

ORDIN Nr. 1237 din 10 iulie 2007

privind aprobarea Nomenclatorului național al sângelui uman și componentelor sanguine umane pentru utilizare terapeutică

Text în vigoare începând cu data de 27 august 2012

REALIZATOR: COMPANIA DE INFORMATICĂ NEAMȚ

Text actualizat prin produsul informatic legislativ LEX EXPERT în baza actelor normative modificatoare, publicate în Monitorul Oficial al României, Partea I, până la 27 august 2012.

Act de bază

#B: Ordinul ministrului sănătății publice nr. 1237/2007

Acte modificatoare

#M1: Ordinul ministrului sănătății nr. 1361/2011

#M2: Ordinul ministrului sănătății nr. 814/2012

Modificările și completările efectuate prin actele normative enumerate mai sus sunt scrise cu font italic. În fața fiecărei modificări sau completări este indicat actul normativ care a efectuat modificarea sau completarea respectivă, în forma **#M1**, **#M2** etc.

#CIN

NOTĂ:

Titlul actului normativ a fost modificat conform **art. I** pct. 1 din Ordinul ministrului sănătății nr. 814/2012 (**#M2**).

#B

În conformitate cu prevederile **art. 6** lit. f) pct. 1 din Legea nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, cu modificările și completările ulterioare, ale lit. j) din **anexa nr. 4** la Legea nr. 282/2005 privind organizarea activității de transfuzie sanguină, donarea de sânge și componente sanguine de origine umană, precum și asigurarea calității și securității sanitare, în vederea utilizării lor terapeutice, cu modificările ulterioare,

văzând Referatul de aprobare al Autorității de Sănătate Publică din cadrul Ministerului Sănătății Publice nr. E.N. 7.394/2007,

în temeiul prevederilor **Hotărârii Guvernului nr. 862/2006***) privind organizarea și funcționarea Ministerului Sănătății Publice, cu modificările și completările ulterioare,

ministrul sănătății publice emite prezentul ordin.

#CIN

*) Hotărârea Guvernului nr. 862/2006 a fost abrogată. A se vedea Hotărârea Guvernului nr. 144/2010.

#M2

ART. 1

Se aprobă Nomenclatorul național al sângelui uman și componentelor sanguine umane pentru utilizare terapeutică, prevăzut în anexa nr. 1, care face parte integrantă din prezentul ordin.

#M2

ART. 1¹

Se aprobă Condițiile de depozitare, transport și distribuție pentru sânge uman și componente sanguine umane, prevăzute în anexa nr. 2, care face parte integrantă din prezentul ordin.

#B

ART. 2

Autoritatea de Sănătate Publică din cadrul Ministerului Sănătății Publice, Institutul Național de Transfuzie Sanguină, centrele de transfuzie sanguină teritoriale și spitalele publice și private în care se administrează terapie transfuzională vor duce la îndeplinire prevederile prezentului ordin.

ART. 3

Prezentul ordin transpune Directiva 2002/98/CE privind standardele de calitate și siguranță pentru colectarea, testarea, procesarea, stocarea și distribuția sângelui și componentelor sanguine de origine umană, publicată în Jurnalul Oficial al Comunității Europene nr. L033 din 8 februarie 2003, și Directiva 2004/33/CE cu privire la anumite cerințe tehnice pentru sânge și componentele sanguine de origine umană, publicată în Jurnalul Oficial al Comunității Europene nr. L091 din 30 martie 2004.

ART. 4

Prezentul ordin se publică în Monitorul Oficial al României, Partea I.

#CIN

NOTĂ:

Reproducem mai jos prevederile art. II din Ordinul ministrului sănătății nr. 1361/2011 (#M1).

#M1

"ART. II

Prezentul ordin transpune prevederile Directivei de punere în aplicare 2011/38/UE a Comisiei din 11 aprilie 2011 de modificare a anexei V la Directiva 2004/33/CE în ceea ce privește valorile maxime ale pH-ului pentru concentratele trombocitare la sfârșitul perioadei de depozitare, publicată în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene, seria L, nr. 97 din 12 aprilie 2011."

#M2

ANEXA 1

NOMENCLATORUL NAȚIONAL

al sângelui uman și componentelor sanguine umane pentru utilizare terapeutică

#B

CAP. 1

Terminologie

ART. 1

În sensul prezentului ordin, termenii și expresiile de mai jos au următoarele semnificații:

a) donare autologă înseamnă sânge și componente sanguine colectate de la un individ, cu unica intenție/scop de terapie transfuzională autologă ulterioară sau alte terapii, aplicate aceluiași individ;

#M2

b) donare alogenă înseamnă colectarea de sânge și componente sanguine de la un individ, cu intenția/scopul de a le transfuza unui alt individ, pentru utilizarea în dispozitive medicale sau ca sursă de materie primă pentru fabricarea de medicamente;

#B

c) validare înseamnă stabilirea unei evidențe documentate și obiective că cerințele particulare pentru o folosire specifică sunt îndeplinite în mod consecvent;

d) sânge total înseamnă donarea unei unități de sânge;

e) crioprezervarea este prelungirea intervalului de conservare a componentelor sanguine prin tehnica de înghețare;

#M2

f) plasma este fracțiunea lichidă a sângelui în care celulele sunt suspendate. Plasma poate fi separată de fracțiunea celulară a sângelui total colectat pentru uz terapeutic, ca plasmă proaspătă congelată (PPC), sau poate fi prelucrată în continuare până la crioprecipitat și plasmă decrioprecipitată, pentru utilizarea în terapia transfuzională. Poate fi utilizată atât pentru fabricarea de medicamente derivate din sânge și plasma de origine umană sau la prepararea unor amestecuri (pool) de concentrate

trombocitare standard sau amestecuri de concentrate trombocitare standard deleucocitate, cât și pentru resuspendarea concentratelor eritrocitare cu destinația de exsanguino-transfuzie sau transfuzie perinatală;

#B

g) crioprecipitatul este componentul plasmatic preparat din plasmă proaspăt congelată, prin precipitarea proteinelor (prin congelare/decongelare) și concentrarea ulterioară și resuspensia proteinelor precipitate într-un volum mic de plasmă;

h) spălarea este un proces de îndepărtare a plasmei sau soluției de conservare din produsele celulare prin centrifugare, decantarea lichidului supernatant de pe celule și adăugarea unei soluții izotonice de suspensie, care, la rândul ei, este în general îndepărtată și înlocuită după centrifugarea ulterioară a suspensiei. Centrifugarea, decantarea și procesul de înlocuire pot fi repetate de câteva ori;

i) concentrat eritrocitar înseamnă celulele roșii obținute de la o singură unitate de sânge total, cu îndepărtarea unei mari părți din plasmă;

j) concentrat eritrocitar sărăcit în leucocite înseamnă celulele roșii obținute de la o singură unitate de sânge din care s-a îndepărtat o mare parte din plasmă. Stratul leucotrombocitar, conținând o mare proporție de trombocite și leucocite din unitatea donată, este, de asemenea, îndepărtat;

#M2

k) concentrat eritrocitar deleucocitat înseamnă eritrocitele obținute de la o singură donare de sânge total, din care sunt îndepărtate leucocitele și o mare parte din plasmă;

#B

l) concentrat eritrocitar resuspendat înseamnă celulele roșii obținute de la o singură unitate de sânge total, cu îndepărtarea unei mari părți din plasmă. Se adaugă o soluție nutritivă/de conservare;

m) soluția aditivă înseamnă o soluție preparată specific cu scopul menținerii proprietăților benefice ale componentelor celulare în timpul stocării;

n) concentrat eritrocitar sărăcit în leucocite resuspendat înseamnă celulele roșii obținute de la o singură unitate de sânge, cu plasma în mare parte îndepărtată. Stratul leucotrombocitar, ce conține o mare parte din trombocitele și leucocitele din unitatea donată, se îndepărtează. Se adaugă o soluție nutritivă/de conservare;

o) strat leucotrombocitar înseamnă un component sanguin obținut prin centrifugarea unei unități de sânge total și care conține o cantitate considerabilă din leucocitele și plachetele sanguine;

p) concentrat eritrocitar deleucocitat resuspendat înseamnă celulele roșii obținute de la o singură unitate de sânge total, cu îndepărtarea unei mari părți din plasmă și din care leucocitele au fost îndepărtate. Se adaugă o soluție nutritivă/de conservare;

q) concentrat eritrocitar de afereză înseamnă celulele roșii obținute dintr-o donare de eritrocite prin afereză;

r) afereza este metoda de obținere a uneia sau mai multor componente sanguine cu ajutorul unui aparat care procesează sângele total și din care componentele reziduale ale sângelui sunt returnate donatorului, în cursul sau la sfârșitul acestei proceduri;

s) concentrat plachetar de afereză/concentrat plachetar unitar înseamnă suspensie concentrată de plachete sanguine, obținute prin afereză;

ș) concentrat plachetar de afereză deleucocitat înseamnă o suspensie concentrată de plachete sanguine, obținută prin afereză, din care leucocitele au fost îndepărtate;

#M2

t) amestec (pool) de concentrate trombocitare standard înseamnă o suspensie de concentrate de plachete sanguine obținută prin procesarea unităților de sânge total și amestecarea plachetelor din aceste unități, în cursul sau după procesul de separare;

ț) amestec (pool) de concentrate trombocitare standard deleucocitat înseamnă o suspensie concentrată de plachete sanguine obținută prin procesarea unităților de sânge total și amestecarea plachetelor din aceste unități, în cursul sau după separare, și din care au fost îndepărtate leucocitele;

#B

u) concentrat plachetar standard înseamnă o suspensie concentrată de plachete sanguine obținută prin procesarea unei singure unități de sânge total;

v) concentrat plachetar standard deleucocitat înseamnă o suspensie concentrată de plachete sanguine obținută prin procesarea unei singure unități de sânge total, din care leucocitele au fost îndepărtate;

w) plasma proaspătă congelată (PPC) înseamnă plasma supernatantă separată dintr-o donare de sânge total sau plasma colectată prin plasmafereză, înghețată și conservată;

x) plasma decrioprecipitată destinată transfuziei înseamnă componenta plasmatică obținută dintr-o unitate de plasmă proaspătă congelată, după ce crioprecipitatul a fost îndepărtat;

y) concentrat granulocitar de afereză înseamnă o suspensie concentrată de granulocite obținută prin afereză;

#M2

z) controlul statistic al procesului înseamnă o metodă de control al calității unui produs sau a unui proces care se bazează pe un sistem de analiză a unui eșantion de dimensiuni adecvate fără a fi necesară măsurarea fiecărui produs sau proces.

