

<p>OKL Klatovská nemocnice, a.s. Plzeňská 929, 33901 Klatovy II, Tel. +420 376 335 863 www.klatovy.nemocnicepk.cz</p>	<p>Název dokumentu: Příbalový leták EBR</p> <p style="text-align: right;">Verze 4</p>
---	---

Erytrocyty bez buffy coatu resuspendované EBR

Výrobce:	Pracoviště transfuzní služby Oddělení klinických laboratoří Klatovská nemocnice, a.s. Plzeňská 929 339 01 Klatovy II
Složení :	Erytrocyty bez buffy coatu, 100 ml resuspenzního roztoku SAGM (dextrosa monohydrát 0,9g , chlorid sodný 0,877 g , manitol 0,525 g, adenin 0,0169 g, aqua pro inj. do 100 ml)
Charakteristika výrobku:	Transfuzní přípravek získaný odstraněním většiny plazmy a vrstvy buffy coatu (vrstva leukocytů a trombocytů) získaný z nesrážlivé plné krve centrifugací a přidáním resuspenzního roztoku ke zbylému sedimentu erytrocytů.
Kontrola kvality:	Výrobek splňuje předepsané parametry dle platné verze Guide to the preparation, use and quality assurance of blood components a SVP.
Skladování a transport:	Skladování při teplotě 2-6°C. Při poklesu teploty pod 1°C se nesmí přípravek použít k transfuzi. Pro transport je nutno dodržet teplotu 2-10°C v přepravních kontejnerech, pokud doba transportu nepřesáhne 12 hod.
Doba použitelnosti:	uvedena na štítku transfuzního přípravku (dle užitého resuspenzního roztoku , běžně 42 dnů).
Značení:	Údaje na konečném štítku transfuzního přípravku <ul style="list-style-type: none"> • název a sídlo výrobce • evid.číslo přípravku • název přípravku: erytrocyty bez buffy coatu resusp. (EBR) • krevní skupina AB0, Rh (D) • další antigeny erytrocytů, pokud byly vyšetřeny • výsledky jiných (než povinných) vyšetření, pokud byla provedena • množství přípravku: objem v ml, TU • údaje o odběru a zpracování: vyrobeno z 450 ml ± 10% krve odebrané do 63 ml antikoagulačního roztoku • datum odběru a použitelnosti (expiration) • pokyn pro skladování: uchovávejte při teplotě 2 – 6 °C • u standardně propouštěných transfuzních přípravků: vyhovuje v předepsaných testech

<p>OKL Klatovská nemocnice, a.s. Plzeňská 929, 33901 Klatovy II, Tel. +420 376 335 863 www.klatovy.nemocnicepk.cz</p>	<p>Název dokumentu: Příbalový leták EBR</p> <p style="text-align: right;">Verze 4</p>
---	---

<p>Správná aplikace a indikace:</p>	<p>O podání, správné aplikaci a léčebných indikacích rozhoduje lékař s tím, že každá neindikovaná transfuze je kontraindikovaná.</p>
<p>Upozornění:</p>	<p>Kompatibilita erytrocytů s uvažovaným příjemcem se musí ověřit vhodným předtransfuzním vyšetřením. Do vaku se nesmí přidávat žádný roztok obsahující Ca²⁺ ionty nebo glukózu.</p> <p>V případě nepodání TP je nutné tuto skutečnost nahlásit pracovišti transfuzní služby a TP je likvidován.</p>
<p>Povinná testování:</p>	<p>krevní skupina (AB0, Rh(D)), screening protilátek proti erytrocytům, HIV 1,2, Ag,Ab, anti HCV, HBsAg a vyšetření na syfilis.</p>
<p>Nežádoucí účinky:</p>	<ul style="list-style-type: none"> • přetížení oběhu • hemolytické potransfuzní reakce • anafylaxe • nehemolytické potransfuzní reakce – zimnice, horečka • alloimunizace proti HLA a erytrocytovým antigenům • přenos virů je možný bez ohledu na pečlivý výběr dárců a screeningová vyšetření • možný přenos syfilis • možný přenos protozoí – malárie • sepe způsobená náhodnou bakteriální kontaminací • biochemické odchylky při masivní transfuzi (hyperkalemie) • potransfuzní purpura • akutní poškození plic vyvolané transfuzí (TRALI) • GvHD • přetížení železem • citrátová toxicita u novorozenců a pacientů s poškozenou funkcí jater
<p>Uvolnění výrobku:</p>	<p>Je výhradně v kompetenci kvalifikované osoby pracoviště transfuzní služby</p>