicos (liberação de histaminas), e não na inflamação.

A alternativa B está incorreta. A célula III é um neutrófilo, que desempenha um papel em processos inflamatórios. Eles não produzem anticorpos, esta é a função dos linfócitos B.

A alternativa C está incorreta. A célula III é um neutrófilo, que apesar de ser granular, não possui coloração ácida (esta é uma característica dos eosinófilos). A célula IV representa eosinófilos, que de fato são menos numerosos no sangue periférico que os neutrófilos.

A alternativa D está correta e é o gabarito da questão. A célula IV é um **eosinófilo**, que de fato desempenha papeis em processos inflamatórios e alérgicos. Os eosinófilos atuam na infecção parasitária (liberação de enzimas e modulação da inflamação).



GABARITO



- 1. D
- 2. A
- 3. B
- 4. D
- 5. B
- 6. B
- 7. A8. A
- 9. A

- 10. D
- 11. E
- 12. B
- 13. C
- 14. E
- 15. C
- 16. B17. B
- 18. C

- 19. B
- 20. A
- 21. E
- 22. B
- 23. E
- 24. A
- 25. D
- 26. A
- 27. D

REFERÊNCIAS

AMERICAN SOCIETY OF HEMATOLOGY. Blood Disorders. Disponível em: https://www.hematology.org/Patients/Blood-Disorders.aspx >. Acesso em: 12 fev. 2020.

BRASIL. MINISTÉRIO DA SAÚDE. SECRETARIA DE ATENÇÃO À SAÚDE. DEPARTAMENTO DE ATENÇÃO ESPECIALIZADA E TEMÁTICA. Manual de hemofilia. 2. ed., 1. reimpr. Brasília: Ministério da Saúde, 2015. 80 p. Disponível em: http://bvsms.saude.gov.br/bvs/publicacoes/manual_hemofilia_2ed.pdf. Acesso em: 14 fev. 2020.

DAVIS, A.S.; VIERA, A.J.; MEAD, M.D. Leukemia: an overview for primary care. Am Fam Physician., v. 89, n. 9, p. 731–738, 2014.

FRANCO, R. Fisiologia da coagulação, anticoagulação e fibrinólise. Medicina, Ribeirão Preto, 34: 229-237, jul./dez. 2001.

HARDISON, R.C. Evolution of hemoglobin and its genes. Cold Spring Harb Perspect Med. 2012;2(12):a011627.

LACES/ICB/UFG - LABORATÓRIO EM ANÁLISES CLÍNICAS E ENSINO EM SAÚDE - ICB/UFG. Atlas Virtual de Hematologia. Disponível em: https://laces.icb.ufg.br/p/19038-atlas-virtual-de-hematologia. Acecsso em: 20 dez. 2019.

SCIENCE DIRECT. Echinocyte. Disponível em: https://www.sciencedirect.com/topics/immunology-and-microbiology/echinocyte. Acecsso em: 21 dez. 2019.

SCIENCE DIRECT. Heinz Body. Disponível em: https://www.sciencedirect.com/topics/medicine-and-dentistry/heinz-body. Acecsso em: 21 dez. 2019.

SCIENCE DIRECT. Rouleaux. Disponível em: https://www.sciencedirect.com/topics/agricultural-and-biological-sciences/rouleaux. Acecsso em: 21 dez. 2019.

SCIENCE DIRECT. Toxic Granulation. Disponível em: https://www.sciencedirect.com/topics/medicine-and-dentistry/toxic-granulation. Acecsso em: 21 dez. 2019.

SOSSELA, Fernanda Roberta; ZOPPAS Barbara Catarina de Antoni; WEBER, Liliana Portal. Leucemia Mieloide Crônica: aspectos clínicos, diagnóstico e principais alterações observadas no hemograma. Revista Brasileira de Análises Clínicas. 2017. DOI: 10.21877/2448-3877.201700543. Disponível em: http://www.rbac.org.br/artigos/leucemia-mieloide-cronica-aspectos-clinicos-diagnostico-e-principais-alteracoes-observadas-no-hemograma/. Acesso em: 14 fev. 2020.

UFG - UNIVERSIDADE FEDERAL DE GOIÁS. Atlas de Hematologia. Disponível em: https://hematologia.farmacia.ufg.br/. Acecsso em: 20 dez. 2019.



ZAGO, Marco Antonio; FALCÃO, Roberto Passetto; PASQUINI, Ricardo. Tratado de hematologia. São Paulo: Editora Atheneu, 2013.



ESSA LEI TODO MUNDO CON-IECE: PIRATARIA E CRIME.

Mas é sempre bom revisar o porquê e como você pode ser prejudicado com essa prática.



Professor investe seu tempo para elaborar os cursos e o site os coloca à venda.



Pirata divulga ilicitamente (grupos de rateio), utilizando-se do anonimato, nomes falsos ou laranjas (geralmente o pirata se anuncia como formador de "grupos solidários" de rateio que não visam lucro).



Pirata cria alunos fake praticando falsidade ideológica, comprando cursos do site em nome de pessoas aleatórias (usando nome, CPF, endereço e telefone de terceiros sem autorização).



Pirata compra, muitas vezes, clonando cartões de crédito (por vezes o sistema anti-fraude não consegue identificar o golpe a tempo).



Pirata fere os Termos de Uso, adultera as aulas e retira a identificação dos arquivos PDF (justamente porque a atividade é ilegal e ele não quer que seus fakes sejam identificados).



Pirata revende as aulas protegidas por direitos autorais, praticando concorrência desleal e em flagrante desrespeito à Lei de Direitos Autorais (Lei 9.610/98).



Concurseiro(a) desinformado participa de rateio, achando que nada disso está acontecendo e esperando se tornar servidor público para exigir o cumprimento das leis.



O professor que elaborou o curso não ganha nada, o site não recebe nada, e a pessoa que praticou todos os ilícitos anteriores (pirata) fica com o lucro.