#B

CAP. 2

Condiții generale

#M2

ART. 2

(1) Nomenclatorul național al sângelui uman și componentelor sanguine umane pentru utilizare terapeutică cuprinde toate tipurile de produse care pot fi preparate conform normelor tehnice în vigoare, în condițiile actuale de dotare tehnică, în sistemul național de transfuzie sanguină, numai în centrele de transfuzie.

(2) Nomenclatorul național al sângelui uman și componentelor sanguine umane pentru utilizare terapeutică se actualizează la propunerea Institutului Național de Hematologie Transfuzională, pe măsura ce evoluția datelor științifice, a tehnologiei și a dotării cu echipamente adecvate a centrelor de transfuzie din România va permite producerea și a altor componente sanguine umane, prevăzute în legislația europeană.

(3) Cerințele de calitate și siguranță pentru noi componente sanguine umane trebuie reglementate de către Ministerul Sănătății. Astfel de noi componente sanguine trebuie notificate Comisiei Europene, în vederea adoptării unor acțiuni comunitare.

#B

CAP. 3

Lista componentelor sanguine pentru utilizare terapeutică

ART. 3

Componentele sanguine destinate utilizării terapeutice pot fi obținute din sângele total recoltat prin metoda standard sau din recoltarea prin afereză cu ajutorul unui separator automat de celule.

#M2

ART. 4 *** Abrogat

#M2

ART. 5

(1) Produsele sanguine umane homologe pentru utilizare terapeutică ce pot fi preparate în centrele de transfuzie sunt:

a) preparate de eritrocite:

1. sânge total - unitate adult;
2. sânge total deleucocitat - unitate adult;
3. concentrat eritrocitar - unitate adult;
4. concentrat eritrocitar sărăcit în leucocite - unitate adult;
5. concentrat eritrocitar deleucocitat - unitate adult;
6. concentrat eritrocitar resuspendat - unitate adult;
7. concentrat eritrocitar sărăcit în leucocite resuspendat - unitate adult;
8. concentrat eritrocitar deleucocitat resuspendat - unitate adult;
9. concentrat eritrocitar de afereză;
10. concentrat eritrocitar de afereză deleucocitat resuspendat;

b) preparate trombocitare:

1. concentrat trombocitar standard:

2. concentrat trombocitar standard deleucocitat;
3. amestec (pool) de concentrate trombocitare standard;
4. amestec (pool) de concentrate trombocitare standard, deleucocitat;
5. concentrat trombocitar de afereză;
6. concentrat trombocitar de afereză deleucocitat;
- c) preparate din plasmă:
 1. plasmă proaspătă congelată;
 2. plasmă proaspătă congelată, de afereză;
 3. crioprecipitat;
 4. plasmă proaspătă congelată decrioprecipitată;
- d) preparate de granulocite:
 1. concentrat granulocitar de afereză.

#B

(2) Componentelor sanguine homologe le pot fi aplicate următoarele transformări:

- a) prepararea componentelor sanguine pediatrice:
 - a.1. sânge total - unitate pediatrică;
 - a.2. sânge total deleucocitat - unitate pediatrică;
 - a.3. concentrat eritrocitar - unitate pediatrică;
 - a.4. concentrat eritrocitar deleucocitat - unitate pediatrică;

#M2

- a.5 concentrat eritrocitar sărăcit în leucocite - unitate pediatrică;
- a.6 concentrat eritrocitar resuspendat - unitate pediatrică;
- a.7 concentrat eritrocitar sărăcit în leucocite resuspendat - unitate pediatrică;
- a.8 concentrat eritrocitar deleucocitat resuspendat - unitate pediatrică;

#B

b) iradierea (25 Grays) componentelor sanguine celulare;

c) alte tipuri de transformări vor fi nominalizate și caracterizate în nomenclator, în măsura în care echipamentele și/sau dispozitivele medicale necesare diferitelor procese de transformare vor fi introduse și validate pentru utilizarea în centrele de transfuzie sanguină.

(3) Componentelor sanguine homologe le pot fi aplicate următoarele calificative:

- a) securizat prin carantinare - pentru componentele sanguine plasmatic;

#M2

- b) fenotipat - pentru componentele sanguine celulare;

#B

- c) compatibilizat - pentru componentele sanguine eritrocitare;

#M2

d) "negativ" pentru diverși agenți infecțioși transmisibili prin sânge, a căror testare suplimentară a fost impusă de contextul epidemiologic sau/și particularități ale pacientului.

#B

ART. 6

Componentele sanguine labile autologe (transfuzie autologă programată) sunt:

- a) sânge total;
- b) concentrat eritrocitar resuspendat;
- c) plasmă proaspătă congelată din sânge total;
- d) plasmă proaspătă congelată de afereză;
- e) concentrat eritrocitar de afereză;

#M2

- f) sânge total deleucocitat;
- g) concentrat eritrocitar resuspendat deleucocitat;
- h) concentrat eritrocitar de afereză deleucocitat resuspendat.

#B

CAP. 4

Regulile de etichetare a componentelor sanguine

ART. 7

(1) Componentele sanguine homologe pentru utilizare terapeutică prezintă o etichetare aderentă la eticheta de fond a dispozitivului medical de recoltare și/sau conservare care comportă cel puțin datele următoare:

#M2

- a) numele/codul centrului de transfuzie sanguină producător;

#B

- b) numărul de identificare a donării;
- c) denumirea oficială a componentului sanguin;
- d) condițiile de conservare;
- e) grupul sanguin în sistemul ABO;
- f) grupul sanguin în sistemul Rhesus (D);
- g) data recoltării sângelui/componentului sanguin (ziua/luna/anul);

#M2

- h) data expirării valabilității componentului sanguin (ziua/luna/anul și, după caz, ora);

#B

- i) volumul (sau masa netă);

#M2

- j) concentrația trombocitară medie pentru concentratele trombocitare de afereză și amestecurile (pool) de concentrate trombocitare standard, exprimată în 10^{11} ;

#B

k) mențiunea "validat", care atestă validarea finală a componentului sanguin în vederea distribuirii lui;

l) mențiunea "transfuzie strict izogrup ABO", în cazul prezenței în sângele donatorului a anticorpilor imuni anti-A și anti-B;

m) dacă este cazul, mențiuni particulare fiecărui subtip de component sanguin pentru care au fost aplicate transformări sau calificative;

n) mențiunea "strict izoRh(D)".

(2) Etichetarea aplicată în cadrul centrului de transfuzie sanguină (CTS) nu acoperă următoarele mențiuni generale de pe eticheta de fond a dispozitivului medical de recoltare și/sau conservare:

a) compoziția și volumul soluției anticoagulante/de conservare și a soluției nutritive/de conservare;

b) numele și adresa producătorului dispozitivului medical și/sau de conservare;

c) referința și numărul de lot ale dispozitivului medical de recoltare și/sau de conservare;

d) mențiunile pentru modul de utilizare a recipientului.

ART. 8

Etichetarea componentelor sanguine autologe respectă normele enunțate anterior, dar, în plus, eticheta centrului de transfuzie sanguină trebuie să includă identificarea pacientului cu avertizarea "Numai pentru transfuzia autologă - pungă rezervată strict pentru:"

a) numele de familie și prenumele, inclusiv prenumele tatălui (în paranteză);

b) data și locul nașterii;

c) data și locul intervenției programate (nume spital și secție).

ART. 9

Etichetarea aplicată în cadrul centrului de transfuzie sanguină, precum și mențiunile de pe eticheta de fond a recipientului indispensabile pentru utilizarea terapeutică sunt în limba română.

CAP. 5

Caracteristicile componentelor sanguine pentru utilizare terapeutică

#M2

ART. 10 *** Abrogat

#B

ART. 11

Componentele sanguine celulare homologe sunt:

1. Sânge total - unitate adult

Descriere

Sânge venos de origine umană, recoltat de la un donator calificat pentru donarea de sânge în urma unui act medical.

Este recoltat într-un dispozitiv medical steril și apirogen (sistem de pungă recoltare și conservare) care conține un volum corespunzător de soluție anticoagulantă/de conservare în proporție optimă de 1 volum soluție la 7 volume sânge venos.

Sângele total se prezintă macroscopic ca un lichid de culoare roșu-închis care, după o perioadă de repaus sau după centrifugare, se separă într-un sediment de eritrocite și un supernatant de plasmă. Între cele două componente poate apărea o peliculă fină de culoare alb-gălbuie formată de stratul leucotrombocitar.

După 24 de ore de la recoltare sângele total nu mai conține trombocite și factorii plasmatici labili ai coagulării în concentrații terapeutice eficiente.

Când sângele se conservă la o temperatură cuprinsă între +2 grade C și +6 grade C apare o degradare progresivă a factorilor labili ai coagulării V și VIII, creșterea concentrației de potasiu, scăderea pH-ului plasmei și scăderea rapidă a viabilității trombocitelor.

Hemoglobina își pierde progresiv capacitatea de eliberare a oxigenului datorită scăderii progresive a 2,3 bi-phosphoglycerate (2,3 BPG, denumit anterior 2,3 DPG).

După 10 zile de conservare a sângelui în CPD-A1 tot 2,3 BPG este pierdut, dar după transfuzie este regenerat în circulația primitorului.

În timpul conservării se formează microagregate.

#M2

Volumul unei unități de sânge total - unitate adult este de 450 ml +/- 50 ml sânge venos, la care se adaugă volumul de soluție anticoagulantă/de conservare. La stabilirea volumului de sânge recoltat se va ține seama de indicația producătorului și respectarea raportului sânge/anticoagulant.

#B

Conținutul minim de hemoglobină este de 45 g/unitate adult de sânge total.

La sfârșitul perioadei maxime de depozitare hemoliza trebuie să fie mai mică de 0,8% din masa eritrocitară.

Condițiile și durata maximă de depozitare și transport

Conservarea unității adult de sânge total se face în spații frigorifice, la temperatură controlată cuprinsă între +2 grade C și +6 grade C.

Durata maximă de conservare depinde de soluția anticoagulantă/de conservare utilizată.

Pentru soluția anticoagulantă/de conservare CPD-A (Adenina) durata maximă de conservare este de 35 de zile.

În caz de transport, în interiorul containerului nu se va depăși temperatura de +10 grade C mai mult de 24 de ore.

