



# Lesión pulmonar aguda relacionada con la transfusión (TRALI) durante el embarazo. Reporte de un caso y revisión bibliográfica

## Acute transfusion-related lung injury (TRALI) in pregnancy. Case report and bibliographic review.

Alexander de Jesús Rafaelano-Miranda,<sup>1</sup> Irlanda Morales-Flores,<sup>2</sup> María Isabel Tolentino-Sosa,<sup>3</sup> Jorge Arturo Barbabosa-Vilchis<sup>4</sup>

### Resumen

**ANTECEDENTES:** La lesión pulmonar aguda relacionada con la transfusión (TRALI, por sus siglas en inglés) es un síndrome de dificultad respiratoria causado por la transfusión de sangre. La Food and Drug Administration (FDA) ubica a al TRALI como la principal causa de muerte asociada con la transfusión.

**CASO CLÍNICO:** Paciente de 35 años, con 33.2 semanas de embarazo, acretismo placentario, con amenaza de parto pretérmino y anemia grave que requirió hemotransfusión de concentrado eritrocitario, posteriormente con clínica de síndrome de dificultad respiratoria. Se diagnosticó TRALI y en terapia intensiva se trató con diurético e inotrópico, evolucionó clínicamente a la mejoría, hasta su mejoría total. Se corroboró acretismo placentario; la cistoscopia no reportó datos de invasión a la vejiga. Posteriormente tuvo actividad uterina y ruptura prematura de membranas, se practicaron cesárea e histerectomía obstétrica. La paciente evolucionó satisfactoriamente y fue dada de alta del hospital sin contratiempos.

**CONCLUSIONES:** Existen muy pocos reportes documentados de TRALI en el periodo anterior al parto. Las embarazadas están en desventaja por los cambios fisiológicos característicos de este proceso: disminución del volumen residual, de la capacidad de reserva respiratoria y de la presión coloidosmótica capilar. El diagnóstico de TRALI es importante para que el tratamiento sea oportuno. La insuficiencia respiratoria en TRALI debe tratarla un equipo multidisciplinario.

**PALABRAS CLAVE:** Lesión pulmonar aguda relacionada con la transfusión; transfusión sanguínea; cistoscopia; embarazo; causa de muerte respiratoria; síndrome de insuficiencia; adulto; insuficiencia respiratoria.

### Abstract

**BACKGROUND:** Transfusion-related acute lung injury (TRALI) is a syndrome of respiratory distress caused by blood transfusion. The Food and Drug Administration (FDA) places TRALI as the main cause of death associated with transfusion.

**OBJECTIVE:** The present clinical case is reported, treated in a Third Level Hospital and a search was carried out to update the topic on the management of TRALI in a pregnant patient.

**CLINICAL CASE:** A 35-year-old woman with a pregnancy of 33.2 weeks of gestation, placental accreta, with a threat of preterm delivery and severe anemia that required hemotransfusion of erythrocyte concentrate, subsequently with a respiratory distress syndrome clinic. TRALI was diagnosed, it was managed in intensive therapy with diuretic and inotropic, it evolved clinically to the improvement, until its total improvement, Placental accreta was corroborated, cystoscopy was performed without data on bladder invasion. Subsequently, he presented uterine activity and premature rupture of membranes, caesarean section and obstetric hysterectomy were performed. The patient evolved satisfactorily and left without incident.

**CONCLUSIONS:** There are very few documented reports of TRALI in the period prior to delivery. Pregnant women are disadvantaged by the physiological changes of preg-

<sup>1</sup> Residente de cuarto año de Ginecología y Obstetricia.

<sup>2</sup> Ginecoobstetra con especialidad en Medicina Maternofetal.

<sup>3</sup> Ginecoobstetra con especialidad en Uroginecología, jefa del servicio de Uroginecología.

<sup>4</sup> Ginecoobstetra, colposcopista, subjefe del Departamento de Ginecología y Obstetricia.

Centro Médico Naval, Secretaría de Marina Armada de México, Ciudad de México.

**Recibido:** junio 2019

**Aceptado:** agosto 2019

### Correspondencia

Alexander de Jesús Rafaelano Miranda  
dralexanderjrm@gmail.com

### Este artículo debe citarse como

Rafaelano-Miranda AJ, Morales-Flores I, Tolentino-Sosa MI, Barbabosa-Vilchis JA. Lesión pulmonar aguda relacionada con la transfusión (TRALI) durante el embarazo. Reporte de un caso y revisión bibliográfica. Ginecol Obstet Mex. 2019 noviembre;87(11):747-755. <https://doi.org/10.24245/gom.v87i11.3287>

nancy such as decreased residual volume and respiratory reserve capacity, decreased capillary colidosidotic pressure. Therefore, the diagnosis of TRALI is important to manage timely management. The management of respiratory failure in TRALI must be done multidisciplinary way.

