

**Kod znakowania krwi i jej składników
w placówkach publicznej służby krwi zgodny
ze standardem ISBT 128**

Warszawa, 2009 r.

Szanowni Państwo,

Konieczność ustanowienia odpowiedniego systemu zapewniającego identyfikację krwi i jej składników określa Dyrektywa 2002/98/EC. System ten musi jednoznacznie identyfikować każdą niepowtarzalną donację i rodzaj składnika krwi. Wysoce pożądanym jest by taka identyfikacja była możliwa nie tylko w kraju wytwórcy, ale też w krajach Wspólnoty Europejskiej.

Międzynarodowy Standard ISBT 128 określa sposób identyfikacji, etykietowania krwi i jej składników, a także ludzkich tkanek i narządów. System ten został opracowany przez Międzynarodowe Towarzystwo Przetaczania Krwi (ISBT) w 1994 roku i zatwierdzony przez American Association of Blood Banks (AABB), European Blood Alliance (EBA), Food and Drug Administration (FDA) i European Plasma Fractionators Association (EPFA). Standard ISBT 128 jest zarządzany przez International Council for Commonality in Blood Bank Automation (ICCBBA) w USA.

Wdrożenie systemu identyfikacji i etykietowania krwi i jej składników zgodnego ze standardem ISBT 128 wnosi nową, jakość do funkcjonowania służby krwi. Do największych zalet implementacji standardu ISBT 128 należą:

- unifikacja nazw składników krwi oraz algorytmów ich produkcji,
- dostępność na etykiecie do wszystkich istotnych informacji o składniku krwi i możliwość ich automatycznego odczytania i przetwarzania, niezależnie od używanego języka, czy systemu komputerowego,
- umożliwienie automatycznego przetwarzania danych o składnikach krwi otrzymanych z innych niż macierzysta placówek służby krwi, w tym także z zagranicznych stosujących standard ISBT 128,
- znaczne ułatwienie w gromadzeniu i przetwarzaniu danych statystycznych w skali całego kraju.

Decyzja o wprowadzeniu standardu ISBT 128 w polskiej służbie krwi zapadła w 2006 roku. W tym też roku polska służba krwi została zarejestrowana w ICCBBA. Polska wersja standardu ISBT 128 została opracowana przez Zespół do spraw opracowania zasad i harmonogramu wprowadzenia międzynarodowego kodu znakowania krwi i jej składników w placówkach publicznej służby krwi w składzie:

doc. dr hab. Jolanta Korsak – zastępca przewodniczącego

dr n. med. Mateusz Kuczabski

Beata Uszyńska-Kałuża

Paweł Wojtylak
Jolanta Fiołek
Emilia Przybylska
Dorota Śniegórska
Radojewski Leszek
Marcin Szmecht
Dariusz Średziński
Andrzej Falger
Jacek Południak

Pragnę złożyć wyrazy uznania wszystkim członkom Zespołu za ogromny wkład pracy włożony w to opracowanie i podziękować za miłą i efektywną współpracę.

Piotr Radziwon
Przewodniczący Zespołu

Spis treści

1. Wprowadzenie	4
2. Wzór etykiety	5
2.1. Lewy górny kwadrat	
2.2. Prawy górny kwadrat	
2.3. Lewy dolny kwadrat	
2.4. Prawy dolny kwadrat	
3. Opis składnika krwi	9
3.1. Klasy składników krwi	
3.2. Modyfikatory	
3.3. Atrybuty	
3.4. Typ dawcy i donacji	
3.5. Podziały składników krwi	
4. Zasady tworzenia słownika składników krwi	20
5. Słownik składników krwi	21

1. Wprowadzenie

Pod koniec lat dziewięćdziesiątych ubiegłego wieku w polskiej służbie krwi wprowadzono jednolity system numeracji składników krwi. System ten identyfikował placówkę służby krwi i kolejną donację pobraną w danej placówce. Numer był niepowtarzalny i jest kontynuowany do dnia dzisiejszego.

System ten ujedynolicił identyfikację krwi i jej składników w naszym kraju, jednak w bardzo wąskim zakresie. Liczba informacji zawartych na etykiecie oraz skomplikowanie dzisiejszych procedur preparatyki krwi wymuszają wprowadzenie nowego, znacznie szerszego systemu znakowania krwi i jej składników.

W dzisiejszym świecie pełnym programów zwalczania skutków katastrof, międzynarodowych misji wojskowych krew pozyskana i rozdzielona na składniki w jednym kraju może być klinicznie wykorzystana w innym. Rzeczą oczywistą stało się, aby najważniejsze informacje takie jak grupa krwi, data ważności i rodzaj składnika krwi były precyzyjnie zrozumiałe przez personel medyczny dokonujący przetoczeń. Mając na uwadze bezpieczeństwo stosowania krwi i jej składników oraz przejrzystość wykorzystywanych informacji istotne stało się również, aby dane były łatwe do automatycznego odczytania i przetwarzania przez system komputerowy. Nowy system znakowania krwi i jej składników musi, więc być zgodny ze standardem międzynarodowym.

Wprowadzany Standard ISBT 128 oparty jest na kodzie 128. Opisuje on sposób zapisywania i przetwarzania informacji krytycznych takich, jak min.: numer identyfikacyjny donacji, grupa krwi, opis składnika krwi, data ważności. Określa on również kształt i strukturę etykiety oraz kod zapisu informacji. Stosowanie standardu ISBT 128 w pełnym zakresie pozwala również na kodowanie i informacji sposoby wytwarzania składników krwi określone medycznymi zasadami obowiązującymi w placówkach publicznej służby krwi.

2. Wzór etykiety.

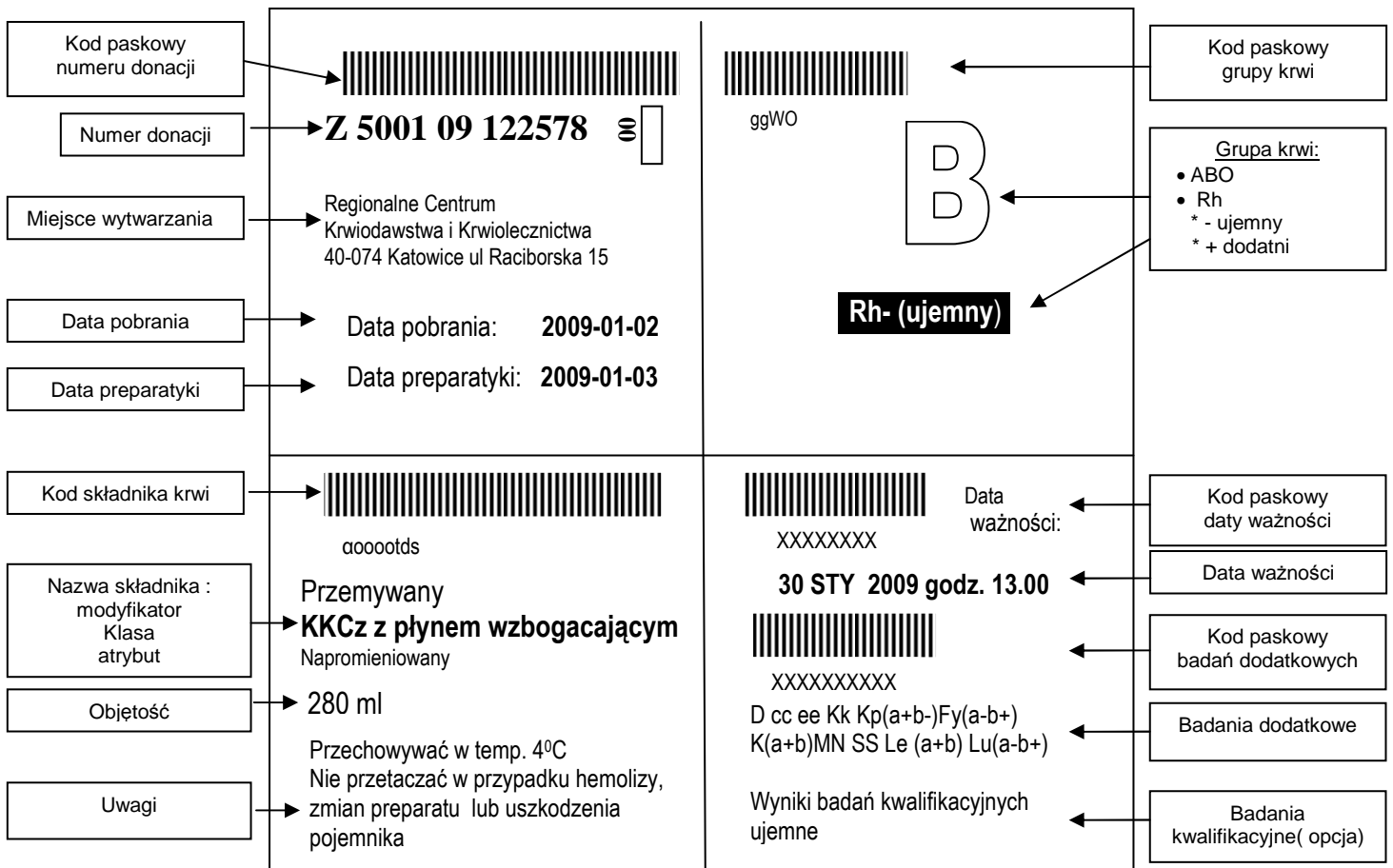
Standardowo etykieta na składnikach krwi podzielona jest na cztery kwadraty o równych wymiarach 5,08 x 5,08 cm, w których znajdują się kody paskowe. Wymiar całej etykiety wynosi 10,16 x 10,16 cm. Kody paskowe bez względu na miejsce otrzymania składnika krwi i jego rodzaj powinny być umieszczone zawsze w tym samym miejscu.

Standard ISBT 128 określa położenie następujących kodów paskowych:

- * numer identyfikacyjny donacji
- * grupę krwi
- * kod składnika krwi
- * data i godzina ważności
- * kod badań dodatkowych.

Ponadto na etykiecie znajduje się informacja w postaci tekstu, który powinien być zgodny z wymaganiami służby krwi w naszym kraju. Poniższa rycina przedstawia wzór etykiety.

Wzór etykiety wg ISBT 128



2.1. W lewym górnym kwadracie znajduje się:

- a) numer donacji zapisany w formie kodu paskowego, pod którym znajduje się zapis alfanumeryczny numeru donacji zgodny ze standardem ISBT 128. Struktura ta składa się z trzynastu znaków ułożonych w trzy grupy: pierwsza identyfikuje

placówkę pobierającą krew lub składnik krwi, druga – rok pobrania i trzecia kolejny numer donacji.