Înainte de distribuție și înainte de transfuzie se verifică vizual fiecare unitate pentru a elimina pe cele care pot prezenta modificări ale conținutului, mai ales modificări de culoare, aspect coagulat sau deteriorări ale pungii.

#M2

1¹. Sânge total de leucocitat

Descriere

Sânge total - unitate adult din care s-a eliminat cea mai mare parte a leucocitelor prin folosirea unui sistem de filtrare

Sângele este recoltat într-un dispozitiv medical steril și apirogen (sistem de pungi de recoltare și conservare prevăzute cu filtru de de leucocitare integrat sau atașat ulterior printr-o metodă validată ce asigură sterilitatea produsului și transformarea în sistem închis), care conține un volum corespunzător de soluție anticoagulantă/de conservare în proporție optimă de 1 volum soluție la 7 volume sânge venos.

Filtrarea unității de sânge total trebuie să fie efectuată în primele 48 de ore de la recoltare.

Sângele total de leucocitat - unitate adult se prezintă macroscopic ca un lichid de culoare roșu-închis care, după o perioadă de repaus sau după centrifugare, se separă într-un sediment de eritrocite și un supernatant de plasmă.

După 24 de ore de la recoltare sângele total de leucocitat - unitate adult nu mai conține trombocite și factorii plasmatici labili ai coagulării în concentrații terapeutice eficiente.

Volumul se definește în funcție de dispozitivul medical (sistemul de pungi) utilizat la recoltare.

Valoarea numerică reziduală a leucocitelor din component este mai mică de $1,0 \times 10^6$.

Conținutul minim de hemoglobină este de 43 g/unitate adult de sânge total.

La sfârșitul perioadei maxime de depozitare hemoliza trebuie să fie mai mică de 0,8% din masa eritrocitară.

Condițiile și durata maximă de conservare și transport

Condițiile de conservare, transportul, precum și controlul fizic înainte de distribuție și transfuzie sunt identice cu cele ale sângelui total - unitate adult.

#B

2. Concentrat eritrocitar resuspendat

Descriere

Component sanguin obținut în sistem închis dintr-o unitate adult de sânge total care este centrifugată și din care este decantată plasma (fără a se elimina stratul leucotrombocitar), la care se adaugă o soluție nutritivă de conservare.

Sângele total este recoltat într-un dispozitiv medical steril și apirogen, sistem multiplu de pungi care conține în punga primară de recoltare un volum corespunzător de soluție anticoagulantă CPD și într-o pungă satelit de transfer un volum adecvat (80

- 100 ml) soluție nutritivă de conservare, SAG-Manitol. Adăugarea soluției nutritive de conservare se face imediat după decantarea supernatantului plasmatic.

Volumul se definește în funcție de dispozitivul medical (sistemul de pungi) utilizat la recoltare.

Conținutul minim de hemoglobină al concentratului eritrocitar resuspendat în SAG-Manitol - unitate adult este de 45 g/unitate, hematocritul fiind cuprins între 50 și 70%.

La sfârșitul perioadei de valabilitate hemoliza trebuie să fie mai mică de 0,8% din masa eritrocitară.

Condițiile și durata maximă de conservare

Condițiile de conservare, transportul, precum și controlul fizic înainte de distribuție și transfuzie sunt identice cu cele ale sângelui total - unitate adult.

Durata maximă de conservare, prin suplimentarea cu soluția SAG-M, este de 42 de zile.

3. Concentrat eritrocitar sărăcit în leucocite resuspendat

Descriere

Component sanguin obținut în regim închis dintr-o unitate adult de sânge total care este centrifugată și din care este decantată plasma și stratul leucotrombocitar, la care se adaugă o soluție nutritivă de conservare.

Sângele total este recoltat într-un dispozitiv medical steril și apirogen, sistem multiplu de pungi care conține în punga primară de recoltare un volum corespunzător de soluție anticoagulantă CPD și într-o pungă satelit de transfer un volum adecvat (80 - 100 ml) soluție nutritivă de conservare, SAG-Manitol. Adăugarea soluției nutritive de conservare se face imediat după decantarea supernatantului plasmatic.

Volumul se definește în funcție de dispozitivul medical (sistemul de pungi) utilizat la recoltare.

Unitatea conține totalitatea eritrocitelor din unitatea de sânge total de origine, cu excepția a 10 - 30 ml de sediment eritrocitar, care este decantat împreună cu stratul leucotrombocitar.

Conținutul minim de hemoglobină al concentratului eritrocitar resuspendat - unitate adult este de 43 g/unitate, hematocritul fiind cuprins între 50 și 70%.

Conținutul în leucocite/unitate este mai mic de $1,2 \times 10^9$.

La sfârșitul perioadei de valabilitate hemoliza trebuie să fie mai mică de 0,8% din masa eritrocitară.

Condițiile și durata maximă de conservare

Condițiile de conservare, transportul, precum și controlul fizic înainte de distribuție și transfuzie sunt identice cu cele ale sângelui total - unitate adult.

Durata maximă de conservare, prin suplimentarea cu soluția SAG-M, este de 42 de zile.

4. Concentrat eritrocitar deleucocitat resuspendat - unitate adult

Descriere

Concentrat eritrocitar resuspendat în SAG-M din care s-a eliminat cea mai mare parte a leucocitelor prin filtrare în sistem închis.

Volumul se definește în funcție de dispozitivul medical (sistemul de pungi) utilizat la recoltare.

Conținutul minim de hemoglobină al concentratului eritrocitar resuspendat - unitate adult este de 40 g/unitate, hematocritul fiind cuprins între 50 și 70%.

Conținutul în leucocite/unitate este mai mic de 1×10^6 .

La sfârșitul perioadei de valabilitate hemoliza trebuie să fie mai mică de 0,8% din masa eritrocitară.

Condițiile și durata maximă de conservare și transport

Condițiile de conservare, transportul, precum și controlul fizic înainte de distribuție și transfuzie sunt identice cu cele ale sângelui total - unitate adult.

Durata maximă de conservare, prin suplimentarea cu soluția SAG-M, este de 42 de zile.

5. Concentrat eritrocitar de afereză deleucocitat resuspendat

Descriere

Component sanguin obținut prin afereza eritrocitelor, cu un separator de celule automat, din sângele venos al unui singur donator, a cărui aptitudine pentru donarea de sânge este constatată printr-un act medical.

Recoltarea se face cu un separator de celule automat, în sistem închis funcțional, utilizându-se un dispozitiv medical steril și apirogen (set de recoltare specific separatorului automat de celule).

Concentratul eritrocitar separat din sângele total recoltat este resuspendat în soluție nutritivă de conservare SAG-M și se filtrează în sistemul închis funcțional.

Volumul soluției nutritive de conservare SAG-M poate fi de 80 - 120 ml.

Într-o procedură de afereză se pot obține, de la același donator, una sau două unități de concentrat eritrocitar deleucocitat resuspendat.

În funcție de separatorul automat de celule utilizat, este posibil să se prepare unități de concentrate eritrocitare având caracteristici previzibile, reproductibile și standardizate.

Volumul se definește în funcție de dispozitivul de recoltare utilizat pentru separatorul automat de celule.

Conținutul minim de hemoglobină al concentratului eritrocitar resuspendat - unitate adult este de 40 g/unitate, hematocritul fiind cuprins între 50 și 70%.

Conținutul în leucocite reziduale/unitate este mai mic de 1×10^6 .

La sfârșitul perioadei de valabilitate hemoliza trebuie să fie mai mică de 0,8% din masa eritrocitară.

Condițiile și durata maximă de conservare și transport

Condițiile de conservare, transportul, precum și controlul fizic înainte de distribuție și transfuzie sunt identice cu cele ale sângelui total - unitate adult.

Durata maximă de conservare, prin suplimentarea cu soluția SAG-M, este de 42 de zile.

6. Concentrat trombocitar standard

Descriere

Component sanguin obținut în sistem închis dintr-o unitate adult de sânge total proaspăt care conține majoritatea trombocitelor din unitatea de origine într-un mediu de suspensie de aproximativ 50 - 60 ml.

Concentratul trombocitar standard poate fi obținut prin două metode: preparare pornind de la plasma bogată în trombocite și preparare pornind de la stratul leucotrombocitar (buffy-coat).

Concentratul trombocitar standard prezintă o culoare gălbuie, cu un aspect turbid la o agitație ușoară, fără eritrocite.

În funcție de metoda de preparare, numărul de trombocite dintr-un concentrat trombocitar standard poate varia între 45 și 85×10^9 , iar numărul de eritrocite între $0,2$ și 1×10^9 .

Numărul de trombocite/unitate de concentrat trombocitar standard obținut prin metoda plasmă bogată în trombocite trebuie să fie mai mare de 60×10^9 în cel puțin 75% din unitățile testate.

#M1

Valoarea pH-ului corectată la 22°C , măsurată la sfârșitul perioadei de valabilitate, trebuie să fie de minimum 6,4.

#B

Condiții și durata maximă de conservare și transport

Concentratul trombocitar standard trebuie conservat în condiții care să asigure, de o manieră optimă, supraviețuirea și activitatea hemostatică a trombocitelor.

Materialul plastic al pungilor în care sunt preparate și conservate trombocitele trebuie să fie suficient de permeabil schimburilor gazoase pentru a garanta un aport bun de oxigen pentru trombocite.

Cantitatea de oxigen necesară depinde de cantitatea de trombocite din produs.

În general, se asigură o conservare acceptabilă atunci când concentrația de trombocite este inferioară valorii de $1,5 \times 10^9/\text{ml}$, iar pH-ul, pe toată durata conservării, este cuprins între 6,4 și 7,4*).

#CIN

*) Conform [art. I](#) pct. 2 din Ordinul ministrului sănătății nr. 1361/2011 (**#M1**), la punctul 6, la "Condiții și durata maximă de conservare și transport", la paragraful 4 se elimină sintagma: "iar pH-ul, pe toată durata conservării, este cuprins între 6,4 și 7,4".

#B

Conservarea are loc la temperatura controlată de +20 grade C - +24 grade C, în condiții de agitație lentă în plan orizontal și continuă care generează un aport mai bun de oxigen.

În condițiile descrise, durata maximă de conservare este de 5 zile, dacă plasticul pungii de preparare și conservare este calificat pentru această durată.