**KEYWORDS:** Transfusion-Related Acute Lung injury; Blood transfusion; Cystoscopy; Pregnancy; Cause of Death Respiratory; Distress Syndrome; Adult; Respiratory Insufficiency.

## ANTECEDENTES

La lesión pulmonar aguda relacionada con la transfusión (TRALI, por sus siglas en inglés) es un síndrome de dificultad respiratoria causada por la transfusión de sangre.<sup>1</sup> Tiene una incidencia de 1 por cada 173,000 concentrados eritrocitarios transfundidos y mortalidad de 5 a 40% del total de los casos. La Food and Drug Administration (FDA) ubica a la TRALI como la principal causa de muerte asociada con la transfusión.<sup>2</sup> Las embarazadas se encuentran en desventaja por los múltiples factores de riesgo de esta complicación. Se desconoce si el embarazo afecta la incidencia y el pronóstico de TRALI, pues no hay suficiente bibliografía. Se describe el presente caso clínico para apoyar la bibliografía universal referente al tratamiento de la TRALI en una embarazada.

## CASO CLÍNICO

Paciente de 35 años, con antecedente de tres embarazos, una cesárea y un aborto, alérgica a Nulliteli®, vitamina K y butiliosina. Se estableció el diagnóstico de placenta previa marginal a las 20 semanas de gestación. En otro hospital fue valorada por amenaza de parto pretérmino y sangrado transvaginal, donde se inició el tratamiento médico con respuesta adecuada. Se reportó anemia normocítica normocrómica, con hemoglobina de 7 g/dL; esta fue la razón de la

transfusión de 2 unidades de concentrado eritrocitario. El esquema de maduración pulmonar se inició con betametasona; en las siguientes 12 horas tuvo disnea y tos mínima, que progresivamente se fue incrementando.

Ingresó al Centro Médico Naval con reporte de 33.2 semanas de gestación, conforme a la fecha de la última menstruación tipo 1 (regular), amenaza de parto pretérmino posthemotransfusión de concentrado eritrocitario y síndrome de dificultad respiratoria del adulto. En la valoración tocoquirúrgica se advirtieron: disnea, con saturación de aire ambiente de 75% con recuperación de 96% con la aplicación de una mascarilla facial con bolsa reservorio. La presión arterial era normal. Los campos pulmonares con ruidos respiratorio bilateral, crepitantes, infraescapulares derechos. Los ruidos cardíacos rítmicos se notaron con tendencia a la taquicardia. Edema en el miembro pélvico derecho. El electrocardiograma mostró elevación del segmento ST en V5 y V6. La gaseometría arterial reportó alcalosis respiratoria e hipoxemia moderada.

En la radiografía de tórax anteroposterior se observó un patrón reticular central, opacidad heterogénea basal interna y externa derecha, borramiento de los ángulos costodiafrágicos bilaterales que sugerían derrame pleural bilateral mínimo. **Figura 1**



**Figura 1.** AP de tórax con derrame pleural bilateral mínimo y patrón reticular central.



**Figura 2.** Hipervascularidad de la interfase útero-placentaria a nivel útero-vesical.

El ultrasonido obstétrico reportó embarazo de 30.6 semanas por fetometría, peso fetal estimado de 1984 g y líquido amniótico de 11.1 cc por Phelan, longitud cervical de 3.1 y placenta subcenturiata a 2.5 cm del orificio cervical interno, grado 1 de inserción baja, con datos de probable acretismo placentario, con interfase uterovesical hipervascularizada. **Figura 2**

El Doppler de los miembros pélvicos reportó datos de estasis venosa bilateral, negativo para trombosis. El ultrasonido hepático documentó incremento de la perfusión hepática arteriovenosa, quizá secundaria a sobrecarga hídrica. **Figura 3**