Przykład:

Z 5001 09 122578 ☒

gdzie:

- * Z 5001 identyfikuje kraj pobrania (dla Polski ustanowiono literę Z) oraz placówkę służby krwi (placówki publicznej służby krwi zarejestrowano w ICCBBA pod numerami od 5000-5400)
- * 09 identyfikuje rok pobrania
- * 122578 jest kolejnym numerem donacji przypisanym przez placówkę służby krwi.

Dwie cyfry wydrukowane pionowo przy numerze donacji pozwalają na wstępną identyfikację indywidualnego kodu paskowego w systemie numerycznym, w ten sposób stworzono opcję dodania kontroli całego systemu do procedur pobierania, oddzielania i badania składników krwi.

Dodatkowy znak jest zamknięty w ramce przy końcu identyfikatora. Jest to znak kontrolny stosowany wówczas, gdy numer wpisywany jest w komputer z klawiatury w celu sprawdzenia, czy klawiatura pracuje prawidłowo.

- b) nazwa i adres placówki, w której pobrano donację
- c) data pobrania donacji (np. 2009-01-02)
- d) data preparatyki (np. 2009-01-03)

2.2. W prawym górnym kwadracie znajduje się

- a) grupa krwi zapisana w formie kodu paskowego, pod którą znajduje się zapis alfanumeryczny grupy krwi zgodny ze standardem ISBT 128. Ta struktura danych ma cztery cechy:

ggWO

gdzie:

- * gg oznacza grupę krwi ABO/Rh
- * W określa informacje o fenotypie Rh oraz Kell, które w formie opisowej oraz kodu kreskowego znajdują się w czwartym kwadracie etykiety
- * O jest zarezerwowane do użytku w przyszłości

b) grupa krwi układu AB – zapis: A, B, 0 lub AB (w przypadku Rh dodatniego litery wypełnione na czarno, Rh ujemne – litery białe z czarną obwódką)

c) czynnik Rh:

- Rh + dodatni – czarne litery na białym tle
- Rh – (ujemny) – białe litery na czarnym tle

2.3. W lewym dolnym kwadracie znajduje się:

a) kod składnika krwi zapisany w formie kodu paskowego, pod którym znajduje się zapis alfanumeryczny numeru donacji zgodny ze standardem ISBT 128. Struktura danych kodu składnika krwi zawiera osiem cech danych:

α0000 t ds

gdzie:

* α0000 jest opisem produktu krwi (*ciąg kodów identyfikujących rodzaj składnika krwi i danych dotyczących preparatyki*)

* t oznacza typ donacji

* ds dostarcza informacji o typie produktu krwi i jego podziałach

Znak α oznacza grupy produktów znajdujących się w bazie ISBT. Zastąpiony przez litery E, S i T określa:

E – składniki krwi

S – komórki krwiotwórcze

T - tkanki

Pierwszych pięć cech danych (α0000) zaczerpnięto z bazy danych ISBT 128. Dostarczają one zgodny ze standardem opis składnika krwi; identyfikują klasę składnika krwi (np.: krwinki czerwone, osocze świeżo mrożone) oraz atrybuty związane z tym składnikiem (np.: napromieniowanie, produkowany w systemie otwartym).

Przykład:

E0291 oznacza koncentrat krwinek czerwonych w płynie wzbogacającym ADSOL, otrzymany z jednej jednostki krwi pełnej pobranej na CPD, przechowywany w temp. 4 - 6°C.

b) nazwa składnika krwi, która składa się z 3 części umieszczonych w kolejnych wierszach:

- modyfikator (średnia czcionka)
- klasa (duża czcionka)

- atrybut (mała czcionka) – istnieje możliwość wpisania maksymalnie 6 atrybutów
- c) objętość składnika krwi
- d) informacja dla odbiorcy w języku polskim, na temat specyficznego postępowania ze składnikiem krwi i ewentualnie warunków przechowywania.

2.4. W prawym dolnym kwadracie znajduje się :

- a) data ważności zapisana w formie kodu paskowego, pod którym znajduje się zapis alfanumeryczny – wiek, rok, dzień ewentualnie godzina zgodny z ISBT128
- b) rozpisana data ważności ze skrótem nazwy miesiąca w języku polskim (np.17 GRU 2005)
- c) kod paskowy badań dodatkowych
- d) bezpośrednio pod kodem paskowym znajduje się zapis alfanumeryczny kodu wyników badań dodatkowych zgodny ze standardem ISBT 128 – dotyczy fenotypu i/lub wyników testów HLA i CMV
- e) dane „wymienne” dla polskiej specyfikacji umieszczane w formie tekstu:
- **dla składników zawierających krwinki czerwone:** fenotyp rozpisany zgodnie z zasadami immunologii transfuzjologicznej
 - **dla składnika rekonstruowanego** zamieszczony jest dodatkowy tekst: „zawieszono w osoczu grupy (tu grupa krwi) o numerze donacji osocza (tu nr donacji osocza)”
 - **dla osocza** może być zamieszczony dodatkowy tekst „tylko dla biorcy grupy (tu grupa krwi)”
 - **dla osocza immunizowanego** napis: „osocze immunizowane Rh” lub „osocze immunizowane HBs” i może być podane miano przeciwciał
 - **dla osocza przeznaczonego do frakcjonowania** napis „osocze do wytwórni”
 - **dla donacji autologicznej** – w miejsce kodu paskowego fenotypu znajdują się dane odbiorcy (nazwa szpitala i adres szpitala) a poniżej informacja: „Przeznaczone wyłącznie dla (tu imię i nazwisko biorcy oraz jego data urodzenia)”

- opcjonalnie tekst „Wyniki badań kwalifikacyjnych ujemne”

3. Opis składnika krwi.

3.1. Opis składnika krwi.

Opis składnika krwi identyfikuje:

* klasę składnika krwi – składniki krwi komórkowe i niekomórkowe

* modyfikatory – określają czynność wykonywaną przy preparatyce.

Odnoszą się do podstawowych warunków składnika krwi i odróżniają go od innych części tej samej klasy składników (np.: przemywany, zamrożony)

* atrybuty – dostarczają dodatkowych informacji o składniku krwi związanych z jego przeznaczeniem lub metodą przygotowania.

Atrybuty kategoryzowane są, jako warunki niezbędne oraz inne atrybuty. Warunki niezbędne zawierają cechy opisujące pobranie i warunki przechowywania składników krwi. Informują one o rodzaju płynu konserwującego, na który pobierana jest krew lub który stosowany jest w procedurach aferezy, objętości nominalnej pobranej krwi (bez płynu konserwującego) i temperaturze przechowywania składników. Cechy niezbędne są zawsze obecne w opisie składnika krwi.

Przykład:

CPD>AS-1/450ml/2-6°C – oznacza składnik krwi zawieszony w ADSOL-u

*otrzymany z jednej jednostki krwi pełnej o objętości
450 ml +/- 10% pobranej na 63 ml CPD
przechowywany w temp. 2-6°C*

CPDA-1/XX/<=-18°C – oznacza składnik krwi otrzymany

*z niewyspecyfikowanej objętości krwi pełnej
pobranej na CPDA-1 przechowywany w temp.
niższej lub równej 18°C*

NK/XX/20-24°C – oznacza składnik krwi otrzymany

*z niewyspecyfikowanej objętości krwi pełnej
pobranej na nieokreślony kodem płyn konserwujący
przechowywany w temp. 20-24°C*

3.2. Klasy składników krwi

Klasa składnika krwi obejmuje zarówno komórkowe jak i niekomórkowe składniki otrzymywane z krwi pełnej lub metodą aferezy. W przypadku składników krwi aferezowych do opisu dodaje się z *aferezy*.

Wprowadzony Standard ISBT zawiera następujące klasy składników krwi:

- * krioprecypitat
- * osocze świeżo mrożone
- * koncentrat granulocytarny
- * koncentrat leukocytarny
- * osocze
- * koncentrat krwinek płytkowych
- * kożuszek leukocytarno-płytkowy
- * osocze bogatopłytkowe
- * zlewany krioprecypitat
- * zlewane osocze świeżo mrożone
- * zlewany koncentrat granulocytarny
- * osocze zlewane
- * zlewany koncentrat krwinek płytkowych
- * zlewany kożuszek leukocytarno-płytkowy
- * koncentrat krwinek czerwonych
- * surowica
- * zlewana surowica
- * krew pełna

Definicje składników krwi znajdują się w publikacji pod redakcją Magdaleny Łętowskiej pt.: „Medyczne zasady pobierania krwi, oddzielania jej składników i wydawania, obowiązujące w jednostkach organizacyjnych publicznej służby krwi.” Warszawa 2006.

3.3. Modyfikatory.

Modyfikatory są opisem dodatkowych czynności wykonywanych przy preparatyce składników krwi. Na ogół zmieniają one warunki niezbędne dla danego składnika np. przemywanie powoduje usuwanie płynu konserwującego ze składnika zmieniając jego środowisko, sposób przechowywania i temperaturę przechowywania.

Obowiązujące nazwy i definicje modyfikatorów:

- deglicerolizowany – rozmrażanie i przemywanie w celu usunięcia glicerolu z krwinek czerwonych mrożonych
- deglicerolizowany, aferezowy – rozmrażanie i przemywanie w celu usunięcia glicerolu ze składnika komórkowego otrzymanego metodą aferezy, mrożonego
- deglicerolizowany, regenerowany – składnik, w którym przed zamrożeniem krwinki czerwone były regenerowane, następnie został dodany glicerol i krwinki zamrożono. Po rozmrożeniu składnik przemyto w celu usunięcia glicerolu.
- zamrożony – składnik utrzymywany po preparatyce w stanie zmrożenia
- zamrożony, aferezowy – składnik otrzymany metodą aferezy i utrzymywany w stanie zamrożenia po preparatyce
- zamrożony, regenerowany - składnik, w którym przed zamrożeniem komórki krwi były regenerowane, następnie został dodany glicerol i krwinki zamrożono.
- płynny – składnik krwi przechowywany w stanie płynnym i nieprzeznaczony do zamrożenia
- regenerowany – stosowanie znanych i dopuszczonych metod powodujących przywrócenie prawidłowych stężeń 2,3-DPG i ATP w krwinkach czerwonych.
- rozmrożony – składnik, który aktualnie znajduje się w stanie płynnym, ale wcześniej był zamrożony
- przemywany – komórkowy składnik krwi, z którego usunięto białka osocza przemywając 0,9% roztworem soli.
- aferezowy – składniki krwi otrzymane metodami oddzielania, w których pozostałe elementy krwi powracają do dawcy.

Połączenie w opisie składnika krwi klasy składnika i modyfikatora tworzy nazwę składnika krwi zmieniając jednocześnie jego kod.

