

Příbalový leták - AEBR

Pokyny/ Pokyny pro spolupracující oddělení

číslo : P_LIN_113_HTO
verze : 02
exemplář :
strana : 1 z 3
platí od : 23.07.2018
přílohy : 0
datum tisku : 04.04.2022

Nemocnice Pardubického kraje, a.s. pracoviště: HTO Litomyšlská nemocnice Kyjevská 44, 532 03 Pardubice
IČ: 275 20 536

Název dokumentu

Erytrocytový koncentrát resuspendovaný bez buffy-coatu pro autotransfuzi (AEBR) - příbalový leták transfuzního přípravku

Abstrakt**Rozdělovník**

Funkce	Jméno	Počet	Exemplář	Datum převzetí	Podpis
	internet				

Tento dokument je duchovním majetkem HTO Litomyšlské nemocnice. Podléhá všem náležitostem, které se týkají řízení dokumentace. Kopírování tohoto dokumentu je přípustné pouze se souhlasem primáře oddělení nebo správce dokumentace.

Zpracoval RNDr. Petrová Iva	Schválil MUDr. Fenclová Zdenka, Primář oddělení HTO Dne 09.07.2018
Kontroloval RNDr. Petrová Iva Dne 09.07.2018	Revize ročně

Příbalový leták - AEBR

Pokyny/ Pokyny pro spolupracující oddělení	
číslo	: P_LIN_113_HTO
verze	: 02
exemplář	:
strana	: 2 z 3
platí od	: 23.07.2018
přílohy	: 0
datum tisku	: 04.04.2022

Erytrocytový koncentrát resuspendovaný bez buffy-coatu pro autotransfuzi (AEBR) - příbalový leták transfuzního přípravku

Výrobce: Transfúzní oddělení Litomyšlské nemocnice, NPK a.s., PSČ 570 14, tel: 461 655 435, fax: 461 655 444, Email: zdenka.fenclova@nempk.cz

Charakteristika: transfúzní přípravek vyrobený z 1 TU plné krve (475 g +/-10%, ev. menší dle váhy pacienta - nejméně 320g – pacient o váze 44 kg) smíšené se 63 ml protisrážlivého roztoku CPD (obsahuje na 1000 ml: Citric Acid Monohydrate 3,27 g, Sodium Citrate Dihydrate 26,3 g, Glucose Monohydrate 25,5 g, Sodium dihydrogen phosphate dihydrate 2,51 g, Water for injections to 1000 ml) centrifugací, odstraněním plasmy a buffy-coatu (86-107 ml) a následnou resuspenzí ve 100 ml výživného roztoku SAG-M (složení na 1000 ml: Sodium Chloride 8,77 g, Adenine 0,169 g, Glucose Monohydrate 9,0 g, Mannitol 5,25 g, Water for injections to 1000 ml), zpracovaný do 6 hodin po odběru plné krve, uchovávaný při teplotě +2°C až +6°C.

Pro transfúzní přípravek je splněna negativita infekčních markerů /HIV, HbsAg, HCV, syphilis/ – možná výjimka u reaktivity HBsAg a HCV při předchozím písemném souhlasu indikujícího lékaře (na štítku přípravku upozornění o reaktivitě: text: NEVYHOVUJE V UVEDENÝCH TESTECH).

Na štítku je uvedeno: **Autologní odběr** a jméno, příjmení a rodné číslo pacienta, kterému krev patří. Dále je na vaku AEBR nalepen štítek „**PŘÍSNĚ REZERVOVÁNO PRO UVEDENÉHO PACIENTA**“

Vlastnosti: Přípravek má složení odpovídající hodnotám krevního obrazu dárce (naředěné antikoagulačními a konzervačními roztoky) v předoperačním období. Sterilní.

Indikační skupina: transfúzní přípravek.

Balení: 270-370 g +/-10%, plastový vak

Indikace: k náhradě krevní ztráty v průběhu nebo po plánované operaci.

Upozornění:

Před podáním pečlivě zkontrolujte:

- Shodu údajů na štítku přípravku s údaji na dodacím listu k přípravku
- Jméno, příjmení a rodné číslo pacienta na štítku
- Číslo, název a objem přípravku
- Krevní skupinu ABO a Rh(D)
- Datum odběru a dobu použitelnosti
- Neporušenost vaku
- Nepřítomnost hemolýzy nebo sraženin

Proveďte:

- Zajišťovací zkoušku u lůžka příjemce, tj. kontrolní orientační vyšetření krevní skupiny EBRu a krevní skupiny příjemce u lůžka pacienta.
- Přípravek aplikujte přísně i.v. infúzním setem s filtrem 170-200 um (set pro transfúze krve). Podrobná pravidla předtransfúzního vyšetření, podání krve a krevních derivátů, potransfúzní reakce apod. k dispozici na každém oddělení nemocnice, kde se transfúzní přípravky podávají.
- Přímou observaci pacienta 15 min
- Zápis o provedené transfúzi na dodacím listu

Kontraindikace: každé neindikované podání EBR je kontraindikováno.

Skladování: V chladícím boxu při teplotě 2-6°C.

Transport: Validovaným systémem dopravy: max.6 hod, teplota na konci transportu max. 10°C.

Příbalový leták - AEBR

Pokyny/ Pokyny pro spolupracující oddělení

číslo	:	P_LIN_113_HTO
verze	:	02
exemplář	:	
strana	:	3 z 3
platí od	:	23.07.2018
přílohy	:	0
datum tisku	:	04.04.2022

Možné nežádoucí účinky: hemolytické či nehemolytické potransfúzní reakce, sepse způsobená bakteriální kontaminací, přetížení oběhu.

Potransfúzní reakce: Při výskytu reakce odeberte 10ml nesrážlivé krve EDTA od příjemce, uzavřete vak s přípravkem a odešlete jej s vyplněným formulářem o potransfúzní reakci na transfúzní odd. k vyšetření. Telefonicky oznamte na TO.

Exspirace: Do data uvedeného na štítku.