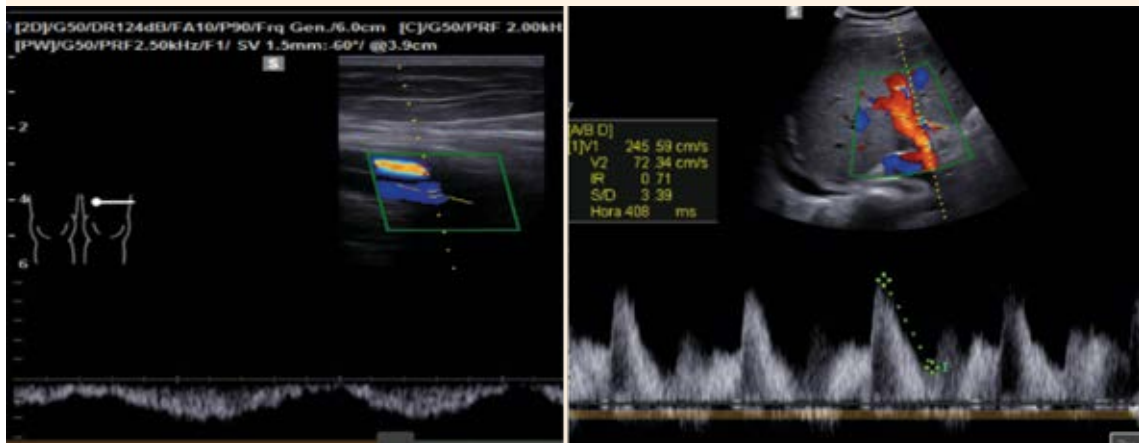
Se decidió ingresarla a terapia intensiva debido a insuficiencia respiratoria aguda y edema pulmonar. Glasgow de 15 puntos, Rass 0 puntos, sin datos de ingurgitación yugular, amplexión disminuida en ambas bases, estertores subcrepitantes bilaterales de predominio basal, con síndrome de derrame pleural bilateral de 20%. No se auscultó el tercer ruido cardíaco; diuresis normal por sonda Foley. Desde el punto de vista

obstétrico no se encontró alteración, sin evidencia de actividad uterina.

Los signos y síntomas hicieron sospechar una reacción asociada con la transfusión: TRALI, sobrecarga de líquido asociada con la transfusión (TACO), neumonía o síndrome de dificultad respiratoria aguda, por eso se solicitaron exámenes complementarios.

El reporte fue de: péptido natriurético B (BNP) 135.7 ng/mL, CKmb 10 U/L, leucocitos en 13000, hemoglobina de 9.2 g/dL, plaquetas de 167 000, glucosa en 73 mg/dL, BUN de 6.6 mg/dL, creatinina con 0.5 mg/dL, Na 138 mmol/L, K 3.05 mmol/L.

El ecocardiograma reportó: corazón estructuralmente normal, movilidad segmentaria y global adecuada, función sistólica adecuada, fracción de eyección de 60%, fracción de acortamiento del 30%. Función diastólica adecuada, aparatos valvulares estructuralmente normales, competentes, insuficiencia tricuspídea leve con hipertensión arterial pulmonar leve y presión



**Figura 3.** Doppler de miembro pélvico (izquierda). Ultrasonido hepático con incremento de la perfusión hepática arteriovenosa (derecha).

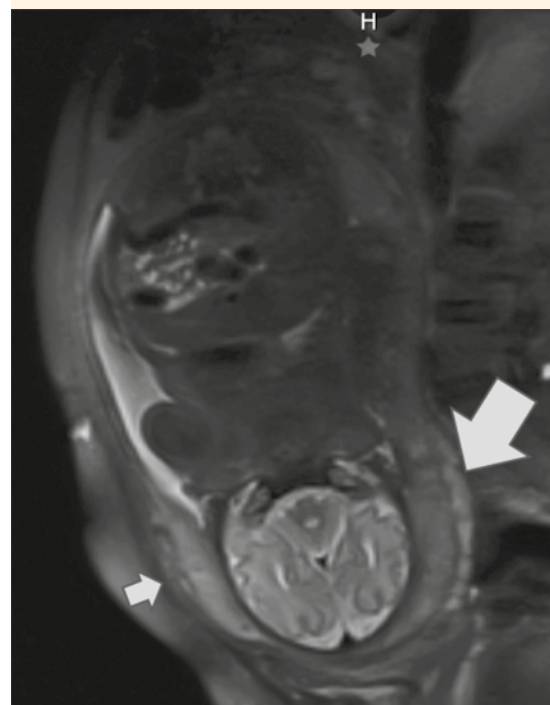
sistólica de la arteria pulmonar de 42 mmHg. Pericardio y grandes vasos de características normales. El septum en sus porciones interauricular e interventricular íntegro, sin evidencia de trombo intracavitario ni endocarditis vegetante.

Con el informe previo se estableció el diagnóstico de TRALI y se inició el tratamiento con furosemida y levosimendán, esquema con el que evolucionó clínica y paraclínicamente a la mejoría. Posterior a la estabilización hemodinámica y redistribución hemática se reportó anemia de 8 g/dL por lo que se le transfundieron dos concentrados eritrocitarios, sin contratiempos. Con las pruebas complementarias se descartó que tuviera anticuerpos atípicos.