Concentratele trombocitare standard trebuie transportate la o temperatură cât mai apropiată de cea recomandată. După recepționare, ele trebuie conservate în condițiile recomandate, cu excepția cazurilor când se utilizează imediat. Este recomandată agitarea concentratelor trombocitare standard înaintea utilizării.

7. Concentrat trombocitar de afereză deleucocitat

Descriere

Component sanguin obținut prin afereză trombocitară, cu un separator automat de celule, din sângele venos al unui singur donator, a cărui aptitudine pentru donarea de sânge este constatată printr-un act medical.

Recoltarea se face cu un separator automat de celule, în sistem închis funcțional, utilizându-se un dispozitiv steril și apirogen (set de recoltare specific separatorului automat de celule). Concentratul trombocitar separat din sângele total recoltat este deleucocitat pe parcursul procedurii de afereză sau la sfârșitul ei.

Concentratul trombocitar de afereză deleucocitat prezintă o culoare gălbuie, cu un aspect turbid la o agitație ușoară, fără semne de hemoliză.

În funcție de separatorul automat de celule și de protocolul utilizat, numărul de trombocite poate varia între 200 și 800 x 10⁹.

Prin afereză se poate recolta, o singură dată, de la un singur donator, un număr de trombocite care reprezintă echivalentul celor obținute din 3 până la 13 unități de sânge total recoltate.

Astfel, este redus riscul aloimunizării HLA, riscul contaminării virale și pot fi tratați, în mod eficient, pacienții deja aloimunizați.

Trombocitele obținute prin afereză sunt recoltate și conservate într-un volum plasmatic programabil, conform cu criteriile de conservare care garantează respectarea specificațiilor referitoare la pH. Astfel, este recomandat să se respecte o proporție mai mare de 40 ml pentru fiecare valoare unitară de 60 x 10⁹ trombocite.

#M2

Numărul de trombocite/unitate de concentrat trombocitar de afereză deleucocitat trebuie să fie mai mare de 200 x 10⁹.

#M1

Valoarea pH-ului corectată la 22 °C, măsurată la sfârșitul perioadei de valabilitate, trebuie să fie de minimum 6,4.

#M2

Pentru utilizare la nou-născuți și sugari, concentratul trombocitar de afereză poate fi divizat în condiții sterile, în sistem închis. Conținutul minim de trombocite în acest

caz trebuie să fie de $0,5 \times 10^{11}$, în produsul final obținut după divizare. Acesta va fi etichetat corespunzător, cu mențiunea "unitate nou-născut/sugar".

#B

Condiții și durata maximă de conservare

Concentratul trombocitar de afereză deleucocitat trebuie conservat în condiții care să asigure, de o manieră optimă, supraviețuirea și activitatea hemostatică a trombocitelor.

Materialul plastic al pungilor în care sunt preparate și conservate trombocitele trebuie să fie suficient de permeabil schimburilor gazoase pentru a garanta un aport bun de oxigen pentru trombocite.

Cantitatea de oxigen necesară depinde de cantitatea de trombocite din produs.

În general, se asigură o conservare acceptabilă atunci când concentrația de trombocite este inferioară valorii de $1,5 \times 10^9/\text{ml}$, iar pH-ul, pe toată durata conservării, este cuprins între 6,4 și 7,4*).

#CIN

*) Conform [art. I](#) pct. 4 din Ordinul ministrului sănătății nr. 1361/2011 (**#M1**), la punctul 7 la "Condiții și durata maximă de conservare", la paragraful 4 se elimină sintagma: "iar ph-ul, pe toată durata conservării, este cuprins între 6,4 și 7,4".

#B

Conservarea are loc la temperatura controlată de +20 grade C - +24 grade C, în condiții de agitație lentă și continuă care generează un aport mai bun de oxigen.

În condițiile descrise, durata maximă de conservare este de 5 zile, dacă plasticul pungii de preparare și conservare este calificat pentru această durată.

Concentratele trombocitare de afereză deleucocitate trebuie transportate la o temperatură cât mai apropiată de cea recomandată. După recepționare, ele trebuie conservate în condițiile recomandate, cu excepția cazurilor când se utilizează imediat.

Este recomandată agitarea înaintea utilizării lor.

#M2

7¹. Concentrat trombocitar de afereză

Descriere

Component sanguin obținut prin afereză trombocitară, cu un separator automat de celule, din sângele venos al unui singur donator, a cărui aptitudine pentru donarea de sânge este constatată printr-un act medical. Conține trombocite într-o doză terapeutică eficientă, resuspendate în plasmă.

Recoltarea se face cu un separator automat de celule, în sistem închis funcțional, utilizându-se un dispozitiv steril și apirogen (set de recoltare specific separatorului automat de celule).

Concentratul trombocitar de afereză prezintă o culoare gălbuie, cu un aspect turbid la o agitație ușoară, fără semne de hemoliză.

În funcție de separatorul automat de celule și de protocolul utilizat, numărul de trombocite poate varia între 200 și 800 x 10⁹.

Prin afereză se poate recolta, o singură dată, de la un singur donator, un număr de trombocite care reprezintă echivalentul celor obținute din 3 până la 13 unități de sânge total recoltate. Astfel, este redus riscul aloimunizării HLA, riscul contaminării virale și pot fi tratați, în mod eficient, pacienții deja aloimunizați.

Trombocitele obținute prin afereză sunt recoltate și conservate într-un volum plasmatic programabil, conform cu criteriile de conservare care garantează respectarea specificațiilor referitoare la pH. Astfel, este recomandat să se respecte o proporție mai mare de 40 ml pentru fiecare valoare unitară de 60 x 10⁹ trombocite.

Numărul de trombocite/unitate de concentrat trombocitar de afereză trebuie să fie mai mare de 200 x 10⁹.

Conținutul de leucocite reziduale nu trebuie să depășească 0.3 x 10⁹/unitate.

Valoarea pH corectată la +22 °C, măsurată la sfârșitul perioadei de valabilitate, este de minimum 6,4.

Pentru utilizare la nou-născuți și sugari, concentratul trombocitar de afereză poate fi divizat în condiții sterile, în sistem închis. Conținutul minim de trombocite în acest caz trebuie să fie de 0,5 x 10¹¹, în produsul final obținut după divizare. Acesta va fi etichetat corespunzător, cu mențiunea "unitate nou-născut/sugar.

Condiții și durata maximă de conservare

Concentratul trombocitar de afereză trebuie conservat în condiții care să asigure, de o manieră optimă, supraviețuirea și activitatea hemostatică a trombocitelor.

Materialul plastic al pungilor în care sunt preparate și conservate trombocitele trebuie să fie suficient de permeabil schimburilor gazoase pentru a garanta un aport bun de oxigen pentru trombocite.

Cantitatea de oxigen necesară depinde de cantitatea de trombocite din produs.

În general, se asigură o conservare acceptabilă atunci când concentrația de trombocite este inferioară valorii de 1,5 x 10⁹/ml.

Conservarea are loc la temperatura controlată de +20 °C - +24 °C, în condiții de agitație lentă și continuă care generează un aport mai bun de oxigen.

În condițiile descrise, durata maximă de conservare este de 5 zile, dacă plasticul pungii de preparare și conservare este calificat pentru această durată.

Concentratele trombocitare de afereză trebuie transportate la o temperatură cât mai apropiată de cea recomandată. După recepționare, ele trebuie conservate în condițiile recomandate, cu excepția cazurilor când se utilizează imediat.

Este recomandată agitarea înaintea utilizării lor.

#B

8. Concentrat granulocitar de afereză

Descriere

Component sanguin obținut prin afereză granulocitară cu un separator automat de celule din sângele venos al unui singur donator, a cărui aptitudine pentru donarea de sânge este constatată printr-un act medical.

Recoltarea se face cu un separator automat de celule, în sistem închis funcțional, utilizându-se un dispozitiv medical steril și apirogen (set de recoltare specific separatorului automat de celule).

#M2

Concentratul granulocitar de afereză este o suspensie de granulocite într-un volum de plasmă mai mic de 500 ml.

#B

Numărul de granulocite/unitate de concentrat granulocitar de afereză trebuie să fie mai mare de 1×10^{10} , în toate unitățile recoltate.

#M1

[Paragraful 5] *** Abrogat

#B

Condiții și durata maximă de conservare

Concentratul granulocitar de afereză trebuie transfuzat, în măsura în care este posibil, cât mai rapid după recoltare. Dacă stocarea lui nu poate fi evitată, perioada de conservare trebuie limitată la maximum 24 de ore, la o temperatură cuprinsă între +20 grade C și +24 grade C.

Concentratul granulocitar de afereză trebuie transportat într-un container adaptat la temperatura de conservare cuprinsă între +20 grade C și +24 grade C.

9. Plasmă proaspătă congelată din sânge total

Descriere

Component sanguin obținut aseptice dintr-o singură unitate adult de sânge total, după separarea de elementele celulare. Sângele total este recoltat într-un dispozitiv medical steril și apirogen, sistem multiplu de pungă format din punga primară de recoltare, cu un volum corespunzător de soluție anticoagulantă, și pungi de transfer.

Separarea plasmei din sângele total și debutul congelării ei se fac în primele 6 ore de la recoltare. Sistemul de congelare a plasmei trebuie să permită obținerea, într-un interval de 30 de minute, a unei temperaturi mai mici de -30 grade C.

Separarea și congelarea plasmei cât mai apropiate de momentul recoltării și la o temperatură mai mică de -30 grade C permit conservarea unei cantități mai mari de factori labili ai coagulării.

Plasma proaspătă congelată conservă atât concentrații normale ale factorilor stabili ai coagulării, albuminei și imunoglobulinelor, precum și minimum 70% din concentrația inițială de Factor VIIIc, a celorlalți factori labili ai coagulării și a inhibitorilor naturali.

În medie, după congelare/decongelare, concentrația de Factor VIIIc trebuie să fie mai mare sau egală cu 70% din valoarea unității de plasmă proaspătă congelată.

Nivelul proteinelor totale este mai mare sau egal cu valoarea de 50 g/l.

Conținutul în celule reziduale trebuie să fie următorul:

a) eritrocite - mai mic de $6,0 \times 10^9/l$;

b) leucocite - mai mic de $0,1 \times 10^9/l$;

c) trombocite - mai mic de $50 \times 10^9/l$.

Volumul unității de plasmă proaspătă congelată este de cel puțin 200 ml. Acest volum ține cont de volumul soluției anticoagulante și de conservare. Volumul fiecărei unități este sistematic înregistrat și se înscrie pe eticheta unității.

