

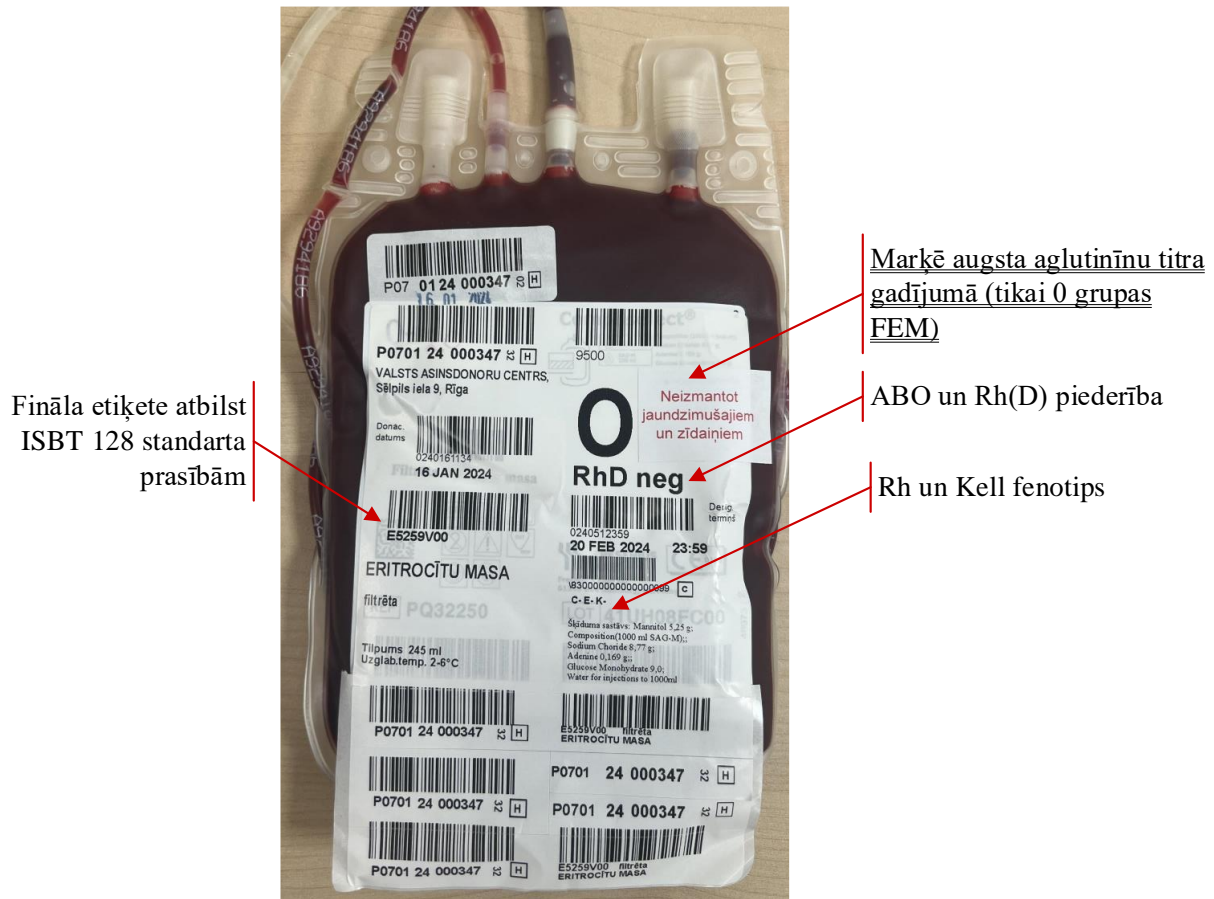
	Informācija klientiem <b>Pārļiešanai derīgas filtrētas eritrocītu masas          (FEM) specifikācija</b>		<b>Nr. I-009/02</b> Lpp.1 no 2
	APSTIPRINU	Valsts asinsdonoru centra direktore	E.Pole (personiskais paraksts*)