La resonancia magnética documentó, nuevamente, placenta subcenturiata y acretismo placentario sin datos de invasión a la vejiga.

#### Figura 4

La cistoscopia reportó al fondo vesical y la pared anterior sin aumento de la vascularidad. La coloración del urotelio se encontró con caracte-



**Figura 4.** Placenta subcenturiata con lóbulo mayor posterior (flecha grande) y lóbulo menor en la parte anterior (flecha pequeña) en donde se sugiere acretismo placentario.



rísticas normales, el trígono vesical ligeramente hiperémico, y la uretra sin alteraciones; con esto se descartó la invasión vesical por placenta.

**Figura 5**

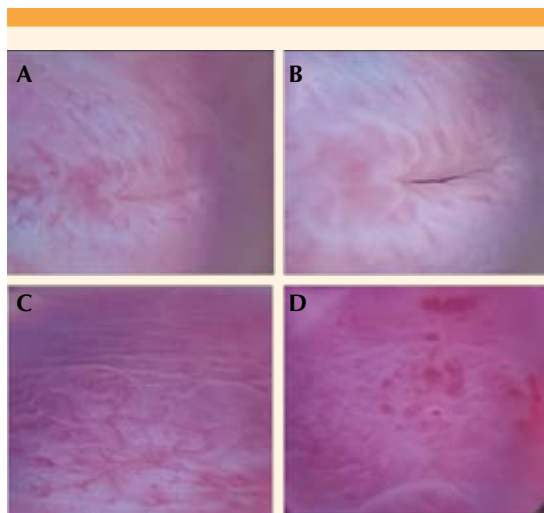
Dos semanas posteriores a la recuperación de la alteración respiratoria y hemodinámica la paciente tuvo actividad uterina y ruptura prematura de membranas: se programó la finalización del embarazo mediante cesárea e histerectomía obstétrica, por acretismo placentario focal a nivel de la pared anterior a 2 cm del cuello uterino. El recién nacido, masculino, de 34 semanas de gestación por Capurro, con peso de 2590 gramos, Apgar 7/8 Silverman Anderson de 2. El sangrado se estimó en 1200 mililitros. **(Figura 6)** La paciente evolucionó satisfactoriamente y fue dada de alta del hospital sin contratiempos.



**Figura 6.** Acretismo focal a 2 cm del cuello uterino en la pared anterior (flecha).

**DISCUSIÓN**

En 1964 Ashbaugh y su grupo describieron el síndrome de insuficiencia respiratoria aguda que comprende: dificultad respiratoria aguda, disminución de la adaptabilidad pulmonar, infiltrado



**Figura 5.** (A y B) Meatos ureterales, (C) trígono y (D) fondo vesical sin evidencia de invasión placentaria.

alveolar difuso bilateral súbito e hiperemia.<sup>3</sup> Posteriormente, en 1985 Popovsky y sus colaboradores (citado por Kim y su grupo<sup>4</sup>) acuñaron el acrónimo TRALI (daño pulmonar relacionado con las transfusiones).<sup>2,4,5</sup> En 2004 el consenso canadiense hizo mención de los criterios de TRALI: a) inicio agudo, b) hipoxemia (PaO<sub>2</sub>/FiO<sub>2</sub> menor de 300 o SpO<sub>2</sub> menor de 90%, sin oxígeno suplementario), c) radiografía de tórax con infiltrados bilaterales, d) sin evidencia de aumento de la presión en la aurícula izquierda. Todo esto sin lesión pulmonar aguda previa a la transfusión, con inicio en las primeras 6 horas de la transfusión y sin relación temporal con otros factores para lesión pulmonar aguda (aspiración de cuerpo extraño, neumonía, inhalación de toxinas, quemaduras, ahogamiento, politraumatismo, sobredosis de drogas, pancreatitis aguda, bypass cardiopulmonar).<sup>6</sup> A partir de este consenso los estudios y publicaciones posteriores definen al TRALI con estos criterios.<sup>7,8</sup>

Se reporta que la incidencia es de 1:432 unidades transfundidas para plaquetas, 1: 173,000

unidades transfundidas para concentrados eritrocitarios e incidencia general de 1.12%. La mortalidad se estima en 5 a 40% de los casos. Los datos estadísticos siguen siendo confusos porque en muchos centros hospitalarios no se tiene la cautela del reporte epidemiológico de los casos.<sup>2, 5,9,10</sup>

