



ULOTKA INFORMACYJNA O SKŁADNIKU KRWI

KONCENTRAT KRWIINEK CZERWONYCH W ROZTWORZE WZBOGACAJĄCYM, POZBAWIONY KOŻUSZKA LEUKOCYTARNO-PŁYTKOWEGO (KKCz/RW - bez koż. l.-pł.)

- 1. Wytwórca:** Regionalne Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa w Gdańsku.
- 2. Opis:** Koncentrat Krwinek Czerwonych z płynem wzbogacającym bez kożuszka leukocytarno–płytkowego to składnik krwi uzyskany z jednej jednostki krwi pełnej w wyniku jej wirowania, oddzielenia osocza i usunięcia kożuszka leukocytarno-płytkowego. Zawiera w swoim składzie krwinki czerwone, śladowe ilości osocza z donacji macierzystej, leukocyty i płytki krwi pozostałe po usunięciu kożuszka, niewielką ilość płynu konserwującego oraz 100 ml roztworu wzbogacającego SAGM. Całkowita liczba leukocytów w jednej jednostce KKCz/RW - bez koż. l.-pł. nie powinna przekraczać $1,2 \times 10^9$ a całkowita liczba krwinek płytkowych powinna być mniejsza niż 20×10^9 . Poziom hematokrytu 0,50 – 0,70, hemoglobiny ≥ 43 g/jend. Przetoczenie 1 jednostki KKCz/RW - bez koż. l.-pł. powinno spowodować u biorcy wzrost Hb o ok. 10g/l (1g/dl) a Ht o 0,03-0,04.
- 3. Rodzaj płynu konserwującego lub wzbogacającego:** CPD (konserwujący), SAGM (wzbogacający).
- 4. Warunki przechowywania i transportu. Termin ważności:** Przechowywać w temp. od +2°C do +6°C, transportować w temp. +2 °C do +10°C (w warunkach poddanych walidacji), w specjalnych samochodach chłodniach lub w zwykłych samochodach wyposażonych w transportową lodówkę zasilaną elektrycznie albo w kontener z izolacją wypełniony wkładami chłodzącymi. **Termin ważności wynosi 42 dni.**
- 5. Sposób przetaczania:** Nie przetaczać w przypadku stwierdzenia hemolizy, uszkodzenia pojemnika lub innych zmian w preparacie. Przetaczać przez filtr 170-200 µm.
- 6. Wskazania do stosowania:**
 - Leczenie niedokrwistości,
 - W celu uzupełnienia utraconej krwi krążącej.
- 7. Przeciwwskazania:**
 - różnego typu nietolerancjach osocza,
 - transfuzje wymienne u noworodków, chyba że składnik zostanie przetoczony w ciągu 5 dni po donacji, a w dniu użycia roztwór wzbogacający zostanie zastąpiony odpowiednią objętością FFP.



nr KRS 0000050643
Sąd Rejonowy w Gdańsku
VII wydział Gospodarczy
Krajowego Rejestru Sądowego

NIP: 957-07-43-487
REGON: 000297715
Bank Gospodarstwa Krajowego O/Gdańsk
13 1130 1121 0006 5621 1320 0001

80 -210 Gdańsk
ul. J. Hoene-Wrońskiego 4
tel./fax 58 820 40 40
e-mail: sekretariat@krew.gda.pl

8. Środki ostrożności podczas stosowania:

- serologiczna zgodność składnika musi być potwierdzona przed przetoczeniem odpowiednimi badaniami laboratoryjnymi (próba zgodności),
- obowiązuje makroskopowa ocena składnika krwi przed przetoczeniem (kolor, wygląd, szczelność pojemnika),
- przetaczać przez przyrząd do przetoczeń z filtrem zatrzymującym mikroagregaty.

9. Możliwe niepożądane reakcje:

- przeciążenie krążenia,
- hemolityczne reakcje poprzetoczeniowe,
- niehemolityczne reakcje poprzetoczeniowe (głównie dreszcze, gorączka),
- Reakcje alergiczne i anafilaktyczne,
- alloimmunizacja (antygeny krwinek czerwonych, antygeny HLA),
- przeniesienie zakażenia wirusowego (np. WZW, HIV, CMV),
- przeniesienie zakażenia kiłą (gdy zakażony składnik krwi przechowywany jest w temp. +4°C krócej niż 96 godz.),
- przeniesienie zakażenia pierwotniakami (malaria),
- posocznica (mimowolne zakażenie bakteryjne składnika),
- hiperkaliemia (po masywnych przetoczeniach),
- małopłytkowa plamica poprzetoczeniowa (PTP),
- poprzetoczeniowa ostra niewydolność oddechowa (TRALI),
- choroba „przeszczep przeciw gospodarzowi” (TA-GVHD),
- przeniesienie zakażenia innymi czynnikami zakaźnymi, które nie są badane lub rozpoznane.