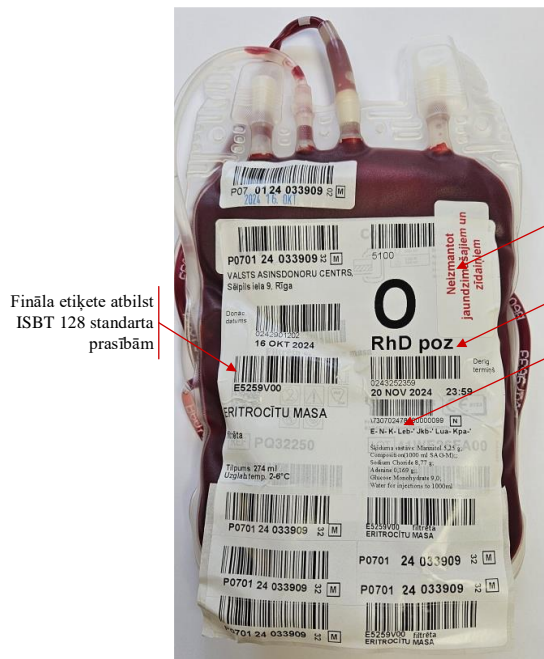
	Informācija klientiem <b>Pārļiešanai derīgas filtrētas eritrocītu masas (FEM) specifikācija</b>		<b>Nr. I-009/04</b> Lpp.1 no 3
	APSTIPRINU	Valsts asinsdonoru centra direktore	E.Pole (personiskais paraksts*)

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 (sk. 2.att.) <div style="border: 1px solid gray; padding: 5px; margin-top: 10px; text-align: center;"> <p><b>Kell pozitīvs -nedrīkst pārliet:</b>              intrauterīni; neonatoloģijā un pediatrijā;              sievietēm reproduktīvā vecumā,              aloimunizētiem recipientiem.</p> </div>
Aglutinīnu titrs (tikai O grupas FEM)	Noteikts Gadījumā, ja aglutinīnu titrs ir augsts (>128), FEM aplīmē ar papildus uzlīmi <b>„Neizmantojot jaundzimušajiem un zīdaiņiem”</b> (sk. 1.att.) <div style="border: 1px solid gray; padding: 5px; margin-top: 10px; text-align: center;"> <p><b>Neizmantojot jaundzimušajiem un zīdaiņiem</b></p> </div>
Saderības testi pēc ārstniecības iestādes pieprasījuma	Saderināta FEM aplīmēta ar papildus uzlīmi (sk. 3.att.) <div style="border: 1px solid gray; padding: 5px; margin-top: 10px;"> <p>FEM SADERĪGA Lab.Nr 924 0100 11644              Pacienta VĀRDS UZVārds _____  <b>A RhD neg</b> Pacienta personas kods _____              Slimnīca SIA "Liepājas reģionālā slimnīca"              FEM devas identifikācijas Nr. P0701 24 035328 W E5259V00              Protokola Nr. <b>A RhD neg</b>              Izmēģināšanu veica _____ datums 07-11-2024</p> </div>
<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 (sk. 4.att.) <sup>i</sup> <div style="border: 1px solid gray; padding: 5px; margin-top: 10px;"> <p><b>RAD-SURE™</b> OPERATOR _____ DATE ____/____/____  <b>25 Gy INDICATOR</b> _____ <b>IRRADIATED</b>              Lot No. 0352380U25 _____ Exp. FEB 2024</p> </div>

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)



Fināla etiķete atbilst ISBT 128 standarta prasībām

Marķē augsta aglutinīnu tīrā gadījumā (tikai 0 grupas FEM)

ABO un Rh(D) piederība

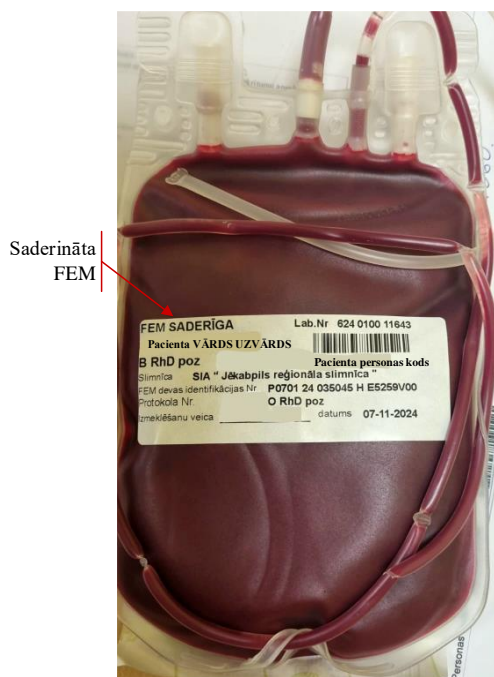
Rh un Kell fenotips



Pozitīvs Kell fenotips

1. att. Pārļiešanai derīgas FEM devas piemērs ar papildus uzlīmi "Neizmantojot jaundzimušajiem un zīdaiņiem"

2.att. Pozitīva Kell Fenotipa papildus uzlīme



Saderināta FEM



Apstarošanas indikators

3.att. Saderinātas FEM papildus uzlīme

4.att. Apstarošanas indikators<sup>ii</sup>

## Izstrādāja

Amats	V.Uzvārds	Paraksts	Datums
Transfuzioloģiskā departamenta direktore	N.Kanta	<i>(personiskais paraksts*)</i>	24.02.2025

## Saskaņoja

Amats	V.Uzvārds	Paraksts	Datums
Asins pagatavošanu krājumu nodaļas vadītāja	D.Smaile	<i>(personiskais paraksts*)</i>	24.02.2025
Kvalitātes un risku vadības departamenta direktore	E.Kluce	<i>(personiskais paraksts*)</i>	24.02.2025

---

<sup>i</sup> Nomainīts apstārošanas indikatora attēls.<sup>ii</sup> Nomainīts 4. att. "Apstārošanas indikators".