Cualquier componente sanguíneo puede originar TRALI, incluidos los productos derivados de la colecta de células madre y de algunos hemoderivados, como las gammaglobulinas endovenosas. En fin, todos los componentes ricos en plasma representan alto riesgo de inducción de TRALI.<sup>2</sup> Se reporta mayor riesgo de TRALI en: hemorragia posparto, leucemia mieloide aguda, trasplante hepático, trasplante alogénico y autólogo de células madre hematopoyéticas, politraumatismo y microangiopatía trombótica.<sup>11,12</sup>

En la paciente obstétrica se reporta que la incidencia de TRALI es de entre 0.7 y 15% en las receptoras. Como factores de riesgo se mencionan: sepsis obstétrica o puerperal, enfermedad hipertensiva del embarazo (con mayor incidencia en pacientes sin tratamiento) y hemorragia obstétrica.<sup>2,13</sup> Los factores de riesgo dependientes del receptor incluyen: concentraciones elevadas de interleucina 6 y 8, disminución de la interleucina 10, edad avanzada, antecedentes de cirugía cardiotorácica y de cirugía hepática, choque, picos elevados de presión durante la ventilación mecánica, balance hídrico positivo, alcoholismo y tabaquismo.<sup>11,14</sup>

La fisiopatología no está del todo definida, aunque se han descrito algunos mecanismos. Se describe que los polimorfonucleares secuestrados en la luz de los capilares pulmonares se activan y producen anión superóxido, que daña al endotelio, filtración capilar y daño pulmonar agudo. También en ausencia de neutrófilos; el factor de crecimiento endotelial vascular (VEGF) activa el endotelio pulmonar, daña los capilares

pulmonares y de ello resultan el edema pulmonar no cardiogénico y daño pulmonar agudo.<sup>14,15</sup>

El sistema antígeno leucocitario humano (HLA, por sus siglas en inglés) es una clase de genes que codifican para un grupo altamente polimórfico de moléculas del complejo HLA. El HLA se subdivide en 3 clases: a) los HLA de clase I con antígenos A, B y C se encuentran en todas las células nucleadas y plaquetas. b) Los HLA de clase II que portan los antígenos D, DR y DQ se localizan, predominantemente, en superficies dendríticas, macrófagos y células B. c) Los HLA clase III codifican los componentes del sistema del complemento.

Los antígenos de neutrófilos humanos (HNA, por sus siglas en inglés) son estructuras determinadas genéticamente en la superficie de neutrófilos, monocitos, linfocitos, plaquetas y células asesinas. Las personas pueden desarrollar anticuerpos HNA o HLA cuando su sistema inmunitario entra en contacto con un HNA o HLA externo; por ejemplo, durante el embarazo, la transfusión o el trasplante.<sup>4,12,16,17</sup>

Se habla de dos condiciones diferentes y relacionadas entre sí para el TRALI: “teoría de los dos golpes”. El primer golpe puede estar dado por una condición clínica del paciente que da como resultado el cebado de neutrófilos y su atracción al capilar pulmonar. El segundo golpe ocurre por la trasfusión de un producto sanguíneo que activa los neutrófilos y las vías de coagulación, lo que origina el TRALI.<sup>5,10,18</sup>

La “teoría del modelo umbral” se basa en el nivel de cebado de los neutrófilos pulmonares y la capacidad de los mediadores en el producto de trasfusión para activar estos neutrófilos cebados. A mayor cantidad de neutrófilos activados secuestrados asociados con un hemocomponente de alto riesgo de TRALI, es menor el umbral, por lo que hay mayor riesgo de TRALI.<sup>9,12,18</sup>



El TRALI tiene una manifestación clínica indistinguible, salvo por su relación temporal con el acto de la transfusión, aparece entre la primera y la segunda hora de iniciada la transfusión y no más allá de 6 horas.<sup>12</sup>

Los signos y síntomas asociados con TRALI pueden confundirse fácilmente con: sobrecarga de líquido asociada con la transfusión (TACO), neumonía y síndrome de dificultad respiratoria aguda.<sup>19</sup> Desde el punto de vista de la clínica hay taquipnea de aparición aguda, secreción pulmonar espumosa, hipotensión, fiebre, taquicardia y cianosis.<sup>12</sup>

A la auscultación se encuentran estertores pulmonares diseminados. La presión venosa central y la presión en cuña de los capilares pulmonares resultan normales. La pauta para diferenciar el TRALI es que el edema pulmonar no es cardiogénico y que los pacientes no muestran sobrecarga de volumen, no se ausculta tercer ruido cardíaco de galope que haga sospechar una sobrecarga hemodinámica, tampoco hay ingurgitación de las venas yugulares, datos clínicos que pueden encontrarse en la sobrecarga de volumen relacionado con la transfusión (TACO) y con la insuficiencia cardíaca relacionada con la sobrecarga volumétrica de cualquier otro origen.<sup>15,19</sup>