Condiții și durata maximă de conservare

Plasma proaspătă congelată conservată la o temperatură mai mică de sau egală cu -30 grade C are o durată maximă de conservare de 12 luni, începând cu ziua recoltării.

Dacă plasma proaspătă congelată se conservă la o temperatură cuprinsă între -18 grade C și -25 grade C, durata maximă de conservare este de 3 luni.

În caz de transport al plasmei congelate, în interiorul containerului este menținută o temperatură cât mai apropiată de cea de conservare. Dacă nu este prevăzută utilizarea imediată, plasma proaspătă congelată este transferată rapid în capacitatea de conservare, la temperatura recomandată.

Decongelarea plasmei în vederea utilizării terapeutice se face la +37 grade C, folosindu-se o metodă care să asigure o temperatură constantă pe toată durata operației de decongelare.

După decongelare, plasma proaspătă congelată se prezintă ca un lichid limpede sau cu o ușoară turbiditate, fără semne vizibile de hemoliză. La sfârșitul decongelării nu trebuie să fie vizibil niciun crioprecipitat insolubil.

Se verifică aspectul macroscopic al fiecărei unități și se elimină cele care prezintă defecte ale etanșeității conținătorului (scurgeri) sau modificări ale aspectului normal al plasmei (floculare, alterări de culoare).

După decongelare, produsul se utilizează imediat. Este interzisă recongelarea.

10. Plasma proaspătă congelată de afereză

Descriere

Component sanguin obținut prin afereză cu un separator automat de celule din sângele venos al unui singur donator, a cărui aptitudine pentru donarea de sânge este constatată printr-un act medical.

Recoltarea se face utilizându-se un dispozitiv medical steril și apirogen (set de recoltare specific separatorului automat de celule).

Debutul congelării plasmei se face în primele 6 ore (de preferat primele două ore) de la recoltarea plasmei prin afereză.

Sistemul de congelare a plasmei trebuie să permită obținerea, într-un interval de 30 de minute, a unei temperaturi mai mici de -30 grade C.

Congelarea cât mai apropiată de momentul recoltării și la o temperatură mai mică de -30 grade C permite conservarea unei cantități mai mari de factori labili ai coagulării.

Plasma proaspătă congelată de afereză conservă concentrații normale ale factorilor stabili ai coagulării, albuminei și imunoglobulinelor, precum și minimum 70% din concentrația inițială de Factor VIIIc, a celorlalți factori labili ai coagulării și a inhibitorilor naturali.

Volumul de plasmă obținută dintr-o singură afereză poate varia între 200 ml și 600 ml. Acest volum ține cont de volumul soluției anticoagulante și de conservare. Volumul fiecărei unități este sistematic înregistrat și se înscrie pe eticheta unității.

În medie, după congelare/decongelare, concentrația de Factor VIIIc trebuie să fie mai mare sau egală cu 70% din valoarea unității de plasmă proaspăt congelată.

Nivelul proteinelor totale este mai mare sau egal cu valoarea de 50 g/l.

Conținutul în celule reziduale trebuie să fie următorul:

- a) eritrocite - mai mic de $6,0 \times 10^9/l$;
- b) leucocite - mai mic de $0,1 \times 10^9/l$;
- c) trombocite - mai mic de $50 \times 10^9/l$.

Condiții și durata maximă de conservare

Condițiile și durata maximă de conservare, transportul, decongelarea sunt analoge cu cele ale plasmei proaspete congelate.

11. Crioprecipitat

Descriere

Crioprecipitatul reprezintă fracțiunea de proteine plasmatică care rămâne insolubilă după decongelarea lentă, la temperatura de (+) 2 grade C - (+) 6 grade C, și ulterior centrifugarea la viteză înaltă, în aceleași condiții de temperatură, a unei unități de plasmă proaspătă congelată obținută dintr-o unitate de sânge total.

Condițiile de congelare după preparare sunt identice cu cele pentru plasma proaspătă congelată.

Crioprecipitatul conține cea mai mare parte a Factorului VIII, Factorului von Willebrand, fibrinogenului, Factorului XIII și fibrolectinei, prezente în plasma proaspăt recoltată și separată.

Crioprecipitatul este concentrat într-un volum plasmatic final de 30 - 40 ml și trebuie să conțină:

- a) Factor VIIIc - mai mare sau egal cu 70 UI/unitate;
- b) fibrinogen - mai mare sau egal cu 140 mg/unitate;
- c) Factor von Willebrand - mai mare sau egal cu 100 UI/unitate.

Volumul fiecărei unități este sistematic înregistrat și se înscrie pe eticheta unității.

Condiții și durata maximă de conservare

Condițiile și durata maximă de conservare, transportul, decongelarea sunt analoge cu cele ale plasmei proaspete congelate.

12. Plasmă proaspătă congelată decrioprecipitată

Descriere

Plasma proaspătă congelată decrioprecipitată este plasma obținută după separarea crioprecipitatului din plasma proaspătă congelată provenită dintr-o singură unitate de sânge total.

Condițiile de congelare după preparare sunt identice cu cele pentru plasma proaspătă congelată.

Cu excepția factorilor labili ai coagulării și a unei părți importante din cantitatea de fibrogen care se regăsesc în crioprecipitat, plasma proaspătă congelată decrioprecipitată conține cantități de albumină, imunoglobuline și factori stabili ai coagulării, analoge cu cele conținute în plasma proaspătă congelată.

Volumul unității de plasmă proaspătă congelată decrioprecipitată este de minimum 160 ml. Acest volum ține cont de volumul soluției anticoagulante și de conservare. Volumul fiecărei unități este sistematic înregistrat și se înscrie pe eticheta unității.

Condiții și durata maximă de conservare

Condițiile și durata maximă de conservare, transportul, decongelarea sunt analoge cu cele ale plasmelor proaspete congelate.

#M2

13. Concentrat eritrocitar - unitate adult

Descriere

Component sanguin obținut în sistem închis dintr-o unitate de sânge total - unitate adult care este centrifugată și din care este îndepărtată plasma, fără a se elimina stratul leucotrombocitar.

Sângele total este recoltat într-un dispozitiv medical steril și aprotogen, sistem multiplu de pungă care conține în punga primară de recoltare un volum corespunzător de soluție anticoagulantă și cel puțin o altă pungă de transfer.

Volumul este de 280 +/- 50 ml și se definește în funcție de dispozitivul medical (sistemul de pungă) utilizat la recoltare.

Concentratul eritrocitar conține un număr de leucocite de aproximativ $2,5 - 3,0 \times 10^9$. Numărul de trombocite din produs variază în funcție de metoda de centrifugare.

Conținutul minim de hemoglobină al concentratului eritrocitar - unitate adult este de 45 g/unitate, hematocritul fiind cuprins între 65% și 75%.

La sfârșitul perioadei de valabilitate hemoliza trebuie să fie mai mică de 0,8% din masa eritocitară.

Condițiile și durata maximă de conservare

Condițiile și durata maximă de conservare, transportul, precum și controlul fizic înainte de distribuție și transfuzie sunt identice cu cele ale sângelui total - unitate adult.

14. Concentrat eritrocitar sărăcit în leucocite - unitate adult

Descriere

Component sanguin obținut în sistem închis dintr-o unitate de sânge total - unitate adult care este centrifugată și din care sunt îndepărtate plasma și stratul leucotrombocitar.

Sângele total este recoltat într-un dispozitiv medical steril și apirogen, sistem multiplu de pungă care conține în punga primară de recoltare un volum corespunzător de soluție anticoagulantă și cel puțin o altă pungă satelit, de transfer.

Volumul se definește în funcție de dispozitivul medical (sistemul de pungă) utilizat la recoltare.

Unitatea conține totalitatea eritrocitelor din unitatea de sânge total de origine, cu excepția a 10 - 30 ml de sediment eritrocitar, care este îndepărtat împreună cu stratul leucotrombocitar.

Conținutul minim de hemoglobină al concentratului eritrocitar - unitate adult este de 43 g/unitate, hematocritul fiind cuprins între 65% și 75%.

Conținutul în leucocite/unitate este mai mic de $1,2 \times 10^9$, iar numărul de trombocite variază în funcție de metoda de centrifugare.

La sfârșitul perioadei de valabilitate hemoliza trebuie să fie mai mică de 0,8% din masa eritrocitară.

Condițiile și durata maximă de conservare

Condițiile și durata maximă de conservare, transportul, precum și controlul fizic înainte de distribuție și transfuzie sunt identice cu cele ale sângelui total - unitate adult.

15. Concentrat eritrocitar deleucocitat - unitate adult

Descriere

Concentrat eritrocitar din care s-a eliminat cea mai mare parte a leucocitelor prin filtrare în sistem închis

Poate fi obținut fie dintr-o unitate de sânge total - unitate adult deleucocitat, prin centrifugarea acesteia și îndepărtarea ulterioară a plasmei, sau dintr-o unitate de concentrat eritrocitar prin aplicarea unei proceduri de filtrare în sistem închis, care să asigure sterilitatea produsului.

În ambele situații filtrarea trebuie să fie efectuată în primele 48 de ore de la recoltare.

Volumul se definește în funcție de dispozitivul medical (sistemul de pungă) utilizat la recoltare.

Conținutul minim de hemoglobină al concentratului eritrocitar deleucocitat - unitate adult este de 40 g/unitate, hematocritul fiind cuprins între 50% și 70%.

Conținutul în leucocite/unitate este mai mic de 1×10^6 .

La sfârșitul perioadei de valabilitate hemoliza trebuie să fie mai mică de 0,8% din masa eritrocitară.

Condițiile și durata maximă de conservare și transport

Condițiile și durata maximă de conservare, transportul, precum și controlul fizic înainte de distribuție și transfuzie sunt identice cu cele ale sângelui total - unitate adult.

16. Amestec (pool) de concentrate trombocitare standard

Descriere

Component sanguin derivat din 4 - 6 unități de sânge total - unitate adult, proaspăt, care conține majoritatea trombocitelor din unitățile de origine, în doza terapeutic eficientă, resuspendate în plasmă

Amestecul (pool) de concentrate trombocitare standard poate fi produs prin două metode:

- pornind de la stratul leucotrombocitar (buffy-coat) derivat din 4 - 6 unități de sânge total - unitate adult;
- pornind de la concentratele trombocitare standard, preparate din plasma bogată în trombocite, și amestecarea lor ulterioară, în cursul unei procesări secundare.

