



ULOTKA INFORMACYJNA O SKŁADNIKU KRWI

PRZEMYWANY UBOGOLEUKOCYTARNY KONCENTRAT KRWINEK PŁYTKOWYCH (PUKKP)

- 1. Wytwórca:** Regionalne Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa w Gdańsku.
- 2. Opis:** Przemysłowy Ubogoleukocytarny Koncentrat Krwinek Płytkowych stanowią krwinki płytkowe otrzymane metodą aferezy lub zlewania, pozbawione osocza i zawieszony w roztworze wzbogacającym do przechowywania UKKP lub 0,9% NaCl.
- 3. Rodzaj płynu konserwującego lub wzbogacającego:** CPD (konserwujący). Do przemysławania 0,9% NaCl lub roztwór wzbogacający.
- 4. Warunki przechowywania i transportu. Termin ważności.** PUKKP przechowywać w temp. od +20°C do +24°C w warunkach stałego mieszania (mieszadło obrotowe lub horyzontalne). Transportować w pojemniku z izolacją termiczną, w temp. od +20°C do +24°C (w warunkach poddanych walidacji). **Termin ważności: 2 godziny** od zakończenia preparatyki.
- 5. Sposób przetaczania:** Nie przetaczać w przypadku stwierdzenia uszkodzenia pojemnika lub innych zmian w preparacie. Przetaczać przez filtr 170-200 µm natychmiast po otrzymaniu. Wszystkie PUKKP gdy są wskazania do profilaktyki GvHD powinny zostać napromieniowane. Dawkowanie: niemowlęta – 10 ml/kg m.c.; dzieci – 1 j. około 50ml /10-15 kg m.c.; dorośli: 1 dawka terapeutyczna zawiera 3×10^{11} krwinek płytkowych.
- 6. Wskazania do stosowania:**
 - w celu uzupełnienia niedoborów płytek krwi u chorych z przeciwciałami skierowanymi przeciwko białkom osocza, szczególnie anty - Iga i u chorych z ciężkimi odczynami alergicznymi, występujących po przetoczeniach UKKP zawierających osocze,
 - w przypadku alloimmunologicznej małopłytkowości noworodków do transfuzji KKP pobranego od matki.
- 7. Przeciwwskazania: jeżeli występują**
- 8. Środki ostrożności podczas stosowania:**
 - Zaleca się przetaczać PUKKP zgodne w układzie AB0i Rh D (wyjątek stanowią UKKP rekonstruowane),
 - nie zaleca się przetoczenia RhD- (ujemnej) dziewczynce lub kobiecie w wieku rozrodczym UKKP – Af. RhD+ (dodatniego). W razie konieczności zastosowania takiego UKKP - Af. należy podać immunoglobulinę anty-D, aby zapobiec immunizacji antygenem RhD. Zazwyczaj podaje się jednorazowo 50-100 µg immunoglobuliny anty-D (20µg immunoglobuliny anty-D na 1 ml przetoczonych RhD+ (dodatnich) krwinek płytkowych,



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 58 520 40 40
e-mail: sekretariat@krew.gda.pl

- 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,
- niehemolityczny reakcje poprzetoczeniowe (głównie dreszcze, gorączka),
- alloimmunizacja (antygeny HPA, antygeny HLA),
- przeniesienie zakażenia wirusowego (np. WZW, HIV, CMV),
- przeniesienie zakażenia kiłą,
- przeniesienie zakażenia pierwotniakami (malaria),
- posocznica (mimowolne zakażenie bakteryjne składnika),
- poprzetoczeniowa skaza małopłytkowa,
- poprzetoczeniowa ostra niewydolność oddechowa (TRALI),
- choroba „przeszczep przeciw gospodarzowi” (TA-GVHD),
- przeniesienie zakażenia innymi czynnikami zakaźnymi, które nie są badane lub rozpoznane.