Para el apoyo diagnóstico se utiliza el péptido natriurético-B como marcador bioquímico de sobrecarga de volúmenes y presiones. Este péptido natriurético-B se libera en los ventrículos cardíacos en respuesta a cambios en la presión intracavitaria cuando se llega a la insuficiencia cardíaca. Los valores ayudan a distinguir entre los diagnósticos diferenciales. El péptido natriurético-B menor de 150 pg/mL apoya el diagnóstico de TRALI. En cambio, el péptido natriurético-B mayor de 150 pg/mL apoya al diagnóstico de TACO. El péptido natriurético-B mayor de 250 pg/mL apunta al diagnóstico de insuficiencia cardíaca congestiva. En una

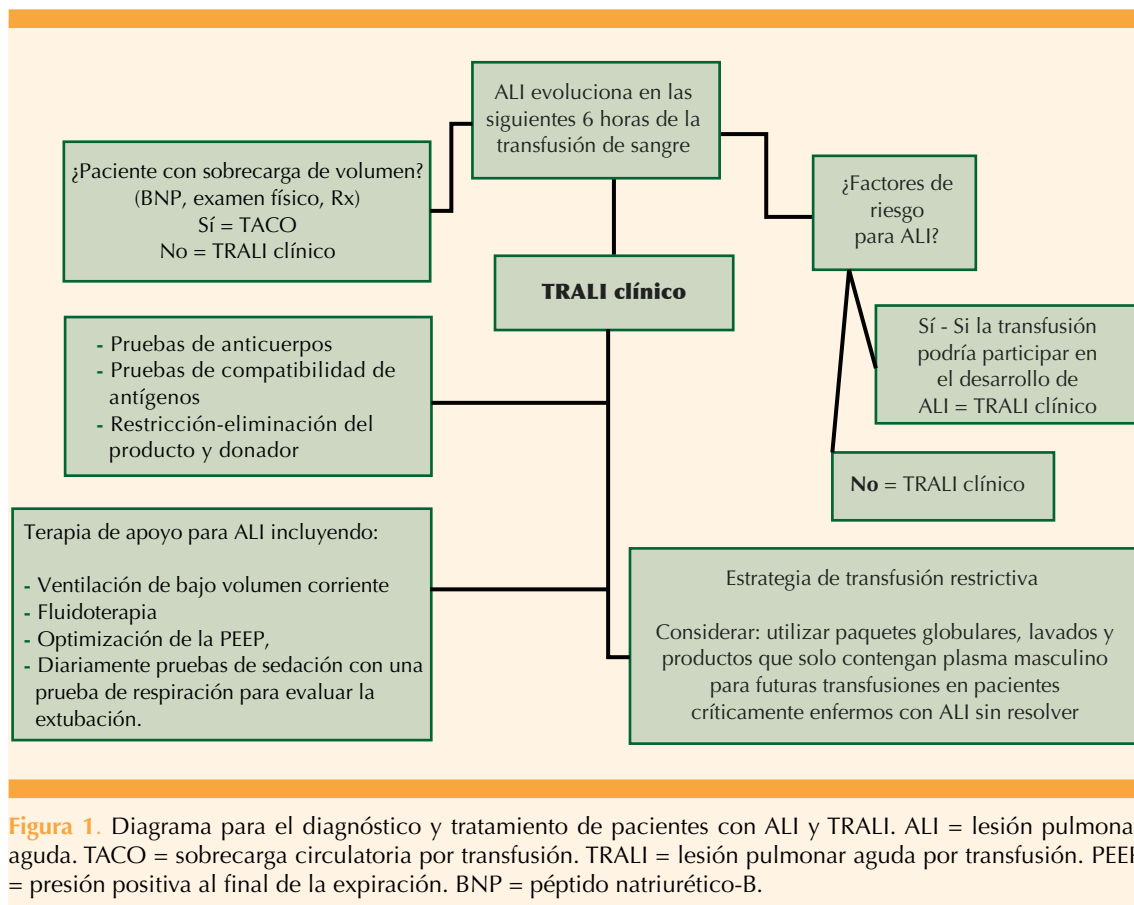
paciente recién transfundida, la concentración absoluta de péptido natriurético-B mayor de 100 pg/dL con una razón péptido natriurético-B postransfusional-pretransfusional mayor de 1.5 hace descartar al TRALI como causa de daño pulmonar agudo.<sup>4,5,15.</sup>