În ambele cazuri, amestecarea unităților se face printr-o tehnică ce asigură sterilitatea produselor, în sistem închis, utilizând dispozitive și metode validate.

Amestecul (pool) de concentrate trombocitare standard prezintă o culoare gălbuie, cu un aspect turbid la o agitație ușoară, fără eritrocite.

Numărul de trombocite din produsul final trebuie să fie de minimum 200×10^9 .

Numărul de leucocite reziduale din produsul final trebuie să fie de maximum 1×10^9 .

Volumul produsului final trebuie stabilit astfel încât să asigure o proporție mai mare de 40 ml pentru fiecare valoare unitară de 60×10^9 trombocite.

Valoarea pH corectată la $+22^\circ\text{C}$, măsurată la sfârșitul perioadei de valabilitate, trebuie să fie de minimum 6,4.

Condiții și durata maximă de conservare și transport

Amestecul (pool) de concentrate trombocitare standard trebuie conservat în condiții care să asigure, de o manieră optimă, supraviețuirea și activitatea hemostatică a trombocitelor.

Materialul plastic al pungilor în care sunt preparate și conservate trombocitele trebuie să fie suficient de permeabil schimburilor gazoase pentru a garanta un aport bun de oxigen pentru trombocite.

Cantitatea de oxigen necesară depinde de cantitatea de trombocite din produs.

În general, se asigură o conservare acceptabilă atunci când concentrația de trombocite este inferioară valorii de $1,5 \times 10^9/\text{ml}$.

Conservarea are loc la temperatura controlată de $+20^\circ\text{C}$ - $+24^\circ\text{C}$, în condiții de agitație lentă în plan orizontal și continuă care generează un aport mai bun de oxigen.

În condițiile descrise, durata maximă de conservare este de 5 zile, dacă plasticul pungii de preparare și conservare este calificat pentru această durată.

Amestecul (pool) de concentrate trombocitare standard trebuie transportat la o temperatură cât mai apropiată de cea recomandată. După recepționare, el trebuie conservat în condițiile recomandate, cu excepția cazurilor când se utilizează imediat. Este recomandată agitarea produsului înaintea utilizării.

17. Amestec (pool) de concentrate trombocitare standard, deleucocitat

Descriere

Component sanguin deleucocitat, derivat din 4 - 6 unități de sânge total - unitate adult, proaspăt, care conține majoritatea trombocitelor din unitățile de origine, în doza terapeutic eficientă, resuspendate în plasmă

Deleucocitarea amestecului (pool) de concentrate trombocitare standard se face prin filtrare. Filtrarea înaintea conservării, imediat după prepararea amestecului, este opțiunea recomandată, comparativ cu filtrarea în timpul sau imediat înaintea transfuzării produsului.

Amestecul (pool) de concentrate trombocitare standard deleucocitat poate fi produs prin două metode:

- pornind de la stratul leucotrombocitar (buffy-coat) derivat din 4 - 6 unități de sânge total - unitate adult;
- pornind de la concentratele trombocitare standard, preparate din plasma bogată în trombocite, și amestecarea lor ulterioară, în cursul unei procesări secundare.

În ambele cazuri, amestecarea unităților și filtrarea se face printr-o tehnică ce asigură sterilitatea produselor, în sistem închis, utilizând dispozitive și metode validate.

Amestecul (pool) de concentrate trombocitare standard deleucocitat prezintă o culoare gălbuie, cu un aspect turbid la o agitație ușoară, fără eritrocite.

Numărul de trombocite din produsul final trebuie să fie de minimum 200×10^9 .

Numărul de leucocite reziduale din produsul final trebuie să fie de maximum 1×10^6 .

Volumul produsului final trebuie stabilit astfel încât să asigure o proporție mai mare de 40 ml pentru fiecare valoare unitară de 60×10^9 trombocite.

Valoarea pH corectată la $+22^\circ\text{C}$, măsurată la sfârșitul perioadei de valabilitate, trebuie să fie de minimum 6,4.

Condiții și durata maximă de conservare și transport

Amestecul (pool) de concentrate trombocitare standard deleucocitat trebuie conservat în condiții care să asigure, de o manieră optimă, supraviețuirea și activitatea hemostatică a trombocitelor.

Materialul plastic al pungilor în care sunt preparate și conservate trombocitele trebuie să fie suficient de permeabil schimburilor gazoase pentru a garanta un aport bun de oxigen pentru trombocite.

Cantitatea de oxigen necesară depinde de cantitatea de trombocite din produs.

În general, se asigură o conservare acceptabilă atunci când concentrația de trombocite este inferioară valorii de $1,5 \times 10^9/\text{ml}$.

Conservarea are loc la temperatura controlată de $+20\text{ }^\circ\text{C}$ - $+24\text{ }^\circ\text{C}$, în condiții de agitație lentă în plan orizontal și continuă care generează un aport mai bun de oxigen.

În condițiile descrise, durata maximă de conservare este de 5 zile, dacă plasticul pungii de preparare și conservare este calificat pentru această durată.

Amestecul (pool) de concentrate trombocitare standard deleucocitat trebuie transportat la o temperatură cât mai apropiată de cea recomandată. După recepționare, el trebuie conservat în condițiile recomandate, cu excepția cazurilor când se utilizează imediat. Este recomandată agitarea produsului înaintea utilizării.

#B

ART. 12

Transformările componentelor sanguine pediatrice sunt:

1. Prepararea componentelor sanguine pediatrice:

Prepararea pediatrică reprezintă divizarea în sistem închis a unui component sanguin homolog, în mai multe unități, destinate utilizării terapeutice pediatrice.

a) Sânge total - unitate pediatrică

Descriere

Component sanguin ce provine din divizarea în sistem închis a unei unități adult de sânge total, recoltată într-un dispozitiv medical steril și apirogen (sistem multiplu de pungi) care conține volumul corespunzător de soluție anticoagulantă/de conservare CPD.

Volumul unei unități pediatrice de sânge total este de minimum 50 ml.

Volumul fiecărei unități este sistematic înregistrat și se înscrie pe eticheta unității.

Conținutul minim de hemoglobină al unității adult de sânge total din care se obțin unitățile pediatrice trebuie să fie de 45 g/unitate adult sânge total.

La sfârșitul perioadei de valabilitate, hemoliza trebuie să fie mai mică de 0,8% din masa eritocitară.

Condițiile și durata maximă de conservare

Condițiile de conservare, precum și controlul fizic înainte de distribuție și transfuzie sunt identice cu cele ale sângelui total - unitate adult.

#M2

Durata maximă de preparare, conservare și administrare la nou-născuți și sugari este de 7 zile de la recoltare. După acest interval, produsul poate fi folosit pentru administrare la copii cu vârsta de peste 6 luni sau adult, având o valabilitate de maximum 35 zile de la recoltare.

#B

b) Sânge total deleucocitat - unitate pediatrică

Descriere

Component sanguin ce provine din divizarea în sistem închis a unei unități adult de sânge total deleucocitat.

Sângele total este recoltat într-un dispozitiv medical steril și apirogen (sistem multiplu de pungă) care conține un volum corespunzător de soluție anticoagulantă/de conservare CPD și filtru integrat pentru deleucocitarea sângelui total.

Volumul unei unități pediatrice de sânge total deleucocitat este de minimum 50 ml.

Volumul fiecărei unități este sistematic înregistrat și se înscrie pe eticheta unității.

Conținutul minim de hemoglobină al unității adult de sânge total din care se obțin unitățile pediatrice trebuie să fie de 40 g/unitate adult sânge total.

La sfârșitul perioadei de valabilitate, hemoliza trebuie să fie mai mică de 0,8% din masa eritrocitară.

Condițiile și durata maximă de conservare

Condițiile de conservare, precum și controlul fizic înainte de distribuție și transfuzie sunt identice cu cele ale sângelui total - unitate adult.

#M2

Durata maximă de preparare, conservare și administrare la nou-născuți și sugari este de 7 zile de la recoltare. După acest interval, produsul poate fi folosit pentru administrare la copii cu vârsta de peste 6 luni sau adult, având o valabilitate de maximum 35 zile de la recoltare.

#B

c) Concentrat eritrocitar - unitate pediatică

Descriere

Component sanguin ce provine din divizarea în sistem închis a unui concentrat eritrocitar preparat dintr-o unitate adult de sânge total prin centrifugare și din care se decantează o parte din plasma separată, fără a se elimina stratul leucotrombocitar.

Sângele total este recoltat într-un dispozitiv medical steril și apirogen (sistem multiplu de pungă) care conține un volum corespunzător de soluție anticoagulantă/de conservare CPD.

Volumul concentratului eritrocitar - unitate pediatică este de minimum 50 ml.

Hematocritul este cuprins între 60% și 80%.

Conținutul minim de hemoglobină al unității adult de sânge total din care se obțin unitățile pediatrice trebuie să fie de 45 g/unitate adult sânge total.

La sfârșitul perioadei de valabilitate, hemoliza trebuie să fie mai mică de 0,8% din masa eritrocitară.

Condițiile și durata maximă de conservare

Condițiile de conservare, precum și controlul fizic înainte de distribuție și transfuzie sunt identice cu cele ale sângelui total - unitate adult.

#M2

Durata maximă de preparare, conservare și administrare la nou-născuți și sugari este de 7 zile de la recoltare. După acest interval, produsul poate fi folosit pentru

administrare la copii cu vârsta de peste 6 luni sau adult, având o valabilitate de maximum 35 zile de la recoltare.

#B

d) Concentrat eritrocitar deleucocitat - unitate pediatrică

Descriere

Component sanguin obținut prin divizarea în sistem închis a unui concentrat eritrocitar deleucocitat preparat dintr-o unitate adult de sânge total deleucocitat prin centrifugare și din care se decantează o parte din plasma separată.

Sângele total este recoltat într-un dispozitiv medical steril și apirogen (sistem multiplu de pungii) care conține un volum corespunzător de soluție anticoagulantă/de conservare CPD și filtru integrat pentru deleucocitarea sângelui total.

Volumul concentratului eritrocitar deleucocitat - unitate pediatrică este de minimum 50 ml. Hematocritul este cuprins între 60% și 80%.

Conținutul minim de hemoglobină al unității adult de sânge total din care se obțin unitățile pediatrice trebuie să fie de 40 g/unitate adult sânge total.

La sfârșitul perioadei de valabilitate, hemoliza trebuie să fie mai mică de 0,8% din masa eritocitară.