Przykład:

koncentrat krwinek czerwonych (klasa, kod 002) - *koncentrat krwinek czerwonych*
(nazwa, kod 002)

przemywany (modyfikator) + koncentrat krwinek czerwonych (klasa, kod 002) -
przemywany koncentrat krwinek czerwonych (nazwa, kod 003)

3.4. Atrybuty

Atrybuty dostarczają dodatkowych informacji o składniku krwi związanych z jego przeznaczeniem lub metodą przygotowania. Osobnym rodzajem atrybutów są tzw. warunki niezbędne, które omówiono w pkt.3.1.

Obowiązujące warunki niezbędne obecne w opisie każdego składnika krwi:

* Antykoagulanty

cytrynian sodu formuły A (ACD-A)

płyn cytrynianowo-fosforanowo-glukozowy (CPD)

płyn cytrynianowo-fosforanowo-glukozowy z adeniną (CPDA-1)

cytrynian sodu (NaCyt)

cytrynian sodu i hydroksyetylowana skrobia (NaCyt-HES)

heparyna

* Płyny uzupełniające

płyn uzupełniający 1 (AS-1, ADSOL)

płyn zawierający chlorek sodu, adeninę, glukozę i mannitol (SAGM)

dimetylosulfotlenek (DSMO)

roztwór dodawany do koncentratu krwinek płytkowych formuły III (PAS III)

glicerol

* Inne – dotyczące stosowanych płynów konserwujących lub uzupełniających

BR - antykoagulant nieobecny, lub ilość nieznacząca, obecny płyn uzupełniający

NK - płyn nieokreślony kodem

* Objętość nominalna pobranej krwi

450 ml

XX - brak informacji o objętości w opisie składnika, ale informacja o nie znajduje się na etykiecie

NK - objętość nieokreślona kodem, ale informacja o objętości składnika znajduje się na etykiecie.

* Temperatura przechowywania składników krwi

20-24°C

2-6°C

zamrożony

- 18°C

- 20°C

- 25°C

- 30°C

< - 65°C

< - 120°C

Wszystkie składniki krwi mają ostatecznie określone warunki niezbędne oraz atrybuty dostarczające dodatkowych informacji zależnie od głównych grup atrybutów.

Grupy atrybutów stanowią atrybuty zawierające podobną informację dotyczącą składnika krwi. Poniżej zostały przedstawione grupy główne:

- * planowane zastosowanie składnika krwi
- * integralność systemu
- * napromieniowanie
- * zawartość leukocytów w składniku
- * zmiany w składnikach krwi
- * objętości końcowe składników krwi
- * preparatyka: informacje dodatkowe
- * preparatyka: afereza
- * karencja: informacje dodatkowe
- * dawka: informacje dodatkowe
- * metody inaktywacji
- * wartość hematokrytu
- * liczba płytek
- * monitorowanie bakteriologiczne

Każda grupa atrybutów przy swojej definicji zawiera określenie tzw. stanu podstawowego. Znaczy to, że jeżeli w opisie składnika krwi nie ma informacji o atrybucie, a jest informacja o grupie atrybutów to zawsze określa go to, co jest zawarte w określeniu stanu podstawowego.

Przykład:

grupa atrybutów: integralność systemu

stan podstawowy – określa zawsze składnik krwi, który został
przygotowany w systemie zamkniętym

W polskiej specyfikacji przyjęto następujące grupy i należące do nich atrybuty:

A. Grupa główna atrybutów: planowane zastosowanie składnika krwi

Stan podstawowy: składnik krwi przeznaczony do przetoczenia

Atrybuty:

- * do dalszej preparatyki – do użytku klinicznego
- * do dalszej preparatyki – nie do użytku klinicznego
- * nie do preparatyki i nie do użytku klinicznego

B. Grupa główna atrybutów: integralność systemu

Stan podstawowy: składnik krwi, który został przygotowany w systemie
zamkniętym i integralność tego systemu jest zachowana

Atrybuty:

- * system otwarty

C. Grupa główna atrybutów: napromieniowanie

Stan podstawowy: składnik krwi, który nie został napromieniowany

Atrybuty:

- * napromieniowany

D. Grupa główna atrybutów: zawartość leukocytów

Stan podstawowy: składnik krwi, który nie został poddany procedurze usuwania
leukocytów

Atrybuty:

- * liczba leukocytów niewyspecyfikowana – oznacza, że procedura redukcji liczby
leukocytów była stosowana, ale nie wyspecyfikowano ich liczby
- * liczba leukocytów $< 1 \times 10^6$ ($< 1 \log 6$) – dla składników krwi poddanych
filtrowaniu lub produkowanych z krwi
pełnej filtrowanej przed oddzieleniem
składników

- * liczba leukocytów $< 1,2 \times 10^9$ ($< 1,2 \log 9$) – dla koncentratu krwinek czerwonych pozbawionych kożuszka leukocyarno-płytkowego

E. Grupa główna atrybutów: zmiany w składnikach krwi

Stan podstawowy: składnik krwi, który został zmieniony przez dodawanie lub usunięcie roztworów lub niektórych elementów krwi

Atrybuty:

- * dodana albumina do składnika krwi
- * obniżone stężenie krioprecypitatu
- * dodane osocze do składnika krwi
- * zmniejszona objętość osocza
- * obniżona liczba płytek krwi
- * usunięty supernatant
- * usunięto supernatant / dodano osocze
- * obniżona liczba płytek krwi i stężenie krioprecypitatu w składniku
- * zmniejszona objętość supernatantu
- * usunięty kożuszek leukocyarno-płytkowy
- * zmniejszono objętość osocza / dodano osocze

F. Grupa główna atrybutów: końcowa objętość

stan podstawowy: objętość zgodna, z tym, czego się spodziewamy, zwykle uzyskiwana

Atrybuty:

- * objętość końcowa niekreślona kodem
- * około 25 ml – rzeczywisty zakres objętości składnika krwi ustalony przez placówkę służby krwi
- * około 50 ml – rzeczywisty zakres objętości składnika krwi ustalony przez placówkę służby krwi
- * objętość końcowa: < 200 ml
- * objętość końcowa: $200 \text{ ml} < 400 \text{ ml}$
- * objętość końcowa: $400 \text{ ml} < 600 \text{ ml}$
- * objętość końcowa: 600 ml
- * objętość końcowa mała: objętość antykoagulantu dostosowana
- * objętość końcowa mała: objętość antykoagulantu niedostosowana

G. Grupa główna atrybutów: preparatyka: informacje dodatkowe

stan podstawowy: nie ma dodatkowej informacji o preparatyce składnika krwi

Atrybuty:

- * krwinki płytkowe otrzymane z kożuszka leukocytarno-płytkowego
- * osocze mrożone * 6 godzin
- * osocze mrożone * 8 godzin
- * osocze mrożone * 24 godzin
- * osocze mrożone > 24 godzin
- * koncentrat granulocytarny otrzymany przy użyciu HES

H. Grupa: afereza: informacje dodatkowe

stan podstawowy: nie ma żadnej dodatkowej informacji na temat procedur aferezy lub liczby pojemników ze składnikiem krwi uzyskanych w czasie procedury.

Atrybuty:

- * afereza manualna
- * pierwszy pojemnik – oznacza pierwszy z dwóch pojemników uzyskiwanych w czasie aferezy manualnej
- * drugi pojemnik - oznacza drugi z dwóch lub więcej pojemników uzyskiwanych w czasie aferezy manualnej
-
- * pierwszy pojemnik: nie automatyczny
- * drugi pojemnik: nie automatyczny

I. Grupa główna atrybutów: karencja: informacje dodatkowe

stan podstawowy: nie zawiera dodatkowej informacji na temat karencji przed dopuszczeniem składnika krwi do użytku klinicznego

Atrybuty:

- * karencja: 112 dni, dawca ponownie zbadany otrzymano wynik negatywny

J. Grupa główna atrybutów: dawka: informacje dodatkowe

stan podstawowy: nie zawiera dodatkowej informacji odnoszącej się do liczby łączonych składników lub liczby krwinek płytkowych w składniku

Atrybuty:

- * od 2 dawców
- * od 3 dawców
- * od 4 dawców
- * od 5 dawców
- * od 6 dawców
- * od 7 dawców
- * od 8 dawców
- * od 9 dawców
- * od 10 dawców
- * około 120 log₉ krwinek płytkowych
- * około 180 log₉ krwinek płytkowych
- * około 240 log₉ krwinek płytkowych
- * około 300 log₉ krwinek płytkowych
- * około 360 log₉ krwinek płytkowych
- * około 420 log₉ krwinek płytkowych
- * < 3 log₁₁ krwinek płytkowych
- * 3,0 - 4,7 log₁₁ krwinek płytkowych
- * 4,8 – 5,9 log₁₁ krwinek płytkowych
- * > 6,0 log₁₁ krwinek płytkowych

Opisując koncentrat krwinek płytkowych atrybutem określającym liczbę krwinek płytkowych należy każdy składnik zbadać lub tak wystandaryzować procedury aferezy, aby uzyskać powtarzalność wyników.

K. Grupa główna atrybutów: metody inaktywacji

stan podstawowy: żadna z metod inaktywacji nie była stosowana

Atrybuty:

- * inaktywacja błękitem metylenowym
- * inaktywacja psolarenem
- * inaktywacja z zastosowaniem ryboflawiny

L. Grupa główna atrybutów: hematokryt

stan podstawowy: hematokryt krwinek czerwonych nie jest określony

Atrybuty:

* 0,5 – 0,7

* 0,55 – 0,75

* > 0,7

Atrybut dotyczący wartości hematokrytu przy opisie składnika krwi można stosować po wykonaniu badań.

Ł. Grupa główna atrybutów: badanie bakteriologiczne

stan podstawowy: informacja o badaniach bakteriologicznych nie została zamieszczona

Atrybuty:

* bakteriologicznie monitorowany – produkt poddany ciągłemu monitorowaniu bakteriologicznemu

* jednorazowe badanie bakteriologiczne przeprowadzony po 24 godzinach lub więcej przechowywania

3.5. Typ dawcy i donacji

Krew i jej składniki w placówkach służby krwi pobierane są nie tylko od dawców honorowych. Dawcami mogą być chorzy, którzy oddają krew dla siebie w procedurze autotransfuzji. Mogą być u nich wykonywane zabiegi lecznicze takie jak upusty krwi lub lecznicze erytroferezy. Ponadto dawcy mogą być rodzinni lub stanowić źródło składników o specjalnym charakterze. Po analizie struktury polskich dawców i rodzajów donacji oraz bazy danych ISBT zdefiniowano następujące typy dawców i donacji:

Kod 0	niewyspecyfikowane – informacja o rodzaju dawcy lub donacji nie została zakodowana. Oznacza dawcę wezwanego w celu wykonania ponownych lub dodatkowych badań
Kod V	dawca honorowy
Kod R	dawca honorowy, wielokrotny
Kod S	dawca honorowy, pierwszorazowy
Kod T	donacja terapeutyczna - np. krwiopust
Kod A	donacja autologiczna

kod 1 tylko do autologicznego użycia,

kod X tylko do użycia autologicznego, ryzyko zakażenia

Kod 4	dawca wskazany – dawca rodzinny
Kod 5	dawca wezwany – np. dawca panelowy, specjalny fenotyp

Informacja o typie dawcy lub donacji znajduje w kodzie składnika krwi.

