



ULOTKA INFORMACYJNA O SKŁADNIKU KRWI

UBOGOLEUKOCYTARNA KREW PEŁNA REKONSTYTUOWANA (UKPR)

- 1. Wytwórca:** Regionalne Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa w Gdańsku.
- 2. Opis:** Ubogoleukocytarna Krew Pełna Rekonstruowana uzyskiwana jest przez zawieszenie krwinek czerwonych grupy O i RhD zgodnym z krwią biorcy w osoczu grupy AB lub identycznym z grupą krwi biorcy (konflikt serologiczny w układzie ABO). Jeżeli przyczyną immunizacji były inne antygeny krwinek czerwonych, wybór krwinek determinują przeciwciała wytworzone przez kobietę. W każdym przypadku produkt jest przygotowywany z krwinek czerwonych o fenotypie wskazanym przez dział immunologii transfuzjologicznej. Zawartość leukocytów $<1 \times 10^6$ /jednostkę, Hematokryt wynosi 0,40 - 0,50. Do wykonania UKPR stosuje się UKKcz lub KKCz przechowywany nie dłużej niż 5 dni i poddany filtracji oraz FFP po karencji. UKPR jest przed wydaniem napromieniana. Napromieniowanie musi być ostatnią czynnością wchodzącą w zakres wykonania produktu.
- 3. Rodzaj płynu konserwującego lub wzbogacającego:** CPD (konserwujący).
- 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: UKPR 24 godziny od napromienienia nie dłużej niż 120 godzin od pobrania (godzina upływu terminu ważności podana jest na etykiecie głównej).**
- 5. Sposób przetaczania:** Nie przetaczać w przypadku stwierdzenia hemolizy, uszkodzenia pojemnika lub innych zmian w preparacie. Przetaczać przez filtr 170-200 µm, natychmiast po otrzymaniu. Dawkowanie: podwójna wymienna: 160 ml / kg m.c. noworodki, 200 ml / kg m.c. wcześniaki; prędkość transfuzji : 2-3 ml /kg /min.
- 6. Wskazania do stosowania:**
 - transfuzja wymienna u noworodków,
 - masywne transfuzje u noworodków i małych dzieci.
- 7. Przeciwwskazania:** jeżeli występują.
- 8. Środki ostrożności podczas stosowania:**
 - kontrolować szybkość transfuzji, aby uniknąć przeciążenia krążenia,
 - zgodność grupy krwi z przeciwciałami wytworzonymi przez matkę,
 - obowiązuje makroskopowa ocena składnika krwi przed przetoczeniem (kolor, wygląd, szczelność pojemnika),



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

- przetaczać przez przyrząd do przetoczeń z filtrem zatrzymującym mikroagregaty.

9. **Możliwe niepożądane reakcje:**

- przeciążenie krążenia,
- hemolityczne reakcje poprzetoczeniowe,
- Reakcje alergiczne i anafilaktyczne,
- alloimmunizacja (antygeny krwinek czerwonych, antygeny HLA),
- przeniesienie zakażenia wirusowego (np. WZW, HIV, CMV),
- przeniesienie zakażenia kiłą,
- przeniesienie zakażenia pierwotniakami (malaria),
- posocznica (mimowolne zakażenie bakteryjne składnika),
- hiperkaliemia,
- małopłytkowość,
- choroba „przeszczep przeciw gospodarzowi” (TA-GVHD),
- przeniesienie zakażenia innymi czynnikami zakaźnymi, które nie są badane lub rozpoznane.