La aparición relativamente súbita de infiltrado bilateral “algodonoso” en la radiografía antero-posterior simple de tórax no descarta TRALI. Los estudios de laboratorio tampoco aportan elementos que distingan entre un diagnóstico y otro. Se menciona a la leucopenia con neutropenia transitoria, acompañada o no de monocitopenia e hipocomplementemia durante la fase aguda del TRALI. El diagnóstico se basa en el conjunto de elementos clínicos, radiológicos y hemogasométricos sobre la base del descarte del resto de las posibles causas de daño pulmonar agudo.<sup>4,15</sup>

La prevención para eventos de TRALI se fundamenta en evitar transfusiones de hemoderivados provenientes de donantes implicados en TRALI, hacer pruebas anti HLA y de anticuerpos antigranulocitos a las unidades de los donantes implicados en TRALI, evitar hemoderivados provenientes de múltiparas, uso universal de leucorreducción de las unidades de glóbulos rojos y transfusión de unidades frescas, exclusión de donantes mujeres, mujeres múltiparas o donantes previamente transfundidos, lavado de productos de la transfusión y filtración.<sup>4,18,20,21</sup>

El tratamiento intensivo de la dificultad respiratoria con oxígeno y quizá ventilación mecánica no invasiva o invasiva, representa la primera línea del tratamiento del TRALI.<sup>5,15,19,20</sup> En la **Figura 1** se muestra el esquema propuesto para TRALI.<sup>15</sup>

Hay suficiente evidencia de TRALI en pacientes en general, en menor cantidad hay evidencia en pacientes obstétricas, en quienes se reporta TRALI en el puerperio debido a transfusiones secundarias a hemorragia obstétrica; pero los



reportes de casos de TRALI durante el embarazo son escasos.<sup>21,22</sup> Velázquez (2008) reportó una paciente de 19 años, con embarazo de 30 semanas, con anemia grave, diagnóstico en que se apoyó la indicación de trasfusión de concentrado eritrocitario, resultó con TRALI y requirió ventilación mecánica e inotrópicos durante 12 horas con dopamina, con buena evolución hasta que al quinto día tuvo trabajo de parto pretérmino, que no remitió con el tocolítico y el embarazo finalizó mediante cesárea, sin complicaciones.<sup>20</sup>

Gibbs (2016) reportó el caso de una paciente de 35 años, con embarazo de 28.4 semanas, con hematoma espontáneo de rectos abdominales que requirió transfusión y resultó con TRALI. Se le indicó soporte ventilatorio no invasivo y trata-

miento hemodinámico en terapia intensiva, con buena evolución hasta llegar a las 37 semanas y se indujo el parto.<sup>23</sup> En ambos casos, de la misma manera que nuestra paciente, tuvieron TRALI durante el embarazo, con asistencia ventilatoria y hemodinámica en terapia intensiva, hasta su normalización gradual y terminar el embarazo solo por indicación obstétrica.<sup>4,20,21</sup>

## CONCLUSIONES

El TRALI se asocia con hemorragia posparto y transfusión masiva. Existen muy pocos reportes documentados de TRALI en el periodo anterior al parto. Se desconoce si el embarazo afecta la incidencia y el pronóstico de TRALI, pues no hay suficiente bibliografía reportada. Las em-





barazadas se encuentran en desventaja por los cambios fisiológicos del embarazo: disminución del volumen residual, de la capacidad de reserva respiratoria y de la presión coloidosmótica capilar. Es importante establecer el diagnóstico de TRALI para tratarlo oportunamente y notificarlo para conocer la incidencia real y evaluar si el embarazo es causa de TRALI. El control y reversión de la insuficiencia respiratoria en TRALI debe efectuarse con un grupo multidisciplinario.