3.6. Podziały składników krwi.

Jednostka składnika krwi może być podzielona na dwie lub więcej części. Części te posiadają ten sam numer identyfikujący donację. Natomiast informacja o podziałach zawarta jest w kodzie składnika - miejsce **ds** (pkt. 2.3 opracowania), jeżeli podziały nie są wykonywane miejsce to kodowane jest **00**. Każdy pierwszy podział kodowany jest dużymi literami alfabetu, np.: A0, B0, C0, D0 itp. Kolejne podziały już wcześniej podzielonych objętości składnika kodowane są małymi literami alfabetu, np.: Aa, Ab, Ac itp. lub Ba, Bb, Bc itp.

Przykłady:

1) *Jeżeli 300 ml stanowiące jedną jednostkę koncentratu krwinek czerwonych podzielono na trzy porcje po 100 ml to kod składnika:*

przed podziałem - E0195000 koncentrat krwinek czerwonych/CPDA-1/450ml/2-6C

po podziale – E01950A0 koncentrat krwinek czerwonych/CPDA-1/450ml/2-6C

E01950B0 koncentrat krwinek czerwonych/CPDA-1/450ml/2-6C

E01950C0 koncentrat krwinek czerwonych/CPDA-1/450ml/2-6C

2) *Jeżeli z jednej jednostki koncentratu krwinek czerwonych o objętości 300 ml pobrano 50 ml otrzymując dwie porcje (jedna 50 ml, druga 250 ml) to kod składnika:*

przed podziałem - E0195000 koncentrat krwinek czerwonych/CPDA-1/450ml/2-6C

po podziale – E01950A0 koncentrat krwinek czerwonych/CPDA-1/450ml/2-6C

E01950B0 koncentrat krwinek czerwonych/CPDA-1/450ml/2-6C

Objętości składnika krwi po podziałach znajdują się w opisie na etykiecie.

3) *Jeżeli z porcji krwi o objętości 250 ml otrzymanej z podziału w poprzednim przykładzie pobierzemy 15 ml do transfuzji neonatologicznej to kod składnika:*

przed podziałem - E0195000 koncentrat krwinek czerwonych/CPDA-1/450ml/2-6C

po pierwszym podziale:

E01950A0(250ml) koncentrat krwinek czerwonych/CPDA-1/450ml/2-6C

E01950B0(50ml) koncentrat krwinek czerwonych/CPDA-1/450ml/2-6C

po drugim podziale:

E01950Aa(235ml) koncentrat krwinek czerwonych/CPDA-1/450ml/2-6C

E01950Ab(15ml) koncentrat krwinek czerwonych/CPDA-1/450ml/2-6C

E01950B0(50ml) koncentrat krwinek czerwonych/CPDA-1/450ml/2-6C

4. Zasady tworzenia słownika składników krwi.

Słownik składników krwi jest zbiorem algorytmów i przypisanych im kodów składników specyficznych dla polskiej służby krwi. Został on zaczerpnięty z głównej bazy danych kodów produktów ISBT 128, ale oparty na przepisach obowiązujących w naszym kraju. Część składników krwi specyficznych dla naszej służby krwi została nowozarejestrowana w ISBT. Zasadą tworzenia prezentowanego słownika było takie określenie składnika krwi, aby było to pojęcie jednoznaczne, dokładnie opisujące dany składnik, a także jednakowo rozumiane przez całą służbę oraz rozpoznawane poza granicami kraju. Zamiarem było, aby składnik był opisany przez klasę składnika, cechy niezbędne ze wszystkimi modyfikatorami i atrybutami oraz odpowiadał kodom zawartym w bazie danych ISBT.

Poniżej zostały przedstawione przykłady tworzenia algorytmów składników krwi:

a) Klasa składnika/cechy niezbędne

Krew pełna /CPD/450ml/2-6C

Oznacza:

Jednostkę krwi pełnej o objętości 450 ml \pm 10% pobranej na 63 ml CPD przechowywanej w temp. 2 – 6 °C

Koncentrat krwinek czerwonych/CPD→AS 1/450 ml/2-6C

Oznacza:

Krwinki czerwone otrzymane z 1 jednostki krwi pełnej pobranej na 63 ml CPD, zawieszona w płynie wzbogacającym ADSOL przechowywane w temp. 2 – 6 °C

b) Klasa składnika krwi/cechy niezbędne/ atrybuty

Koncentrat krwinek czerwonych/CPD/450 ml/2-6C/napromieniowane

Oznacza:

Krwinki czerwone otrzymane z 1 jednostki krwi pełnej pobranej na 63 ml CPD, przechowywane w temp. 2 – 6 °C, poddane napromieniowaniu

**Koncentrat krwinek czerwonych/CPD→AS 1/450ml/2-6C/napromieniowane/
leuk.<1log6**

Oznacza:

Krwinki czerwone otrzymane z 1 jednostki krwi pełnej pobranej na 63 ml CPD, zawieszona w płynie wzbogacającym ADSOL, przechowywane w temp. 2 – 6°C, poddane napromieniowaniu, ubogoleukocytarne

c) Klasa składnika/modyfikator/cechy niezbędne/grupa atrybutów

Osocze świeżo mrożone/rozrożone/CPDA1/450 ml/-25°C/karencja

Oznacza:

Rozmrożone osocze świeżo mrożone, otrzymane z 450 ml krwi pełnej, przechowywane w temp. -25°C, poddane karencji

d) Klasa składnika krwi/modyfikator/cechy niezbędne/ atrybuty

Koncentrat krwinek czerwonych/przemywane/BR/450 ml/2-6C/otwarty

Oznacza:

Przemywane krwinki czerwone, bez płynu konserwującego, otrzymane z 450 ml krwi pełnej, przechowywane w temp. 2 – 6°C, wyprodukowane w systemie otwartym

4. Słownik składników krwi.

Słownik zawiera zbiór algorytmów składników krwi ich definicje oraz kod w ISBT. Przedstawione poniżej opracowanie jest tekstem otwartym, bowiem postęp wiedzy oraz potrzeby chorych mogą wymagać tworzenia nowych składników krwi, które należałoby wyszukać w bazie międzynarodowego słownika ISBT lub je w nim zarejestrować. Słownik, zatem będzie uzupełniany o nowe składniki krwi lub ich rodzaje.

E0009 KREW PEŁNA|CPD/450ml/2-6C

Jednostka krwi pełnej o objętości 450 ml +/- 10% pobrana na 63 ml CPD przechowywana w temp. 2-6 st.C.

E0010 KREW PEŁNA|CPD/450ml/2-6C|do prep./do klin.

Jednostka krwi pełnej o objętości 450 ml +/- 10% pobrana na 63 ml CPD przechowywana w temp. 2-6 st.C, przeznaczona do użytku klinicznego po dalszej preparatyce, np. po rozdzieleniu jej na składniki krwi.

- E0011** KREW PEŁNA|CPD/450ml/2-6C|do prep./nie do klin.
Jednostka krwi pełnej o objętości 450 ml +/- 10% pobrana na 63 ml CPD przechowywana w temp. 2 – 6 st.C, do dalszej preparatyki, ale nie do użytku klinicznego (np. do produkcji krwinek wzorcowych).
- E0012** KREW PEŁNA|CPD/450ml/2-6C|nie do prep./nie do klin.
Jednostka krwi pełnej o objętości 450 ml +/- 10% pobrana na 63 ml CPD przechowywana w temp. 2 – 6 st.C, składnik przeznaczony do zniszczenia.
- E0013** KREW PEŁNA|CPD/450ml/2-6C|układ otwarty
Jednostka krwi pełnej o objętości 450 ml +/- 10% pobrana na 63 ml CPD przechowywana w temp. 2 – 6 st.C, pobrana w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej.
- E0014** KREW PEŁNA|CPD/450ml/2-6C|układ otwarty|składnik napromieniowany
Jednostka krwi pełnej o objętości 450 ml +/- 10% pobrana na 63 ml CPD przechowywana w temp. 2 – 6 st.C, pobrana w sytuacji, której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, poddana napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma.
- E0017** KREW PEŁNA|CPD/450ml/2-6C|składnik napromieniowany
Jednostka krwi pełnej o objętości 450 ml +/- 10% pobrana na 63 ml CPD przechowywana w temp. 2 – 6 st.C, poddana napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma.
- E0020** KREW PEŁNA|CPD/450ml/2-6C|zmniejszono stężenie krio
Jednostka krwi pełnej o objętości 450 ml +/- 10% pobrana na 63 ml CPD przechowywana w temp. 2 – 6 st.C o obniżonej zawartości składników krzepnięcia krwi np. z powodu zbyt długiego czasu oczekiwania na preparatykę.
- E0021** KREW PEŁNA|CPD/450ml/2-6C|zmniejszono liczbę krw. płytk.
Jednostka krwi pełnej o objętości 450 ml +/- 10% pobrana na 63 ml CPD przechowywana w temp. 2 – 6 st.C, o zmniejszonej zawartości krwinek płytkowych.
- E0022** KREW PEŁNA|CPD/450ml/2-6C|zmniejsz. l. krw. płyt./krio
Jednostka krwi pełnej o objętości 450 ml +/- 10% pobrana na 63 ml CPD przechowywana w temp. 2 – 6 st.C, o obniżonej zawartości krwinek płytkowych i czynników krzepnięcia krwi.
- E0048** KREW PEŁNA|CPD/XX/2-6C
Nieokreślona objętość krwi pełnej pobranej na 63 ml CPD, przechowywana w temp. 2- 6 st.C (informacja o objętości krwi pełnej pobranej nie jest zakodowana, ale może się znaleźć w tekście na etykiecie).
- E0049** KREW PEŁNA|CPD/XX/2-6C|do prep./do klin.
Nieokreślona objętość krwi pełnej pobranej na 63 ml CPD, przechowywana w temp. 2- 6 st.C (informacja o objętości krwi pełnej pobranej nie jest zakodowana, ale może się znaleźć w tekście na etykiecie), przeznaczona do użytku klinicznego po dalszej preparatyce np. po rozdzieleniu krwi na składniki.

E0050 KREW PEŁNA|CPD/XX/2-6C|do prep./nie do klin.

Nieokreślona objętość krwi pełnej pobranej na 63 ml CPD, przechowywana w temp. 2- 6 st.C (informacja o objętości krwi pełnej pobranej nie jest zakodowana, ale może się znaleźć w tekście na etykiecie), przeznaczona do dalszej preparatyki, ale nie do użytku klinicznego (np. do produkcji krwinek wzorcowych).

E0051 KREW PEŁNA|CPD/XX/2-6C|nie do prep./nie do klin.

Nieokreślona objętość krwi pełnej pobranej na 63 ml CPD, przechowywana w temp. 2- 6 st.C (informacja o objętości krwi pełnej pobranej nie jest zakodowana, ale może się znaleźć w tekście na etykiecie), składnik przeznaczony do zniszczenia.

E0052 KREW PEŁNA|CPD/XX/2-6C|antykoagul. niedostos. do obj.

Niska nieokreślona objętość krwi pełnej pobranej na 63 ml CPD, przechowywana w temp. 2- 6 st.C (informacja o objętości krwi jest niezakodowana, ale może się znaleźć w tekście na etykiecie), objętość antykoagulantu zbyt duża w stosunku do objętości pobranej krwi - nie do użytku klinicznego.

E0053 KREW PEŁNA|CPDA-1/450ml/2-6C

Jednostka krwi pełnej o objętości 450 ml +/- 10 % pobrana na 70 ml CPDA-1, przechowywana w temp. 2- 6 st.C.

E0054 KREW PEŁNA|CPDA-1/450ml/2-6C|do prep./do klin.

Jednostka krwi pełnej o objętości 450 ml +/- 10 % pobrana na 70 ml CPDA-1, przechowywana w temp. 2- 6 st.C, przeznaczona do użytku klinicznego po dalszej preparatyce, np. po rozdzieleniu na składniki krwi.

E0055 KREW PEŁNA|CPDA-1/450ml/2-6C|do prep./nie do klin.

Jednostka krwi pełnej o objętości 450 ml +/- 10 % pobrana na 70 ml CPDA-1, przechowywana w temp. 2- 6 st.C, przeznaczona do użytku klinicznego po dalszej preparatyce, ale nie do użytku klinicznego (np. do produkcji krwinek wzorcowych)

E0056 KREW PEŁNA|CPDA-1/450ml/2-6C|nie do prep./nie do klin.

Jednostka krwi pełnej o objętości 450 ml +/- 10 % pobrana na 70 ml CPDA-1, przechowywana w temp. 2- 6 st.C, składnik przeznaczony do zniszczenia.

E0057 KREW PEŁNA|CPDA-1/450ml/2-6C|układ otwarty

Jednostka krwi pełnej o objętości 450 ml +/- 10 % pobrana na 70 ml CPDA-1, przechowywana w temp. 2- 6 st.C, pobrana w sytuacji, której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej.

E0058 KREW PEŁNA|CPDA-1/450ml/2-6C|układ otwarty składnik napromieniowany

Jednostka krwi pełnej o objętości 450 ml +/- 10% pobrana na 70 ml CPDA-1 przechowywana w temp. 2 - 6 st.C, pobrana w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, poddana napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów- wymagana dawka 25 Gy promieni gamma.

E0061 KREW PEŁNA|CPDA-1/450ml/2-6C|składnik napromieniowany

Jednostka krwi pełnej o objętości 450 ml +/- 10% pobrana na 70 ml CPDA-1 przechowywana w temp. 2 - 6 st.C, poddana napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma.

- E0064** KREW PEŁNA|CPDA-1/450ml/2-6C|zmniejszono stężenie krio
- Jednostka krwi pełnej o objętości 450 ml +/- 10% pobrana na 70 ml CPDA-1 przechowywana w temp. 2 - 6 st.C, o obniżonej zawartości składników krzepnięcia np. z powodu zbyt długiego czasu oczekiwania na preparatykę.
- E0065** KREW PEŁNA|CPDA-1/450ml/2-6C|zmniejszono liczbę krw. płytk.
- Jednostka krwi pełnej o objętości 450 ml +/- 10% pobrana na 70 ml CPDA-1 przechowywana w temp. 2 - 6 st.C, o obniżonej zawartości krwinek płytkowych.
- E0066** KREW PEŁNA|CPDA-1/450ml/2-6C|zmniejsz. l. krw. płyt./krio
- Jednostka krwi pełnej o objętości 450 ml +/- 10% pobrana na 70 ml CPDA-1 przechowywana w temp. 2 - 6 st.C o obniżonej zawartości krwinek płytkowych i czynników krzepnięcia krwi.
- E0067** KREW PEŁNA|CPDA-1/450ml/2-6C|antykoagul. niedostos. do obj.
- Jednostka krwi pełnej o objętości 450 ml +/- 10% pobrana na 70 ml CPDA-1 przechowywana w temp. 2 - 6 st.C, mała objętość składnika w stosunku do oczekiwanej a antykoagulant nie został dostosowany w celu kompensacji.
- E0093** KREW PEŁNA|CPDA-1/XX/2-6C
- Nieokreślona objętość krwi pełnej pobranej na CPDA-1 przechowywana w temp. 2-6 st.C (informacja o objętości pobranej krwi nie jest zakodowana, ale może się znaleźć w tekście na etykiecie krwi).
- E0094** KREW PEŁNA|CPDA-1/XX/2-6C|do prep./do klin.
- Nieokreślona objętość krwi pełnej pobranej na 70 ml CPDA-1 przechowywana w temp. 2-6 st.C (informacja o objętości pobranej krwi nie jest zakodowana, ale może się znaleźć w tekście na etykiecie krwi.), przeznaczona do użytku klinicznego po dalszej preparatyce np. po rozdzieleniu krwi na składniki
- E0095** KREW PEŁNA|CPDA-1/XX/2-6C|do prep./nie do klin.
- Nieokreślona objętość krwi pełnej pobranej na CPDA-1 przechowywana w temp. 2-6 st.C (informacja o objętości pobranej krwi nie jest zakodowana, ale może się znaleźć w tekście na etykiecie krwi), przeznaczona do dalszej preparatyki nie do użytku klinicznego (np..do produkcji krwinek wzorcowych)
- E0096** KREW PEŁNA|CPDA-1/XX/2-6C|nie do prep./nie do klin.
- Nieokreślona objętość krwi pełnej pobranej na CPDA-1 przechowywana w temp. 2-6 st.C(informacja o objętości pobranej krwi nie jest zakodowana, ale może się znaleźć w tekście na etykiecie krwi), przeznaczona do zniszczenia
- E0097** KREW PEŁNA|CPDA-1/XX/2-6C|antykoagul. niedostos. do obj.
- Nieokreślona objętość krwi pełnej pobranej na CPDA-1 przechowywana w temp. 2-6 st.C(informacja o objętości pobranej krwi nie jest zakodowana, ale może się znaleźć w tekście na etykiecie krwi), objętość antykoagulantu zbyt duża w stosunku do objętości pobranej krwi
- E0135** KREW PEŁNA|Heparyna/450ml/2-6C
- Jednostka krwi pełnej o objętości 450 ml +/- 10% pobrana na heparynę, przechowywana w temp. 2-6 st.C
- E0136** KREW PEŁNA|Heparyna/450ml/2-6C|nie do prep./nie do klin.
- Jednostka krwi pełnej o objętości 450 ml +/- 10% pobrana na heparynę przechowywana w temp. 2-6 st.C, nie do dalszej preparatyki - nie do użytku klinicznego przeznaczona np.do badań naukowych

- E0139** KREW PEŁNA|brak/450ml/2-6C|do prep./do klin.
Jednostka krwi pełnej o objętości 450 ml +/- 10%, pozbawiona antykoagulantu przechowywana w temp. 2-6 st.C, przeznaczona do dalszej preparatyki i do użytku klinicznego
- E0140** KREW PEŁNA|brak/450ml/2-6C|do prep./nie do klin.
Jednostka krwi pełnej o objętości 450 ml +/- 10%, pozbawiona antykoagulantu, przechowywana w temp. 2-6 st.C, przeznaczona do dalszej preparatyki, ale nie do użytku klinicznego
- E0141** KREW PEŁNA|brak/450ml/2-6C|nie do prep./nie do klin.
Jednostka krwi pełnej o objętości 450 ml +/- 10%, pozbawiona antykoagulantu przechowywana w temp. 2-6 st.C, przeznaczona do zniszczenia
- E0150** KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|CPD/450ml/2-6C
Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z 1 jednostki krwi pełnej o objętości 450 ml +/- 10% pobranej na 63 ml CPD, przechowywany w temp. 2- 6 st.C
- E0151** KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|CPD/450ml/2-6C|do prep./do klin.
Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z 1 jednostki krwi pełnej o objętości 450 ml +/- 10% pobranej na 63 ml CPD, przechowywany w temp. 2- 6 st.C, przeznaczony do użytku klinicznego po dalszej preparatyce np.po całkowitym usunięciu osocza lub płynu resuspendującego.
- E0152** KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|CPD/450ml/2-6C|do prep./nie do klin.
Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z 1 jednostki krwi pełnej o objętości 450 ml +/- 10% pobranej na 63 ml CPD, przechowywany w temp. 2- 6 st.C, przeznaczony do dalszej preparatyki, ale nie do użytku klinicznego np. do produkcji krwinek wzorcowych
- E0153** KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|CPD/450ml/2-6C|nie do prep./nie do klin.
Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z 1 jednostki krwi pełnej o objętości 450 ml +/- 10% pobranej na 63 ml CPD, przechowywany w temp. 2- 6 st.C, składnik przeznaczony do zniszczenia
- E0154** KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|CPD/450ml/2-6C|układ otwarty
Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z 1 jednostki krwi pełnej o objętości 450 ml +/- 10% pobranej na 63 ml CPD, przechowywany w temp. 2- 6 st.C, powstały w sytuacji, w której integralność systemu została naruszona i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej
- E0155** KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|CPD/450ml/2-6C|układ otwarty|składnik napromieniowany
Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z 1 jednostki krwi pełnej o objętości 450 ml +/- 10% pobranej na 63 ml CPD, przechowywany w temp. 2- 6 st.C, powstały w sytuacji, w której integralność systemu została naruszona i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, poddany napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych limfocytów, wymagana dawka 25 Gy promieni gamma
- E0157** KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|CPD/450ml/2-6C|układ otwarty|składnik napromieniowany|zawieszono w osoczu
Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z 1 jednostki krwi pełnej o objętości 450 ml +/- 10% pobranej na 63 ml CPD, przechowywany w temp. 2- 6 st.C, powstały w sytuacji, w której integralność systemu została naruszona i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, do którego dodano osocze (obniżenie Ht) oraz poddano napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych limfocytów, wymagana dawka 25 Gy promieni gamma

E0159 KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|CPD/450ml/2-6C|układ otwarty|zawieszono w albuminie

Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z 1 jednostki krwi pełnej o objętości 450 ml +/- 10% pobranej na 63 ml CPD, przechowywany w temp. 2- 6 st.C, powstały w sytuacji, w której integralność systemu została naruszona i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, do krwinek dodano roztwór albuminy

E0160 KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|CPD/450ml/2-6C|układ otwarty|zawieszono w osoczu

Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z 1 jednostki krwi pełnej o objętości 450 ml +/- 10% pobranej na 63 ml CPD, przechowywany w temp. 2- 6 st.C, powstały w sytuacji, w której integralność systemu została naruszona i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, do krwinek dodano osocze (obniżony Ht)

E0161 KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|CPD/450ml/2-6C|składnik napromieniowany

Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z 1 jednostki krwi pełnej o objętości 450 ml +/- 10% pobranej na 63 ml CPD, przechowywany w temp. 2- 6 st.C, poddany napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych limfocytów, wymagana dawka 25 Gy promieni gamma

E0163 KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|CPD/450ml/2-6C|składnik napromieniowany|zawieszono w osoczu

Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z 1 jednostki krwi pełnej o objętości 450 ml +/- 10% pobranej na 63 ml CPD, przechowywany w temp. 2- 6 st.C, do którego dodano osocze (obniżony Ht) oraz poddano napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych limfocytów, wymagana dawka 25 Gy promieni gamma.

