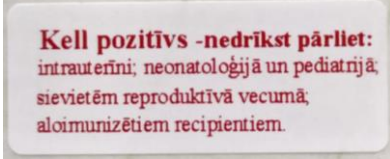
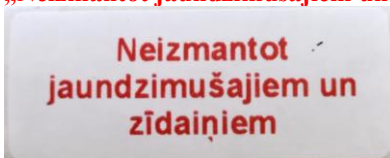


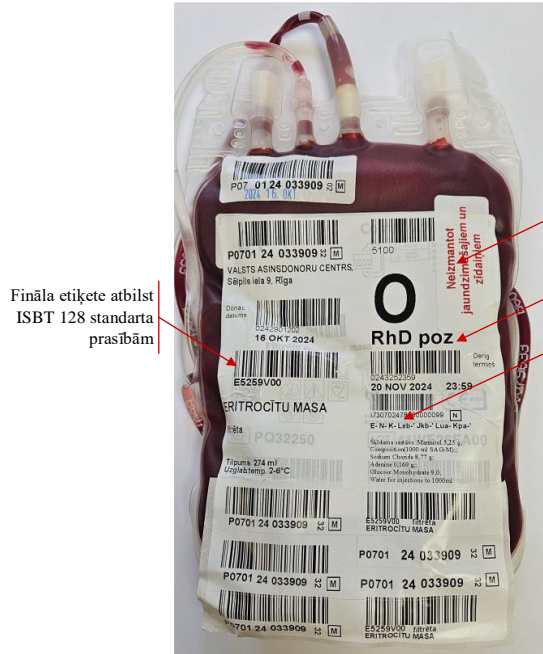
	Informācija klientiem Pārļiešanai derīgas filtrētas eritrocītu masas (FEM) specifikācija		Nr. I-009/03 Lpp.1 no 3
	APSTIPRINU	Valsts asinsdonoru centra direktore	E.Pole (personiskais paraksts*)

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
Laboratoriskie izmeklējumi:	
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.) ⁱ
	
Aglutinīnu titrs (tikai O grupas FEM)	Noteikts Gadījumā, ja aglutinīnu titrs ir augsts (>128), FEM aplīmē ar papildus uzlīmi „ Neizmantojot jaundzimušajiem un zīdaiņiem ” (sk. 1.att.) ⁱⁱ
	
Saderības testi pēc ārstniecības iestādes pieprasījuma	Saderināta FEM aplīmēta ar papildus uzlīmi (sk. 3.att.) ⁱⁱⁱ
	
Kvalitātes kontroles rādītāji	Atbilst “Guide to the preparation, use and quality assurance of blood components” (aktuālā versija) prasībām
Makroskopiskās novērtēšanas kritēriji	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.)
Citi parametri: Apstarošana	FEM deva ir aplīmēta ar apstarošanas indikatoru, kas apliecina, ka FEM saņēma apstarošanas devu no 25 līdz 50 Gray (sk. 4.att.)
	

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



2. att. Pozitīva Kell Fenotipa papildus uzlīme



3. att. Saderinātas FEM papildus uzlīme



4. att. Apstarošanas indikators

Izstrādāja

Amats	V.Uzvārds	Paraksts	Datums
Transfuzioloģiskā departamenta direktore	N.Kanta	(personiskais paraksts*)	22.11.2024

Saskaņoja

Amats	V.Uzvārds	Paraksts	Datums
Asins pagatavošanu krājumu nodaļas vadītāja	D.Smaile	(personiskais paraksts*)	22.11.2024
Kvalitātes un risku vadības departamenta direktore	E.Kluce	(personiskais paraksts*)	22.11.2024

ⁱ Nomainīts attēls “Kell pozitīvs – nedrīkst pārliet: intrauterīni; neonatoloģijā un pediatrijā; sievietēm reproduktīvā vecumā; aloimunizētiem recipientiem.”

ⁱⁱ Nomainīts attēls “Neizmantojot jaundzimušajiem un zīdaiņiem”

ⁱⁱⁱ Nomainīts attēls “FEM saderīga”