## REFERENCIAS

- Peters AL, et al. Antibody-mediated transfusion-related acute lung injury; from discovery to prevention. *Br J Haematol* 2015; 170 (5): 597-614. doi:10.1111/bjh.13459
- Román R, Fernández N. TRALI, a masked threat: definition, epidemiological and clinical aspect. *Revista Cubana de Hematol, Inmunol y Hemoter* 2015; 31 (1): 4-19 <https://www.medigraphic.com/pdfs/revcubheminhem/rch-2015/rch151b.pdf>
- Ashbaugh D, et al. Acute respiratory distress in adults. *The Lancet* 1967; 290 (7511): 319-23. doi:10.1016/s0140-6736(67)90168-7
- Kim J, et al. Transfusion-related acute lung injury; clinical perspectives. *Korean J Anesthesiol* 2015; 68 (2):101. doi:10.4097/kjae.2015.68.2.101
- Kenz HE, et al. Transfusion-related acute lung injury. *Eur J Anaesthesiol* 2014; 31 (7): 345-50. doi: 10.1097/eja.0000000000000015
- Kleinman S, et al. Toward an understanding of transfusion-related acute lung injury: statement of a consensus panel. *Transfusion*. 2004; 44 (12):1774-89. doi:10.1111/j.0041-1132.2004.04347.x
- Roubinian N. TACO and TRALI: biology, risk factors, and prevention strategies. *Hematology Am Soc Hematol Educ Program*. 2018 (1): 585-94 doi:10.1182/asheducation-2018.1.585
- Case JJ, Khan N, Delrahim M. Association of massive transfusion for resuscitation in gastrointestinal bleeding with transfusion-related acute lung injury. *Indian J Crit Care Med* 2017; 21 (8): 506-13. doi:10.4103/ijccm.IJCCM38016
- Friedman T, et al. Complications of allogeneic blood product administration, with emphasis on transfusion-related acute lung injury and transfusion-associated circulatory overload. *Adv Anesth* 2017; 35 (1): 159-73. doi:10.1016/j.aan.2017.07.008
- Peters AL, et al. Reporting transfusion-related acute lung injury by clinical and preclinical disciplines. *Blood Transfus* 2018; 16 (3):227-234. doi: 10.2450/2017.0266-16.
- Georges A, et al. Analysis of transfusion-related acute lung injury and possible transfusion-related acute lung injury reported to the french hemovigilance network from 2007 to 2013. *Transfus Med Rev*. 2018; 32 (1): 16-27. doi: 10.1016/j.tmr.2017.07.001.
- Ahya VN. Noninfectious acute lung injury syndromes early after hematopoietic stem cell transplantation. *Clin Chest Med*. 2017; 38 (4): 595-606. doi: 10.1016/j.ccm.2017.07.002.
- Teofili L, et al. Acute lung injury complicating blood transfusion in post-partum hemorrhage: incidence and risk factors. *Mediterr J Hematol Infect Dis*. 2014; 6 (1): e2014069. doi: 10.4084/MJHID.2014.069.
- Semple JW, et al. Targeting transfusion-related acute lung injury: The journey from basic science to novel therapies. *Crit Care Med*. 2018; 46 (5): e452-e458. doi:10.1097/CCM.0000000000002989
- Benson AB, et al. Transfusion-Related Acute Lung Injury (TRALI): A clinical review with emphasis on the critically ill. *Br J Haematol*. 2009; 147 (4): 431-43. doi: 10.1111/j.1365-2141.2009.07840.x
- Khoy K, et al. Transfusion-related acute lung injury: critical neutrophil activation by anti-HLA-A2 antibodies for endothelial permeability. *Transfusion* 2017; 57 (7): 1699-708. doi:10.1111/trf.14134.
- Nowosiad-Magda M, et al. Anti-human leukocyte antigen antibodies are present in blood of blood donors: Is therapy with blood preparations safe for graft recipients? *Transplant Proc* 2014; 46 (8): 2565-71. doi: 10.1016/j.transproceed.2014.09.142.
- Ariza-Proto M, et al. Transfusion related acute lung injury: An underdiagnosed and dangerous entity. *Rev Port Pneumol* 2006; 23 (3):160-61. doi: 10.1016/j.rppnen.2016.12.003.
- Kyoung Min Moon, et al. Transfusion related acute lung injury after cesarean section in a patient with HELLP syndrome. *Korean J Fam Med* 2016; 37 (1): 71-4. doi: 10.4082/kjfm.2016.37.1.71.
- Velásquez-Penagos J, et al. Injuria pulmonar aguda asociada a transfusión en el embarazo. Reporte de un caso y revisión de la literatura. *Rev. Colomb. Obstet. Ginecol*. 2016; 59 (1): 68-3. doi: <https://revista.fecolsog.org/index.php/rcog/article/view/434>
- Otrock ZK, et al. Transfusion-related acute lung injury risk mitigation: an update. *Vox Sang*. 2017; 112 (8): 694-703. doi:10.1111/vox.12573
- Krzysztof Jaworski, Krystyna Maślanka. Transfusion-related acute lung injury in a young woman with ectopic pregnancy. Case report and literature review. *Ginekol Pol* 2016; 87 (3): 231-234. doi: 10.17772/gp/61991
- Gibbs J, et al. Spontaneous rectus sheath hematoma in pregnancy complicated by the development of transfusion related acute lung injury: A case report and review of the literature. *AJP Rep*. 2016; 6 (3): e325-e328. doi: 10.1055/s-0036-1593353