E0165 KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|CPD/450ml/2-6C|zawieszono w albuminie

Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z 1 jednostki krwi pełnej o objętości 450 ml +/- 10% pobranej na 63 ml CPD, przechowywany w temp. 2- 6 st.C, krwinki zawieszono w roztworze albuminy

E0166 KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|CPD/450ml/2-6C|zawieszono w osoczu

Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z 1 jednostki krwi pełnej o objętości 450 ml +/- 10% pobranej na 63 ml CPD, przechowywany w temp. 2- 6 st.C, do krwinek dodano osocze (obniżony Ht)

E0191 KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|CPD/XX/2-6C

Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z nieokreślonej objętości pobranej krwi pełnej pobranej na CPD przechowywany w temp. 2- 6 st.C (informacja o objętości krwinek czerwonych może się znaleźć w tekście na etykiecie)

E0192 KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|CPD/XX/2-6C|do prep./do klin.

Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z nieokreślonej objętości krwi pełnej pobranej na CPD, przechowywany w temp. 2- 6 st.C, przeznaczony do użytku klinicznego po dalszej preparatyce np. po całkowitym usunięciu osocza (informacja o objętości krwinek czerwonych może się znaleźć w tekście na etykiecie)

E0193 KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|CPD/XX/2-6C|do prep./nie do klin.

Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z nieokreślonej objętości krwi pełnej pobranej na CPD, przechowywany w temp. 2- 6 st.C, przeznaczony do dalszej preparatyki, ale nie do użytku klinicznego (informacja o objętości krwinek czerwonych może się znaleźć w tekście na etykiecie)

- E0194** KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|CPD/XX/2-6C|nie do prep./nie do klin.
 Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z nieokreślonej objętości krwi pełnej pobranej na CPD, przechowywany w temp. 2- 6 st.C, składnik przeznaczony do zniszczenia (informacja o objętości krwinek czerwonych może się znaleźć w tekście na etykiecie)
- E0195** KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|CPDA-1/450ml/2-6C
 Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z jednostki krwi pełnej o objętości 450 ml +/- 10 % pobranej na 70 ml CPDA-1, przechowywany w temp. 2- 6 st.C
- E0196** KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|CPDA-1/450ml/2-6C|do prep./do klin.
 Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z jednostki krwi pełnej o objętości 450 ml +/- 10 % pobranej na 70 ml CPDA-1, przechowywany w temp. 2- 6 st.C, przeznaczony do użytku klinicznego po dalszej preparatyce, np. po przemyciu
- E0197** KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|CPDA-1/450ml/2-6C|do prep./nie do klin.
 Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z jednostki krwi pełnej o objętości 450 ml +/- 10 % pobranej na 70 ml CPDA-1, przechowywana w temp. 2- 6 st.C, przeznaczony do dalszej preparatyki, ale nie do użytku klinicznego, (np.do produkcji krwinek wzorcowych)
- E0198** KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|CPDA-1/450ml/2-6C|nie do prep./nie do klin.
 Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z jednostki krwi pełnej o objętości 450 ml +/- 10 % pobranej na 70 ml CPDA-1, przechowywany w temp. 2- 6 st.C, składnik krwi nie może być wykorzystany ani do dalszej preparatyki ani do użytku klinicznego (do zniszczenia)
- E0199** KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|CPDA-1/450ml/2-6C|układ otwarty
 Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z 1 jednostki krwi pełnej o objętości 450 ml +/- 10 % pobranej na 70 ml CPDA-1, przechowywany w temp. 2- 6 st.C, powstały w sytuacji, w której integralność systemu została naruszona i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej
- E0200** KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|CPDA-1/450ml/2-6C|układ otwarty składnik napromieniowany
 Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z 1 jednostki krwi pełnej o objętości 450 ml +/- 10 % pobranej na 70 ml CPDA-1, przechowywany w temp. 2- 6 st.C, powstały w sytuacji, w której integralność systemu została naruszona i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, poddany napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych limfocytów wymagana dawka, 25 Gy promieni gamma
- E0202** KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|CPDA-1/450ml/2-6C|układ otwarty|składnik napromieniowany|zawieszono w osoczu
 Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z 1 jednostki krwi pełnej o objętości 450 ml +/- 10 % pobranej na 70 ml CPDA-1, przechowywany w temp. 2- 6 st.C, powstały w sytuacji, w której integralność systemu została naruszona i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, do którego dodano osocze (obniżony Ht) i poddano napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych limfocytów, wymagana dawka 25 Gy promieni gamma
- E0204** KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|CPDA-1/450ml/2-6C|układ otwarty zawieszono w albuminie
 Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z 1 jednostki krwi pełnej o objętości 450 ml +/- 10 % pobranej na 70 ml CPDA-1, przechowywany w temp. 2- 6 st, powstały w sytuacji, w której integralność systemu została naruszona i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, do krwinek dodano roztwór albuminy

- E0206** KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|CPDA-1/450ml/2-6C|składnik napromieniowany
- Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z 1 jednostki krwi pełnej o objętości 450 ml +/- 10 % pobranej na 70 ml CPDA-1, przechowywany w temp. 2- 6 st.C, poddany napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych limfocytów wymagana dawka 25 Gy promieni gamma
- E0208** KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|CPDA-1/450ml/2-6C|składnik napromieniowany zawieszono w osoczu
- Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z 1 jednostki krwi pełnej o objętości 450 ml +/- 10 % pobranej na 70 ml CPDA-1, przechowywany w temp. 2- 6 st.C, do którego dodano osocze (obniżony Ht) oraz poddano napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych limfocytów wymagana dawka 25 Gy promieni gamma
- E0210** KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|CPDA-1/450ml/2-6C|zawieszono w albuminie
- Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z 1 jednostki krwi pełnej o objętości 450 ml +/- 10 % pobranej na 70 ml CPDA-1, przechowywany w temp. 2- 6 st.C, krwinki zawieszono w roztworze albuminy
- E0211** KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|CPDA-1/450ml/2-6C|zawieszono w osoczu
- Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z 1 jednostki krwi pełnej o objętości 450 ml +/- 10 % pobranej na 70 ml CPDA-1, przechowywany w temp. 2- 6 st.C, do którego dodano osocze
- E0240** KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|CPDA-1/XX/2-6C
- Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z nieokreślonej objętości krwi pełnej pobranej na 70 ml CPDA-1, przechowywany w temp. 2- 6 st.C (informacja o objętości krwinek czerwonych może się znaleźć w tekście na etykiecie)
- E0241** KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|CPDA-1/XX/2-6C|do prep./do klin.
- Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z nieokreślonej objętości krwi pełnej pobranej na 70 ml CPDA-1, przechowywany w temp. 2- 6 st.C (informacja o objętości krwinek czerwonych może się znaleźć w tekście na etykiecie), składnik do użytku klinicznego po dalszej preparatyce
- E0242** KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|CPDA-1/XX/2-6C|do prep./nie do klin.
- Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z nieokreślonej objętości krwi pełnej pobranej na 70 ml CPDA-1, przechowywany w temp. 2- 6 st.C (informacja o objętości krwinek czerwonych może się znaleźć w tekście na etykiecie), składnik przeznaczony do dalszej preparatyki, ale nie do użytku klinicznego
- E0243** KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|CPDA-1/XX/2-6C|nie do prep./nie do klin.
- Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z nieokreślonej objętości krwi pełnej pobranej na 70 ml CPDA-1, przechowywany w temp. 2- 6 st.C (informacja o objętości krwinek czerwonych może się znaleźć w tekście na etykiecie) |składnik przeznaczony do zniszczenia
- E0244** KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|CPDA-1/XX/2-6C|antykoagul. niedostos. do obj.
- Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z nieokreślonej objętości krwi pełnej pobranej na 70 ml CPDA-1, przechowywany w temp. 2- 6 st.C, mała objętość krwi pełnej, objętość antykoagulantu nieodpowiednia do objętości pobranej krwi
- E0291** KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|CPD>AS1/450ml/2-6C
- Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z 450 ml +/- 10 % pobranej krwi pełnej pobranej na 63 ml CPD i zawieszony w płynie wzbogacającym ADSOL, przechowywany w tem.2- 6 st.C

