



Příbalový leták – informace o přípravku

Plasma – P

Plasma z aferézy – PA

(IVLP 0207921)

Transfuzní přípravek

Výrobce: Krevní centrum s.r.o., T. G. Masaryka 495, 738 01 Frýdek-Místek, C2091

Definice: Plasma je získána z plné krve (P) nebo z aferézy (PA) od jednoho dárce, zmražena takovým způsobem a v takové době od odběru, aby labilní koagulační faktory zůstaly ve funkčním stavu. P a PA je testována na HBsAg, anti HCV, anti HIV 1,2 metodou stanovení protilátky a antigenu p24, TPHA, anti-HBc (1x ročně), nepravidelné protilátky proti erytrocytům. Metodou NAT v poolu 8 na parametry HBV, HCV, HIV-1, HIV-2. V poolu 96 na PB 19 a HAV. PB 19 může dosahovat v poolu 96 max. koncentrace 10^5 IU/ml.

Vlastnosti:

Objem: > 200ml/TU

Faktor VIII: > = 70% hodnoty čerstvě odebrané jednotky plazmy

Celková bílkovina: > 50 g/l

Zbytkové krevní buňky: erytrocyty < 6×10^9 /l, leukocyty < $0,1 \times 10^9$ /l, trombocyty < 50×10^9 /l

Neporušenost obalu: žádné prosáknutí v jakékoliv části vaku (vizuální kontrola v lisu, před zmrazením)

Viditelné změny: žádné nadměrné zbarvení či viditelné sraženiny

Indikace: Komplexní koagulopatie – hlavně v rámci DIC a masivní transfuze, TTP, deficit faktoru V a XI. Plasma nemá být použita k prostému vyrovnání objemového úbytku, není-li prokázán koagulační deficit. Plazma nemá být použita jako zdroj imunoglobulinů.

Kontraindikace:

- Absolutní: pacienti s anti-IgA protilátkou.
- Relativní: srdeční dekompenzace, plicní edém, alergie na plasmatické bílkoviny, doplnění objemu bez poruch hemostázy.

Nežádoucí účinky:

- Nehemolytické transfuzní reakce – třesavka, horečka, kopřivka, alergie (reakci můžeme předejít filtrací plasmy přes deleukocytární filtr).
- Při velkých dávkách – riziko plicního edému.
- Při velké rychlosti převodu - možná toxicita citrátu.

- Riziko přenosu virů i přes pečlivý výběr dárců.

Skladování : při teplotě < -25°C

Transport : při teplotě < -25°C

Doba použitelnosti: vyznačena na etiketě, až 36 měsíců

Způsob použití: Před klinickým použitím důležitá kontrola shodnosti údajů. Plasma se rozmrazí při teplotě +37°C ve vodní lázni termostatu, aplikace i.v. do 1 hodiny po rozmražení. Rozmražený vak nesmí být znovu zmražen.

Plasma musí být podávána dle kompatibility v systému ABO.

AB plasma může být v indikovaných případech použita pro pacienty všech skupin v ABO systému.

Varování:

- **Do vaku se nesmí přidávat žádné jiné složky !!!**
- **Jen na předpis lékaře.**
- **Uchovávat mimo dosah dětí.**
- **Přípravek nesmí být používán po uplynutí doby expirace.**

Balení: Plastový vak. Pozor křehké!

Datum poslední revize: 29.11.2024 MUDr. Kubečková M.