Condițiile și durata maximă de conservare

Condițiile de conservare, precum și controlul fizic înainte de distribuție și transfuzie sunt identice cu cele ale sângelui total - unitate adult.

#M2

Durata maximă de preparare, conservare și administrare la nou-născuți și sugari este de 7 zile de la recoltare. După acest interval, produsul poate fi folosit pentru administrare la copii cu vârsta de peste 6 luni sau adult, având o valabilitate de maximum 35 zile de la recoltare.

e) Concentrat eritrocitar sărăcit în leucocite - unitate pediatrică

Descriere

Component sanguin ce provine din divizarea în sistem închis a unui concentrat eritrocitar sărăcit în leucocite - unitate adult

Volumul concentratului eritrocitar sărăcit în leucocite - unitate pediatrică este de minimum 50 ml.

Hematocritul este cuprins între 50% și 70%.

Conținutul minim de hemoglobină al unității de concentrat eritrocitar sărăcit în leucocite - unitate adult din care se obține unitatea pediatrică trebuie să fie de 43 g/unitate.

La sfârșitul perioadei de valabilitate hemoliza trebuie să fie mai mică de 0,8% din masa eritocitară.

Condițiile și durata maximă de conservare

Condițiile de conservare, transportul, precum și controlul fizic înainte de distribuție și transfuzie sunt identice cu cele ale sângelui total - unitate adult.

Durata maximă de preparare, conservare și administrare la nou-născuți și sugari este de 7 zile de la recoltare. După acest interval, produsul poate fi folosit pentru administrare la copii cu vârsta de peste 6 luni sau adult, având o valabilitate de maximum 35 zile de la recoltare.

f) Concentrat eritrocitar resuspendat - unitate pediatrică

Descriere

Component sanguin ce provine din divizarea în sistem închis a unui concentrat eritrocitar resuspendat - unitate adult

Volumul concentratului eritrocitar resuspendat - unitate pediatrică este de minimum 50 ml.

Hematocritul este de 50% - 70%.

Conținutul minim de hemoglobină a concentratului eritrocitar resuspendat - unitate adult din care se obține unitatea pediatrică trebuie să fie de minimum 45 g/unitate.

La sfârșitul perioadei de valabilitate hemoliza trebuie să fie mai mică de 0,8% din masa eritrocitară.

Condițiile și durata maximă de conservare

Condițiile de conservare, transportul, precum și controlul fizic înainte de distribuție și transfuzie sunt identice cu cele ale sângelui total - unitate adult.

Durata maximă de preparare, conservare și administrare la nou-născuți și sugari este de 7 zile de la recoltare. După acest interval, produsul poate fi folosit pentru administrare la copii cu vârsta de peste 6 luni sau adult, având o valabilitate de maximum 35 zile de la recoltare.

g) Concentrat eritrocitar sărăcit în leucocite resuspendat - unitate pediatrică

Descriere

Component sanguin provenit din divizarea în sistem închis a unui concentrat eritrocitar sărăcit în leucocite resuspendat - unitate adult

Volumul concentratului eritrocitar sărăcit în leucocite resuspendat - unitate pediatrică este de minimum 50 ml.

Hematocritul este cuprins între 50% și 70%.

Conținutul minim de hemoglobină al concentratului eritrocitar sărăcit în leucocite resuspendat - unitate adult din care se obține unitatea pediatrică trebuie să fie de minimum 43 g/unitate.

La sfârșitul perioadei de valabilitate hemoliza trebuie să fie mai mică de 0,8% din masa eritrocitară.

Condițiile și durata maximă de conservare

Condițiile de conservare, transportul, precum și controlul fizic înainte de distribuție și transfuzie sunt identice cu cele ale sângelui total - unitate adult.

Durata maximă de preparare, conservare și administrare la nou-născuți și sugari este de 7 zile de la recoltare. După acest interval, produsul poate fi folosit pentru

administrare la copii cu vârsta de peste 6 luni sau adult, având o valabilitate de maximum 35 zile de la recoltare.

h) Concentrat eritrocitar deleucocitat resuspendat - unitate pediatrică

Descriere

Component sanguin provenit din divizarea în sistem închis a unei unități de concentrat eritrocitar deleucocitat resuspendat - unitate adult.

Volumul unei unități de concentrat eritrocitar deleucocitat resuspendat - unitate pediatrică este de minimum 50 ml.

Hematocritul este cuprins între 50% și 70%.

Conținutul minim de hemoglobină al concentratului eritrocitar deleucocitat - unitate adult din care se obține unitatea pediatrică trebuie să fie de minimum 40 g/unitate.

La sfârșitul perioadei de valabilitate hemoliza trebuie să fie mai mică de 0,8% din masa eritrocitară.

Condițiile și durata maximă de conservare

Condițiile de conservare, transportul, precum și controlul fizic înainte de distribuție și transfuzie sunt identice cu cele ale sângelui total - unitate adult.

Durata maximă de preparare, conservare și administrare la nou-născuți și sugari este de 7 zile de la recoltare. După acest interval, produsul poate fi folosit pentru administrare la copii cu vârsta de peste 6 luni sau adult, având o valabilitate de maximum 35 zile de la recoltare.

#B

2. Iradierea (25 grays):

Iradierea constă în expunerea unui component sanguin celular la o sursă de radiații ionizante cu scopul de a inactiva celulele imunocompetente din produs.

Protocolul terapeutic stabilit trebuie să garanteze o doză măsurabilă în fiecare punct al zonei de iradiere de minimum 25 grays și maximum 45 grays.

Durata de expunere se stabilește pentru fiecare sursă de radiații și este reevaluată periodic pentru a ține cont de curba de activitate a izotopului.

Concentratele eritrocitare pot fi iradiate în primele 14 zile de la recoltare și ulterior pot fi stocate până în ziua 28 de la recoltare.

Concentratele eritrocitare pediatrice trebuie utilizate în primele 48 de ore de la iradiere.

Concentratele trombocitare pot fi utilizate până la data de expirare a valabilității.

Concentratele granulocitare trebuie iradiate și utilizate în maximum 24 de ore de la iradierea lor.

Se recomandă utilizarea etichetelor sensibile la radiații, care validează respectarea condițiilor de iradiere a componentului sanguin.

Iradierea componentelor sanguine poate fi făcută doar în unitățile care dispun de condiții adecvate de iradiere a componentelor sanguine și care dețin autorizațiile specifice.

Această transformare se aplică următoarelor componente sanguine celulare:

- a) sânge total - unitate adult;
- b) sânge total deleucocitat - unitate adult;
- c) concentrat eritrocitar resuspendat;
- d) concentrat eritrocitar sărăcit în leucocite resuspendat;
- e) concentrat eritrocitar deleucocitat resuspendat;
- f) concentrat eritrocitar de afereză deleucocitat resuspendat;
- g) concentrat trombocitar standard;
- h) concentrat trombocitar unitar de afereză deleucocitat;
- i) concentrat granulocitar de afereză.

ART. 13

Calificative ale componentelor sanguine homologe:

1. Fenotipat

Definiție

Calificativul de "fenotipat" implică determinarea antigenelor eritrocitare C(RH2), E(RH3), c(RH4), e(RH5) ale sistemului Rhesus și antigenului eritrocitar K(Kel1) al sistemului Kell.

În funcție de necesități este extinsă fenotiparea și la alte sisteme antigenice eritrocitare.

Acest calificativ se poate aplica tuturor componentelor sanguine eritrocitare. Pe eticheta centrului de transfuzie sanguină vor fi menționate fiecare antigen eritrocitar determinat și rezultatul determinării.

#M2

Calificativul "fenotipat" se poate aplica și celorlalte componente celulare, dacă se determină antigene HLA sau/și specifice seriei celulare, în situații patologice speciale.

#B

2. Compatibilizat

Definiție

Calificativul de "compatibilizat" se aplică componentelor sanguine eritrocitare pentru care a fost realizată, în laboratorul centrului de transfuzie sanguină, proba directă de compatibilitate între serul primitorului și eritrocitele componentului sanguin destinat utilizării terapeutice. Pe eticheta centrului de transfuzie sanguină va fi menționat acest calificativ.

3. Securizat prin carantinare

Definiție

Securizarea prin carantină constă în stocarea componentelor sanguine plasmaticice timp de 6 luni, în condiții specifice de conservare. După acest interval, validarea acestora ca produse securizate este condiționată de rezultatele negative ale controlului biologic obligatoriu al altei donări provenind de la același donator, după un interval de 6 luni.

Acest calificativ se poate aplica tuturor componentelor sanguine plasmaticice. Pe eticheta centrului de transfuzie sanguină va fi menționat: "Securizare prin carantină".

ART. 14

(1) Componentele sanguine autologe provin din recoltarea de sânge total sau din recoltarea prin afereză de la o persoană în vederea utilizării terapeutice exclusiv la aceeași persoană, în cadrul unui protocol de transfuzie autologă programată (TAP).

(2) Protocolul de transfuzie autologă programată se stabilește de comun acord între medicul curant responsabil de intervenția chirurgicală și medicul responsabil de colectă din centrul de transfuzie sanguină.

(3) Componentele sanguine autologe sunt recoltate și preparate numai în centrele de transfuzie sanguină, pornindu-se de la recoltările de sânge total secvențiale programate sau de la recoltarea prin afereză programată.

(4) Componentele sanguine autologe au un circuit de conservare, distribuție și transport separat de cel al componentelor sanguine homologe.

(5) Condițiile și durata maximă de conservare, condițiile de transport, precum și controlul fizic înainte de distribuție sau transfuzie sunt analoge celor pentru componentele sanguine homologe similare.

(6) Caracteristicile componentelor sanguine autologe sunt identice cu cele ale componentelor sanguine homologe similare.

#M2

ANEXA 2

Condiții de depozitare, transport și distribuție pentru sânge uman și componente sanguine umane

1. Depozitare

1.1. Depozitare sub formă lichidă

Produs sanguin valabilitate	Temperatura de depozitare	Perioada maximă de

Concentrate eritrocitare funcție de și sânge total (dacă este folosit pentru depozitare transfuzie ca sânge total)	Între +2 °C și +6 °C	Între 28 și 49 zile, în procesele utilizate pentru recoltare, procesare și
--	-------------------------	--

Concentrate trombocitare zile, bacteriene.	Între +20 °C și +24 °C	5 zile; Pot fi depozitate 7 cu condiția detectării sau reducerii contaminării
--	---------------------------	---

Concentrat granulocitar	Între +20 °C și +24 °C	24 ore
-------------------------	---------------------------	--------

1.2. Crioconservare

Component sanguin	Condiții și perioada de depozitare	
Concentrat eritrocitar utilizate	Până la 30 ani, în funcție de procesele utilizate pentru recoltare, procesare și depozitare	
Concentrat trombocitar	Până la 24 de luni, în funcție de procesele utilizate pentru recoltare, procesare și depozitare	
Plasmă și crioprecipitat	Până la 36 de luni, în funcție de procesele utilizate pentru recoltare, procesare și depozitare	

Eritrocitele și trombocitele crioconservate trebuie preparate într-un mediu adecvat după decongelare. Perioada admisă de depozitare după decongelare depinde de metoda utilizată.