- E0292** KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|CPD>AS1/450ml/2-6C|do prep./do klin.
 Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z 450 ml +/- 10 % pobranej krwi pełnej pobranej na 63 ml CPD i zawieszony w płynie wzbogacającym ADSOL, przechowywany w tem.2- 6 st.C, przeznaczony do użytku klinicznego po preparatyce
- E0293** KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|CPD>AS1/450ml/2-6C|do prep./nie do klin.
 Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z 450 ml +/- 10 % pobranej krwi pełnej pobranej na 63 ml CPD i zawieszony w płynie wzbogacającym ADSOL, przechowywany w tem.2- 6 st.C, przeznaczony do dalszej preparatyki, ale nie do użytku klinicznego (np. do produkcji krwinek wzorcowych)
- E0294** KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|CPD>AS1/450ml/2-6C|nie do prep./nie do klin.
 Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z 450 ml +/- 10 % pobranej krwi pełnej pobranej na 63 ml CPD i zawieszony w płynie wzbogacającym ADSOL, przechowywany w tem.2- 6 st.C, nie do dalszej preparatyki, ale nie do użytku klinicznego (składnik przeznaczony do zniszczenia)
- E0295** KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|CPD>AS1/450ml/2-6C|układ otwarty
 Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z 450 ml +/- 10 % pobranej krwi pełnej pobranej na 63 ml CPD i zawieszony w płynie wzbogacającym ADSOL, przechowywany w tem.2- 6 st.C, składnik powstał w sytuacji, której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej
- E0296** KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|CPD>AS1/450ml/2-6C|układ otwarty|składnik napromieniowany
 Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z 450 ml +/- 10 % krwi pełnej pobranej na 63 ml CPD i zawieszony w płynie wzbogacającym ADSOL, przechowywany w tem.2- 6 st.C, powstały w sytuacji, której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, następnie poddany napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów- wymagana dawka 25 Gy promieni gamma
- E0298** KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|CPD>AS1/450ml/2-6C|układ otwarty|składnik napromieniowany/zawieszono w osoczu
 Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z 450 ml +/- 10 % krwi pełnej pobranej na 63 ml CPD i zawieszony w płynie wzbogacającym ADSOL, przechowywany w tem.2- 6 st.C, powstały w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, następnie poddany napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma. Przed napromieniowaniem do krwinek dodano osocze.
- E0299** KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|CPD>AS1/450ml/2-6C|układ otwarty|składnik napromieniowany|usunięto nasącz
 Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z 450 ml +/- 10 % krwi pełnej pobranej na 63 ml CPD i zawieszony w płynie wzbogacającym ADSOL, przechowywany w tem.2- 6 st.C, powstały w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, następnie poddany napromieniowaniu wystarczającemu aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma. Ze składnika usunięto nasącz.
- E0300** KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|CPD>AS1/450ml/2-6C|układ otwarty|składnik napromieniowany|usunięto supernatant,dodano osocze
 Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z 450 ml +/- 10 % krwi pełnej pobranej na 63 ml CPD i zawieszony w płynie wzbogacającym ADSOL, przechowywany w tem.2- 6 st.C, powstały w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, poddany napromieniowaniu wystarczającemu aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy, promieni gamma, składnik rekonstruowany

E0302 KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|CPD>AS1/450ml/2-6C|układ otwarty|zawieszono w albuminie

Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z 450 ml +/- 10 % krwi pełnej pobranej na 63 ml CPD i zawieszony w płynie wzbogacającym ADSOL, przechowywany w tem.2- 6 st.C, powstały w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, dodano roztwór albuminy

E0303 KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|CPD>AS1/450ml/2-6C|układ otwarty|zawieszono w osoczu

Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z 450 ml +/- 10 % krwi pełnej pobranej na 63 ml CPD i zawieszony w płynie wzbogacającym ADSOL, przechowywany w tem.2- 6 st.C, powstały w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, do składnika dodano osocze

E0304 KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|CPD>AS1/450ml/2-6C|układ otwarty|usunięto nasącz

Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z 450 ml +/- 10 % krwi pełnej pobranej na 63 ml CPD i zawieszony w płynie wzbogacającym ADSOL, przechowywany w tem.2- 6 st.C, powstały w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, ze składnika usunięto supernatant

E0305 KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|CPD>AS1/450ml/2-6C|układ otwarty| usunięto supernatant, dodano osocze

Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z 450 ml +/- 10 % pobranej krwi pełnej pobranej na 63 ml CPD i zawieszony w płynie wzbogacającym ADSOL, przechowywany w tem.2- 6 st.C, powstały w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, składnik rekonstruowany

E0306 KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|CPD>AS1/450ml/2-6C|składnik napromieniowany

Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z 450 ml +/- 10 % krwi pełnej pobranej na 63 ml CPD i zawieszony w płynie wzbogacającym ADSOL, przechowywany w tem.2- 6 st.C, poddany napromieniowaniu wystarczającemu aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma

E0308 KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|CPD>AS1/450ml/2-6C|składnik napromieniowany| zawieszono w osoczu

Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z 450 ml +/- 10 % krwi pełnej pobranej na 63 ml CPD i zawieszony w płynie wzbogacającym ADSOL, przechowywany w tem.2- 6 st.C, poddany napromieniowaniu wystarczającemu aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, do krwinek dodano osocze

E0309 KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|CPD>AS1/450ml/2-6C|składnik napromieniowany| usunięto nasącz

Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z 450 ml +/- 10 % krwi pełnej pobranej na 63 ml CPD i zawieszony w płynie wzbogacającym ADSOL, przechowywany w tem.2- 6 st.C, poddany napromieniowaniu wystarczającemu aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, ze składnika usunięto supernatant

E0310 KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|CPD>AS1/450ml/2-6C|składnik napromieniowany| usunięto supernatant, dodano osocze

Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z 450 ml +/- 10 % krwi pełnej pobranej na 63 ml CPD i zawieszony w płynie wzbogacającym ADSOL, przechowywany w tem.2- 6 st.C, poddany napromieniowaniu wystarczającemu aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, składnik rekonstruowany

- E0312** KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|CPD>AS1/450ml/2-6C|zawieszono w albuminie
- Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z 450 ml +/- 10 % krwi pełnej pobranej na 63 ml CPD i zawieszony w płynie wzbogacającym ADSOL, przechowywany w tem.2- 6 st.C, do krwinek dodano roztwór albuminy
- E0314** KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|CPD>AS1/450ml/2-6C|usunięto nasącz
- Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z 450 ml +/- 10 % krwi pełnej pobranej na 63 ml CPD, zawieszony w płynie wzbogacającym ADSOL, przechowywany w temp. 2- 6 st.C, z którego usunięto supernatant
- E0429** KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|SAGM/450ml/2-6C
- Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z 450 ml +/- 10 % krwi pełnej zawieszony w płynie wzbogacającym SAGM, przechowywany w tem.2- 6 st.C
- E0430** KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|SAGM/450ml/2-6C|do prep./do klin.
- Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z 450 ml +/- 10 % krwi pełnej zawieszony w płynie wzbogacającym SAGM, przechowywany w tem.2- 6 st.C, przeznaczony do dalszej preparatyki i do użytku klinicznego po dalszej preparatyce np.po całkowitym usunięciu oosocza, płynu resuspendującego lub po rozmrożeniu
- E0431** KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|SAGM/450ml/2-6C|do prep./nie do klin.
- Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z 450 ml +/- 10 % krwi pełnej zawieszony w płynie wzbogacającym SAGM, przechowywany w tem.2- 6 st.C, przeznaczony do dalszej preparatyki, ale nie do użytku klinicznego (np. do produkcji krwinek wzorcowych)
- E0432** KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|SAGM/450ml/2-6C|nie do prep./nie do klin.
- Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z 450 ml +/- 10 % krwi pełnej zawieszony w płynie wzbogacającym SAGM, przechowywany w tem.2- 6 st.C, składnik przeznaczony do zniszczenia
- E0433** KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|SAGM/450ml/2-6C|układ otwarty
- Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z 450 ml +/- 10 % krwi pełnej zawieszony w płynie wzbogacającym SAGM, przechowywany w tem.2- 6 st.C, powstały w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej
- E0434** KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|SAGM/450ml/2-6C|układ otwarty|składnik napromieniowany
- Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z 450 ml +/- 10 % krwi pełnej zawieszony w płynie wzbogacającym SAGM, przechowywany w tem.2- 6 st.C, powstały w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, poddany napromieniowaniu wystarczającemu aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma
- E0437** KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|SAGM/450ml/2-6C|składnik napromieniowany
- Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z 450 ml +/- 10 % krwi pełnej zawieszony w płynie wzbogacającym SAGM, przechowywany w tem.2- 6 st.C, poddany napromieniowaniu wystarczającemu aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma
- E0462** KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|CPD>AS1/XX/2-6C
- Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z nieokreślonej objętości krwi pełnej pobranej na 63 ml CPD i zawieszony w płynie wzbogacającym ADSOL, przechowywany w tem.2- 6 st.C (informacja o objętości krwinek czerwonych może się znaleźć w tekście na etykiecie)

- E0463** KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|CPD>AS1/XX/2-6C|antykoagul. niedostos. do obj.
 Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z nieokreślonej objętości krwi pełnej pobranej na 63 ml CPD i zawieszony w płynie wzbogacającym ADSOL, przechowywany w temp. 2- 6 st.C, mała objętość pobranej krwi, objętość antykoagulantu nie dostosowana do objętości pobranej krwi
- E0468** Przemiany KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|brak/450ml/2-6C|do prep./do klin.|układ otwarty
 Krwinki czerwone przebyte roztworem soli fizjologicznej, bez antykoagulantu, otrzymane z 450 ml+/- 10 % krwi pełnej, przechowywane w temp. 2-6 st.C, do dalszej preparatyki i do użytku klinicznego. Składnik powstał w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej
- E0469** Przemiany KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|brak/450ml/2-6C|do prep./nie do klin.|układ otwarty
 Krwinki czerwone przebyte roztworem soli fizjologicznej, bez antykoagulantu otrzymane z 450 ml+/- 10 % krwi pełnej, przechowywane w temp. 2-6 st.C, do dalszej preparatyki ale nie do użytku klinicznego, powstałe w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej
- E0470** Przemiany KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|brak/450ml/2-6C|nie do prep./nie do klin.|układ otwarty
 Krwinki czerwone przebyte roztworem soli fizjologicznej, bez antykoagulantu otrzymane z 450 ml+/- 10 % krwi pełnej, przechowywane w temp. 2-6 st.C, powstałe w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, składnik do zniszczenia
- E0471** Przemiany KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|brak/450ml/2-6C|układ otwarty
 Krwinki czerwone przebyte roztworem soli fizjologicznej bez antykoagulantu otrzymane z 450 ml+/- 10 % krwi pełnej, przechowywane w temp. 2-6 st.C, powstałe w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej
- E0472** Przemiany KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|brak/450ml/2-6C|układ otwarty| składnik napromieniowany
 Krwinki czerwone przebyte roztworem soli fizjologicznej bez antykoagulantu otrzymane z 450 ml +/- 10 % krwi pełnej, przechowywane w temp. 2-6 st.C, powstałe w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, poddane napromieniowaniu wystarczającemu aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma
- E0474** Przemiany KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|brak/450ml/2-6C|układ otwarty| składnik napromieniowany|zawieszono w albuminie
 Krwinki czerwone przebyte roztworem soli fizjologicznej bez antykoagulantu otrzymane z 450 ml+/- 10 % krwi pełnej, przechowywane w temp. 2-6 st.C, powstałe w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, poddane napromieniowaniu wystarczającemu aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, do krwinek dodano roztwór albuminy
- E0475** Przemiany KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|brak/450ml/2-6C|układ otwarty| składnik napromieniowany|zawieszono w osoczu
 Krwinki czerwone przebyte roztworem soli fizjologicznej bez antykoagulantu otrzymane z 450 ml+/- 10 % krwi pełnej, przechowywane w temp. 2-6 st.C, powstałe w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, poddane napromieniowaniu wystarczającemu aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, do krwinek dodano osocze

E0477 Przemiany KONCENTRAT KRWINEK CZERWONYCH|brak/450ml/2-6C|układ otwarty|
zawieszono w albuminie

Krwinki czerwone przebyte roztworem soli fizjologicznej bez antykoagulantu otrzymane z 450 ml +/- 10 % krwi pełnej, przechowywane w temp. 2-6 st.C, powstałe w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, krwinki zawieszono w roztworze albuminy

E0478 Przemiany KONCENTRAT KRWINEK CZERWONYCH|brak/450ml/2-6C|układ
otwarty|zawieszono w osoczu

Krwinki czerwone przebyte roztworem soli fizjologicznej bez antykoagulantu otrzymane z 450 ml +/- 10 % krwi pełnej, przechowywane w temp. 2-6 st.C, powstałe w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, krwinki zawieszono w osoczu

E0701 OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE|CPD/XX/<=-18C

Osocze otrzymane z krwi pełnej o nieokreślonej kodem objętości pobranej na płyn CPD, zamrożone w określonych przepisami warunkach, przechowywane w temperaturze mniejszej lub równej -18 st.C

E0702 OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE|CPD/XX/<=-18C|nie do prep./nie do klin.

