



**Ulotka informacyjna o składniku krwi
przeznaczonym do użytku klinicznego**
**UBOGOLEUKOCYTARNY
KONCENTRAT KRWINEK
CZERWONYCH (UKKCz)**

F-EX-8.2.1-01
Wydanie 1 z
22.11.2018

<u>Rodzaj płynu konserwującego lub wzbogacającego</u> CPDA-1
<u>Warunki transportu</u> Transportować w warunkach poddanych walidacji w temperaturze nie przekraczającej 10°C, najlepiej w specjalnych samochodach chłodniach lub w zwykłych samochodach wyposażonych w transportową lodówkę zasilaną elektrycznie albo w kontener z izolacją wypełniony wkładami chłodzącymi. Składnik nie powinien być transportowany w temperaturze nie przekraczającej 10°C dłużej niż 24 godziny.
<u>Przechowywanie i termin ważności</u> Przechowywać w temperaturze od 2° C do 6° C . Termin ważności UKKCz przygotowanego w systemie zamkniętym jest zgodny z terminem ważności macierzystej jednostki KKCz
<u>Wskazówki dotyczące przetaczania</u> 1. Nie przetaczać w przypadku stwierdzenia hemolizy, innych zmian wizualnych lub uszkodzenia pojemnika. 2. Przetaczać przez filtr 170-200µm.
<u>Wskazania do stosowania</u> 1. Leczenie niedokrwistości u chorych ze stwierdzoną lub podejrzaną obecnością przeciwciał anti-HLA 2. Zabezpieczenie potencjalnych wielokrotnych biorców przed alloimmunizacją antygenami HLA 3. Transfuzje dopłodowe i u noworodków 4. Minimalizacja ryzyka przeniesienia zakażenia CMV –zamiast KKCz od dawcy CMV(-)
<u>Przeciwwskazania</u> 1. Różnego rodzaju nadwrażliwość na białka osocza 2. Transfuzje wymienne u noworodków, chyba, że składnik zostanie przetoczony w ciągu 5dni po donacji
<u>Środki ostrożności podczas stosowania</u> 1. Serologiczna zgodność składnika musi być potwierdzona przed przetoczeniem odpowiednimi badaniami laboratoryjnymi (próba zgodności). 2. Należy przetaczać przez aparat z filtrem zatrzymującym mikroagregaty 3. Jeśli w tym samym czasie niezbędne są przetoczenia innych skłaników krwi, to muszą być one również ubogoleukocytarne.
<u>Możliwe niepożądane reakcje</u> 1. Przeciążenie krążenia. 2. Hemolityczne reakcje poprzetoczeniowe. 3. Niehemolityczne reakcje poprzetoczeniowe(głównie dreszcze, gorączka), ale pojawiające się rzadziej niż po przetoczeniu KPK. 4. Reakcje alergiczne i anafilaktyczne. 5. Przeciążenie żelazem. 6. Alloimmunizacja, w szczególności antygenami HLA i krwinek czerwonych 7. Przeniesienie zakażenia kiłą – może nastąpić, jeśli zakażony składnik przed przetoczeniem był przechowywany w temperaturze 4°C krócej, niż 96 godzin. 8. Przeniesienie zakażenia wirusowego (np. HCV, HIV itp.) - jest możliwe, pomimo starannej selekcji dawców i wykonywania badań przesiewowych. 9. Przeniesienie zarażenia pierwotniakami (np. zarodźcem malarii) – może wystąpić w rzadkich przypadkach. 10. Posocznica spowodowana zakażeniem bakteryjnym składnika. 11. Zaburzenia biochemiczne (np. hiperkaliemia) – po masowych przetoczeniach. 12. Poprzetoczeniowa szkaza małopłytkowa (PTP). 13. Poprzetoczeniowa choroba przeszczep przeciwko biorcy (TA-GvHD). 14. Ostra poprzetoczeniowa niewydolność oddechowa (TRALI). 15. Przeniesienie zakażenia innymi czynnikami zakaźnymi, które nie są badane lub rozpoznane.



**Ulotka informacyjna o składniku krwi
przeznaczonym do użytku klinicznego**

**UBOGOLEUKOCYTARNY
KONCENTRAT KRWINEK
CZERWONYCH (UKKCz)**

**F-EX-8.2.1-01
Wydanie 1 z
22.11.2018**