2. Transport și distribuție

Transportul și distribuția de sânge și componente sanguine în toate etapele lanțului transfuzional se fac în condiții care asigură menținerea integrității produsului.

3. Cerințe privind controlul calității pentru sânge și componente sanguine

3.1. Sângele și componentele sanguine trebuie să respecte încercările tehnice de calitate prezentate în continuare și trebuie să fie conforme cu rezultatele acceptabile.

3.2. Trebuie să se asigure controlul bacteriologic adecvat la recoltare și în timpul procesării.

3.3. Ministerul Sănătății trebuie să adopte toate măsurile necesare pentru a se asigura că importurile de sânge și de componente sanguine din țări terțe, inclusiv cele utilizate ca materie primă pentru fabricarea de medicamente derivate din sânge sau plasmă de origine umană, îndeplinesc standarde de calitate și siguranță echivalente cu cele prevăzute de ordin.

3.4. Pentru donările autologe, încercările marcate cu un asterisc (*) reprezintă doar recomandări.

3.5. Cerințe privind controlul de calitate:

Componente pentru	Încercări de calitate necesare	Rezultate acceptabile
	Frecvența necesară a prelevării de probe pentru toate încercările se determină utilizând controlul statistic	încercările de calitate

	al procesului.	
1	2	3
Concentrat caracteristicile de eritrocitar se	Volum	În funcție de depozitare, astfel încât să mențină produsul în limitele specificațiilor pentru și hemoliză
hemoglobină	Hemoglobină (*)	Cel puțin 45 g pe unitate
eritrocitelor la valabilitate	Hemoliză	Sub 0,8% din masa sfârșitul perioadei de
Concentrat caracteristicile de eritrocitar se	Volum	În funcție de depozitare, astfel încât să mențină produsul în limitele specificațiilor pentru și hemoliză
sărăcit în leucocite hemoglobină	Hemoglobină (*)	Cel puțin 43 g pe unitate
eritrocitelor la valabilitate	Hemoliză	Sub 0,8% din masa sfârșitul perioadei de

Concentrat caracteristicile de eritrocitar se deleucocitat hemoglobină	Volum	În funcție de depozitare, astfel încât să mențină produsul în limitele specificațiilor pentru și hemoliză
	Hemoglobină (*)	Cel puțin 40 g pe unitate
	Conținut de leucocite	Sub 1×10^6 pe unitate
eritrocitelor la valabilitate	Hemoliză	Sub 0,8% din masa sfârșitul perioadei de

Concentrat caracteristicile de eritrocitar se resuspendat hemoglobină	Volum	În funcție de depozitare, astfel încât să mențină produsul în limitele specificațiilor pentru și hemoliză
	Hemoglobină (*)	Cel puțin 45 g pe unitate
eritrocitelor la valabilitate	Hemoliză	Sub 0,8% din masa sfârșitul perioadei de

Concentrat caracteristicile de	Volum	În funcție de
-----------------------------------	-------	---------------

eritrocitar		depozitare, astfel încât să
se		mențină produsul în limitele
sărăcit în		
leucocite		specificațiilor pentru
hemoglobină		și hemoliză
resuspendat		
	Hemoglobină (*)	Cel puțin 43 g pe unitate
	Hemoliză	Sub 0,8% din masa
eritrocitelor la		sfârșitul perioadei de
valabilitate		
Concentrat	Volum	În funcție de
caracteristicile de		depozitare, astfel încât să
eritrocitar		mențină produsul în limitele
se		specificațiilor pentru
deleucocitat		și hemoliză
resuspendat		
hemoglobină		
	Hemoglobină (*)	Cel puțin 40 g pe unitate
	Conținut de	Sub 1×10^6 pe unitate
	leucocite	
	Hemoliză	Sub 0,8% din masa
eritrocitelor la		sfârșitul perioadei de
valabilitate		
Concentrat	Volum	În funcție de
caracteristicile de		depozitare, astfel încât să
eritrocitar de		
se		

afereză		mențină produsul în limitele
		specificațiilor pentru
hemoglobină		și hemoliză
<hr/>		
	Hemoglobină (*)	Cel puțin 40 g pe unitate
<hr/>		
	Hemoliză	Sub 0,8% din masa
eritrocitelor la		sfârșitul perioadei de
valabilitate		
<hr/>		
Sânge total	Volum	În funcție de
caracteristicile de		depozitare, astfel încât să
se		mențină produsul în limitele
		specificațiilor pentru
hemoglobină		și hemoliză; 450 ml +/- 50 ml
		Pentru donări pediatrice
autologe de		sânge total - cel mult 10,5
ml/kg		greutate corporală
<hr/>		
	Hemoglobină (*)	Cel puțin 45 g pe unitate
<hr/>		
	Hemoliză	Sub 0,8% din masa
eritrocitelor la		sfârșitul perioadei de
valabilitate		
<hr/>		
Concentrat	Volum	În funcție de
caracteristicile de		depozitare, astfel încât să
trombocitar de		mențină produsul în limitele
se		
afereză		

		specificațiilor pentru pH
	Conținut de	Sunt permise variații ale
pentru o	trombocite	conținutului de trombocite
conforme		singură donare în limitele
preparare		cu condițiile validate de
		și conservare.
	pH	Minimum 6,4 corectat la 22
°C, la		sfârșitul perioadei de
valabilitate		
Concentrat	Volum	În funcție de
caracteristicile de		depozitare, astfel încât să
trombocitar de		mențină produsul în limitele
se		specificațiilor pentru pH
afereză		
	Conținut de	Sunt permise variații ale
pentru o	trombocite	conținutului de trombocite
conforme		singură donare în limitele
preparare		cu condițiile validate de
		și conservare.
	Conținut de	Sub 1×10^6 pe unitate
	leucocite	
	pH	Minimum 6,4 corectat la 22
°C, la		

			sfârșitul perioadei de
valabilitate			
<hr/>			
Amestec (pool) de caracteristicile de concentrate se trombocitare standard	Volum		În funcție de depozitare, astfel încât să mențină produsul în limitele specificațiilor pentru pH
<hr/>			
	Conținut de		Sunt permise variații ale
	trombocite		conținutului de trombocite
per			amestec în limite conforme cu
			condițiile validate de
preparare și			conservare.
<hr/>			
	Conținut de		Sub $0,2 \times 10^9$ pe unitate
(metoda	leucocite		plasmei îmbogățite în
trombocite)			Sub $0,05 \times 10^9$ pe unitate
(metoda			"buffy-coat")
<hr/>			
	pH		Minimum 6,4 corectat la 22
°C, la			sfârșitul perioadei de
valabilitate			
<hr/>			
Amestec (pool) de caracteristicile de concentrate se trombocitare standard deleucocitat	Volum		În funcție de depozitare, astfel încât să mențină produsul în limitele specificațiilor pentru pH
<hr/>			

per	Conținut de	Sunt permise variații ale
preparare și	trombocite	conținutului de trombocite
		amestec în limite conforme cu
		condițiile validate de
		conservare.
	Conținut de	Sub 1×10^6 pe amestec
	leucocite	
°C, la	pH	Minimum 6,4 corectat la 22
valabilitate		sfârșitul perioadei de
Concentrat	Volum	În funcție de
caracteristicile de		depozitare, astfel încât să
trombocitar		mențină produsul în limitele
se		specificațiilor pentru pH
standard		
Conținut de		Sunt permise variații ale
trombocite		conținutului de trombocite
pentru o		singură unitate în limitele
conforme		cu condițiile validate de
preparare		și conservare.
(metoda	Conținut de	Sub $0,2 \times 10^9$ pe unitate
trombocite)	leucocite	plasmei îmbogățite cu
(metoda		Sub $0,05 \times 10^9$ pe unitate

		"buffy coat")
	pH	Minimum 6,4 corectat la 22
°C, la		
valabilitate		sfârșitul perioadei de
Concentrat	Volum	În funcție de
caracteristicile de		
trombocitar		depozitare, astfel încât să
se		
standard		mențină produsul în limitele
deleucocitat		specificațiilor pentru pH
	Conținut de	Sunt permise variații ale
	trombocite	conținutului de trombocite
pentru o		
conformă		singură unitate în limitele
preparare		cu condițiile validate de
		și conservare.
	Conținut de	Sub 1×10^6 pe unitate
	leucocite	
	pH	Minimum 6,4 corectat la 22
°C, la		
valabilitate		sfârșitul perioadei de
Plasmă	Volum	Volumul declarat +/- 10%
proaspătă -		
congelată	Factor VIIIc (*)	Media (după congelare și
din		decongelare): cel puțin 70%

proaspăt		valoarea unității de plasmă
		recoltată
<hr/>		
	Proteine totale (*)	Cel puțin 50 g/l
<hr/>		
	Conținut celular	Eritrocite: sub $6,0 \times 10^9/l$
	rezidual (*)	Leucocite: sub $0,1 \times 10^9/l$
		Trombocite: sub $50 \times 10^9/l$
<hr/>		
Plasmă	Volum	Volumul declarat +/- 10%
proaspătă -		
congelată	Conținut celular	Eritrocite: sub $6,0 \times 10^9/l$
decrioprecipitată	rezidual (*)	Leucocite: sub $0,1 \times 10^9/l$
		Trombocite: sub $50 \times 10^9/l$
<hr/>		
Crioprecipitat pe	Conținut de fibrinogen (*)	Mai mare sau egal cu 140 mg unitate
<hr/>		
unități	Conținut de factor VIIIc (*)	Mai mare sau egal cu 70 de internationale pe unitate
<hr/>		
Concentrat	Volum	Sub 500 ml
granulocitar de		
afereză	Conținut de granulocite	Mai mare decât 1×10^{10} granulocite/unitate
<hr/>		

#B