Produkta nosaukums	Produkta kods
Eritrocītu masa filtrēta, atmazgāta	E3851
Eritrocītu masa filtrēta, atmazgāta, apstarota	E3852
Eritrocītu masa filtrēta	E5259
Eritrocītu masa filtrēta, apstarota	E5261

Parametrs	Prasība
<b>Laboratoriskie izmeklējumi:</b>	
Asins grupa ABO, Rh(D) piederība	Identificēta
HIV AV+Ag	Negatīvs
HCV AV	Negatīvs
HBs Ag	Negatīvs
T.Pallidum AV	Negatīvs
HCV RNS	Negatīvs
HIV RNS	Negatīvs
HBV DNS	Negatīvs
Antieritrocitārās antivielas	Negatīvs
Rh fenotips	Identificēts
Kell fenotips	Identificēts: - Negatīvs – norādīts uz fināla etiķetes; - Pozitīvs - norādīts uz fināla etiķetes un aplīmēts ar papildus uzlīmi <div style="border: 1px solid black; padding: 5px; margin-top: 10px;"> <p><b>Kell – pozitīvu EM izmanto:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Kell – pozitīviem recipientiem;</li> <li>- Vīriešiem;</li> <li>- Sievietēm nerekonceptīvā vecumā (menopauzē).</li> </ul> <p><b>Nedrīkst pārliet:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Intrauterīni</li> <li>- Neonatoloģijas un pediatrijas praksē;</li> <li>- Sievietēm rekonceptīvā vecumā;</li> <li>- Aloimunizētiem recipientiem.</li> </ul> </div>
Aglutinīnu titrs (tikai O grupas FEM)	Noteikts Gadījumā, ja aglutinīnu titrs ir augsts (>128 <sup>i</sup> ), FEM aplīmē ar papildus uzlīmi <sup>ii</sup> <b>„Neizmantojot jaundzimušajiem un zīdaiņiem”</b> (sk. 1.att.)
Saderības testi pēc ārstniecības iestādes pieprasījuma	Saderināta FEM aplīmēta ar papildus uzlīmi 
<b>Kvalitātes kontroles rādītāji</b>	Atbilst “Guide to the preparation, use and quality assurance of blood components” (aktuālā versija) prasībām
<b>Makroskopiskās novērtēšanas kritēriji</b>	Maiss ar FEM ir hermētisks FEM krāsa ir atbilstoša (nav hemolīzes pazīmes) FEM deva ir identificējama
Fināla etiķete	Atbilst ISBT 128 standartam (sk. 1.att.)
<b>Citi parametri:</b> Apstarošana	FEM deva ir aplīmēta ar apstarošanas indikatoru, kas apliecina, ka FEM saņēma apstarošanas devu no 25 līdz 50 Gray <sup>iii</sup> 

Uzglabāšanas temperatūra	Transportēšanas temperatūra
+2°C līdz +6°C	+2°C līdz +6°C (pieļaujamās temperatūras novirzes transportēšanas laikā robežās no +1°C līdz +10°C)



1.att. Pārliešanai derīgas EM filtrētas devas piemērs

#### Izstrādāja

Amats	V.Uzvārds	Paraksts	Datums
Transfuzioloģiskā departamenta direktore	N.Kanta	(personiskais paraksts*)	21.02.2024

#### Saskaņoja

Amats	V.Uzvārds	Paraksts	Datums
Asins pagatavošanu krājumu nodaļas vadītāja	D.Smaile	(personiskais paraksts*)	21.02.2024
Kvalitātes un risku vadības departamenta direktore	E.Kluce	(personiskais paraksts*)	21.02.2024

<sup>i</sup> Izņemts: "256"

<sup>ii</sup> Izņemts: "Pārlieš tikai O grupas pacientiem"



<sup>iii</sup> Izņemts: