

## Informace pro použití – čtěte pozorně!

Transfuzní přípravek, který jste obdrželi, byl vyroben za dodržení definovaných legislativních postupů a kontrol jakosti. K jeho znehodnocení může dojít nedodržením podmínek při skladování, transportu či aplikaci. Při použití přípravku k hemoterapii, respektujte níže uvedené informace. Případné dotazy Vám zodpoví lékař Hematologicko – transfuzního oddělení, Nemocnice Břeclav, p.o., tel. 519 315 165.

### Název: **Plazma pro autotransfuzi - zkratka P**

na štítku je uvedeno celé jméno, příjmení a rodné číslo pacienta a text „AUTOTRANSFUZE“

**Definice:** Plazma z autologního odběru plné krve, šokově zmrazená během jedné hodiny v jádře na -30°C, skladována při teplotě -25°C a nižší.

**Složení:** Přípravek obsahuje stabilní koagulační faktory, albumin a imunoglobuliny v koncentracích, obvyklých u daného autologního dárce/pacienta, antikoagulační roztok CPD.

- antikoagulační roztok CPD, 63 ml
- 1000 ml roztoku obsahuje 3,27 g Citric Acid Monohydrate, 26,3 g Sodium Citrate Dihydrate, 25,5 g Glucose Monohydrate, 2,51g Sodium dihydrogen phosphate dihydrate, Water for injections to 1000 ml.

**Skladování:** plazma pro autotransfuzi se uchovává po dobu:

36 měsíců při teplotě méně než -25°C

3 měsíců při teplotě -18°C až -25°C

Doba expirace je uvedena na štítku transfuzního přípravku.

**Transport:** Validovaná přeprava ve vychlazeném uzavřeném termoboxu se suchým ledem v ochranném papírovém obalu. Při krátkém transportu je přípustný pouze vychlazený termobox.

**Indikace:** shodné s indikacemi pro podání čerstvé zmrazené plazmy pro klinické použití

**Upozornění:** Podání přípravku není vázáno na předtransfuzní vyšetření v laboratoři, která vyžaduje zkoušky kompatibility

Zkontrolujte dokumentaci se štítkem TP. **Jméno a rodné číslo pacienta/dárce musí souhlasit!**

Rozmrazení provádět ve vodní lázni nebo v rozmrazovači při teplotě +37°C

bezprostředně před podáním. Před rozmrazením je žádoucí vložit vak s plazmou do plastového mikrotenového - sáčku

- během rozmrazování sledovat prosakování vaku, při jeho zjištění nelze vak použít k transfuzi
- po rozmrazení přípravku nesmí být viditelné žádné nerozpuštěné kousky nebo zakalení
- rozmražená plazma je určena k bezprostřednímu podání, přípravek znovu nezmrazujte ani neuchovávejte v tekutém stavu
- před transfuzí proveďte kontrolu vzhledu přípravku se zaměřením na barvu, sraženiny a neporušenost vaku
- proveďte kontrolu dokumentace – číslo přípravku, jméno a rodné číslo pacienta/dárce musí souhlasit s údaji uvedenými na výdejce!
- ověřte krevní skupiny příjemce u lůžka
- před a po transfuzi zkontrolujte u pacienta TK, puls, TT
- po ukončení transfuze ponechte zbytek přípravku ve vaku po dobu 24 hodin
- při výskytu nežádoucí reakce po transfuzi (potransfuzní reakce) lékař odebere zkumavku nesrážlivé krve od pacienta, uzavře dostupnými prostředky vak se zbytkem transfuzního přípravku včetně transfuzního setu, vyplní „Hlášení nežádoucího účinku po transfuzi“ a odešle spolu se vzorkem a vakem s transfuzním setem do krevní banky, která přípravek vydala.

**Možné nežádoucí účinky:**

- přetížení oběhu
- hemolytická potransfuzní reakce
- bakteriální toxická reakce