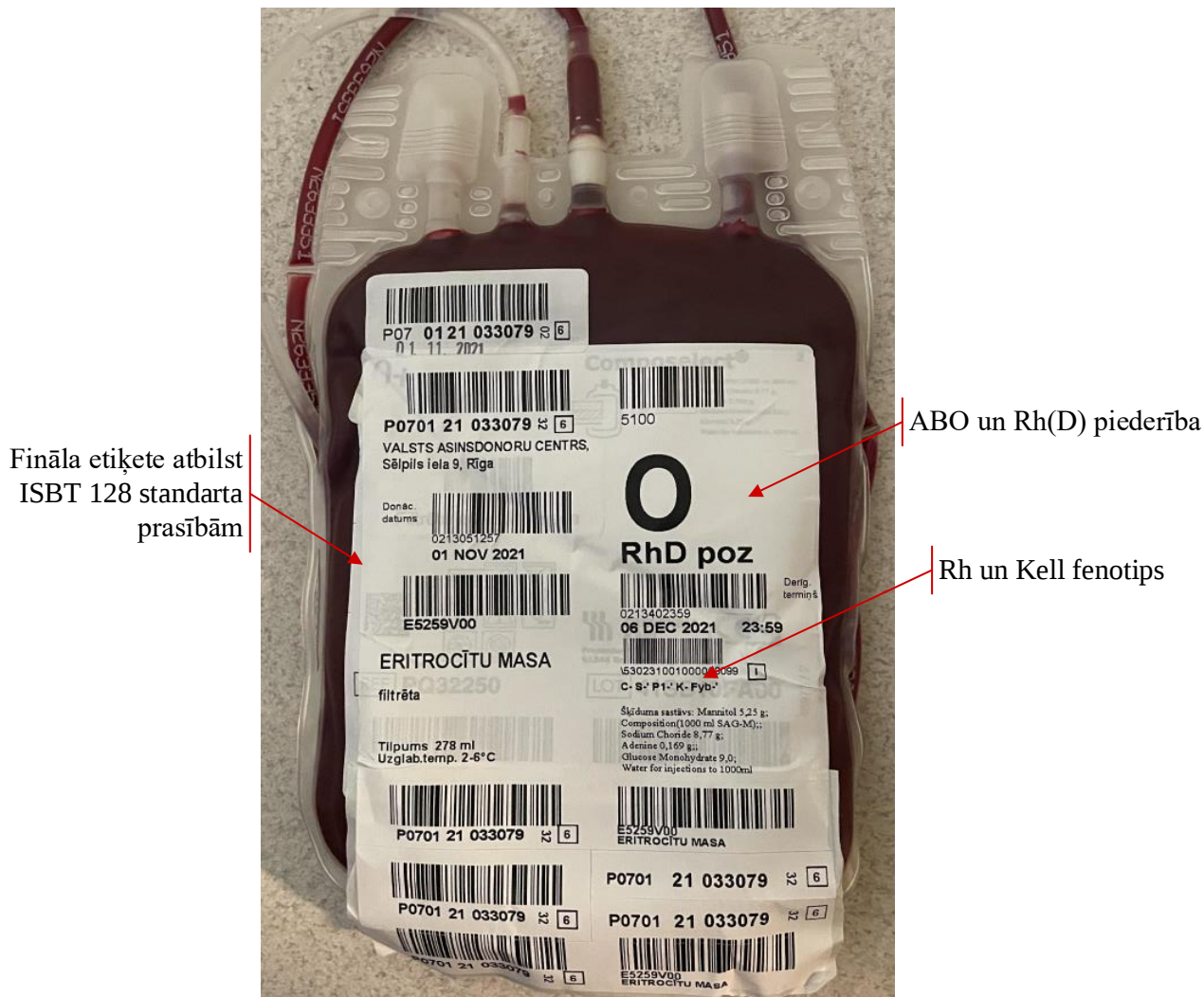


 VALSTS ASINSDONORU CENTRS	Informācija klientiem Pārliešanai derīgas <u>filtrētas</u> eritrocītu masas (FEM) specifikācija			Nr. I-009/01 Lpp.1 no 2
APSTIPRINU	Valsts asinsdonoru centra direktora p.i.	D.Sliņķo	(personiskais paraksts*)	04.07.2023

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:	
<u>Asins grupa</u> 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
<u>Rh fenotips</u>	Identificēts
<u>Kell fenotips</u>	Identificēts: - Negatīvs – norādīts uz fināla etiķetes; - Pozitīvs - norādīts uz fināla etiķetes un aplīmēts ar papildus uzlīmi Kell – pozitīvu EM izmanto: - Kell – pozitīviem recipientiem; - Vīriešiem; - Sievietēm neregulārija vecumā (menopauzē). Nedrīkst pārlie: - Intrauterīni - Neonatoloģijas un pediatrijas praksē; - Sievietēm reproduktīvā vecumā; - Aloimūnizētiem recipientiem.
ⁱ Aglutinīnu titrs (tikai O grupas EM)	Noteikts Gadījumā, ja aglutinīnu titrs <u>ir augsts</u> (> 256), ⁱⁱ FEM aplīmē ar papildus uzlīmi „Pārlie tikai O grupas pacientam” (sk. 1.att.)
Saderības testi pēc ārstniecības iestādes pieprasījuma	Saderināta FEM aplīmēta ar papildus uzlīmi ER. MASA SADERĪGA Lab.Nr 720 0100 02404 Pacients VARDs UZVARDs A RhD neg Slimnīca Ārstniecības iestādes nosaukums EM devas identifikācijas Nr. P0701 20 009797 0 E3844V00 Izmeklēšanu veica A RhD neg datums 15-04-2020
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) ⁱⁱⁱ 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 MIN 25 Gy MAX 50 Gy CENTRAL BLUE DOT INDICATES X-RAY IRRADIATION Date ____/____/____ Lot No. 2105 Time ____ ID ____ Exp: Jul 2023 Target Dose ☐ 35 Gy Other ____ Gy RADTAG®

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



1.att. Pārliešanai derīgas EM filtrētas devas piemērs

Izstrādāja:

Amats	V.Uzvārds	Paraksts	Datums
Transfuzioloģiskā departamenta direktore	N.Kanta	(personiskais paraksts*)	04.07.2023

Saskaņoja:

Amats	V.Uzvārds	Paraksts	Datums
Kvalitātes un risku vadības departamenta eksperts Asins dienestā	A.Ozola-Priedīte	(personiskais paraksts*)	04.07.2023

ⁱ Izņemts teksts: “Augsts”

ⁱⁱ Visā tekstā “EM” aizstāts ar “FEM”

ⁱⁱⁱ Izņemts teksts: “EM nav recekļu”