Osocze otrzymane z krwi pełnej o nieokreślonej kodem objętości pobranej na płyn CPD, zamrożone w określonych przepisami warunkach, przechowywane w temperaturze mniejszej lub równej -18 st.C, składnik przeznaczony do zniszczenia.

E0707 OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE|CPDA-1/XX/<=-18C

Osocze otrzymane z krwi pełnej o nieokreślonej kodem objętości pobranej na płyn CPDA-1, zamrożone w określonych przepisami warunkach, przechowywane w temperaturze mniejszej lub równej -18 st.C.

E0708 OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE|CPDA-1/XX/<=-18C|nie do prep./nie do klin.

Osocze otrzymane z krwi pełnej o nieokreślonej kodem objętości, pobranej na płyn CPDA-1, zamrożone w określonych przepisami warunkach, przechowywane w temperaturze mniejszej lub równej -18 st.C, składnik przeznaczony do zniszczenia.

E0719 OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE|CPDA-1/XX/<-25C

Osocze z krwi pełnej o nieokreślonej kodem objętości pobranej na 70 ml płynu konserwującego CPD-A1, zamrożone w określonych przepisami warunkach, przechowywane w temperaturze niższej niż - 25 st.C

E0720 OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE|CPDA-1/XX/<-25C|nie do prep./nie do klin.

Osocze z krwi pełnej o nieokreślonej kodem objętości pobranej na 70 ml płynu konserwującego CPD-A1, zamrożone w określonych przepisami warunkach, przechowywane w temperaturze niższej niż - 25 st.C, składnik przeznaczony do zniszczenia

E0725 OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE|CPDA-1/XX/<-30C

Osocze z krwi pełnej o nieokreślonej kodem objętości pobranej na 70 ml płynu konserwującego CPD-A1, zamrożone w określonych przepisami warunkach, przechowywane w temperaturze niższej od - 30 st.C

E0726 OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE|CPDA-1/XX/<-30C|nie do prep./nie do klin.

Osocze otrzymane z krwi pełnej o nieokreślonej kodem objętości pobranej na 70 ml płynu konserwującego CPD-A1, zamrożone w określonych przepisami warunkach, przechowywane w temperaturze niższej od - 30 st.C, składnik przeznaczony do zniszczenia

E0731 OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE|CPD/XX/<-65C

Osocze otrzymane z krwi pełnej o nieokreślonej kodem objętości pobranej na 63 ml płynu konserwującego CPD, zamrożone w określonych przepisami warunkach, przechowywane w temperaturze niższej od - 65 st.C

E0732 OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE|CPD/XX/<-65C|nie do prep./nie do klin.

Osocze otrzymane z krwi pełnej pobranej na 63 ml płynu konserwującego CPD, o nieokreślonej kodem objętości, przechowywane w temperaturze niższej od - 65 st.C, składnik przeznaczony do zniszczenia.

E0737 OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE|CPDA-1/XX/<-65C

Osocze otrzymane z krwi pełnej pobranej na 70 ml płynu konserwującego CPDA-1, o nieokreślonej kodem objętości, przechowywane w temperaturze niższej od - 65 st.C

E0738 OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE|CPDA-1/XX/<-65C|nie do prep./nie do klin.

Osocze otrzymane z krwi pełnej pobranej na 70 ml płynu konserwującego CPDA-1, o nieokreślonej kodem objętości, przechowywane w temperaturze niższej od - 65 st.C, składnik przeznaczony do zniszczenia.

E0773 Rozmrożone OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE|CPD/XX/2-6C

Rozmrożone osocze świeżo mrożone otrzymane z nieokreślonej objętości krwi pełnej pobranej na 63 ml płynu konserwującego CPD, przechowywane w temp.2-6 st.C

E0774 Rozmrożone OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE|CPD/XX/2-6C|nie do prep./nie do klin.

Rozmrożone osocze świeżo mrożone otrzymane z nieokreślonej objętości krwi pełnej pobranej na 63 ml płynu konserwującego CPD, przechowywane w temp. 2-6 st.C, składnik przeznaczony do zniszczenia

E0775 Rozmrożone OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE|CPD/XX/2-6C|nie do prep./nie do klin.|układ otwarty

Rozmrożone osocze świeżo mrożone otrzymane z nieokreślonej objętości krwi pełnej pobranej na 63 ml płynu konserwującego CPD, otrzymane w sytuacji, w której integralność sytemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, przechowywane w temp. 2-6 st.C, składnik przeznaczony do zniszczenia

E0778 Rozmrożone OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE|CPD/XX/2-6C|układ otwarty

Rozmrożone osocze świeżo mrożone otrzymane z nieokreślonej objętości krwi pełnej pobranej na 63 ml płynu konserwującego CPD, otrzymane w sytuacji, w której integralność sytemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, przechowywane w temp. 2-6 st.C

E0779 Rozmrożone OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE|CPD/XX/2-6C|układ otwarty|składnik napromieniowany

Rozmrożone osocze świeżo mrożone otrzymane z nieokreślonej objętości krwi pełnej pobranej na 63 ml płynu konserwującego CPD, przechowywane w temp. 2-6 st.C, otrzymane w sytuacji, w której integralność sytemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, napromieniowane promieniami gamma wymaganą dawką 25Gy promieni gamma.

E0782 Rozmrożone OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE|CPD/XX/2-6C|składnik napromieniowany

Rozmrożone osocze świeżo mrożone otrzymane z nieokreślonej objętości krwi pełnej pobranej na 63 ml płynu konserwującego CPD, przechowywane w temp. 2-6 st.C, napromieniowane promieniami gamma wymaganą dawką 25Gy promieni gamma.

- E0785** Rozmrożone OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE|CPDA-1/XX/2-6C
Rozmrożone osocze świeżo mrożone otrzymane z nieokreślonej objętości krwi pełnej pobranej na 70 ml płynu konserwującego CPDA-1, przechowywane w temp. 2-6 st.C
- E0786** Rozmrożone OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE|CPDA-1/XX/2-6C|nie do prep./nie do klin.
Rozmrożone osocze świeżo mrożone otrzymane z nieokreślonej objętości krwi pełnej pobranej na 70 ml płynu konserwującego CPDA-1, przechowywane w temp. 2- 6 st.C, składnik krwi przeznaczony do zniszczenia
- E0787** Rozmrożone OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE|CPDA-1/XX/2-6C|nie do prep./nie do klin.|układ otwarty
Rozmrożone osocze świeżo mrożone uzyskane z jednostki krwi pełnej o niewyspecyfikowanej objętości pobranej na 70 ml płynu konserwującego CPDA-1, przechowywane w temp.2- 6 st.C, otrzymane w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, składnik przeznaczony do zniszczenia
- E0790** Rozmrożone OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE|CPDA-1/XX/2-6C|układ otwarty
Rozmrożone osocze świeżo mrożone uzyskane z jednostki krwi pełnej o niewyspecyfikowanej objętości, pobranej na 70 ml płynu konserwującego CPDA-1, przechowywane w temp.2- 6 st.C, otrzymane w sytuacji, której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej
- E0869** OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|ACD-A/XX/<=-18C
Osocze świeżo mrożone uzyskane z aferezy pobieranej na płyn ACD-A-1/ o niewyspecyfikowanej objętości przechowywane w temp. niższej lub równej - 18 st.C
- E0870** OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|ACD-A/XX/<=-18C|nie do prep./nie do klin.
Osocze świeżo mrożone o niewyspecyfikowanej objętości uzyskane z aferezy, pobierane na płyn ACD-A, zamrożone w warunkach określonych przepisami, przechowywane w temp. niższej lub równej – 18 st.C, składnik przeznaczony do zniszczenia
- E0871** OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|ACD-A/XX/<=-18C|nie do prep./nie do klin.|końcowa objętość:nk
Osocze świeżo mrożone o niewyspecyfikowanej objętości uzyskane z aferezy pobierane na płyn ACD-A, zamrożone w warunkach określonych przepisami, przechowywane w temp. niższej lub równej – 18 st.C, składnik przeznaczony do zniszczenia – niezakodowana końcowa objętość składnika
- E0872** OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|ACD-A/XX/<=-18C|nie do prep./nie do klin.|końcowa zawartość/nk|afereza manualna
Osocze świeżo mrożone uzyskane z aferezy manualnej o niewyspecyfikowanej objętości, pobierane na płyn ACD-A, zamrożone w warunkach określonych przepisami, przechowywane w temp. niższej lub równej - 18 st.C, składnik przeznaczony do zniszczenia – niezakodowana końcowa objętość składnika
- E0875** OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|ACD-A/XX/<=-18C|nie do prep./nie do klin.|afereza manualna
Osocze świeżo mrożone uzyskane z aferezy manualnej o niewyspecyfikowanej objętości, pobierane na płyn ACD-A, zamrożone w warunkach określonych przepisami, przechowywane w temp. niższej lub równej - 18 st.C, składnik przeznaczony do zniszczenia

- E0894** OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|ACD-A/XX/<=-18C|końcowa zawartość/nk
- Osocze świeżo mrożone uzyskane z aferezy o niewyspecyfikowanej objętości, pobierane na płyn ACD-A, zamrożone w warunkach określonych przepisami, przechowywane w temp. niższej lub równej – 18 st.C, końcowa objętość składnika niezakodowana
- E0895** OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|ACD-A/XX/<=-18C|końcowa zawartość/nk|afereza manualna
- Osocze świeżo mrożone uzyskane z aferezy manualnej o niewyspecyfikowanej objętości, pobierane na płyn ACD-A, zamrożone w warunkach określonych przepisami, przechowywane w temp. niższej lub równej - 18 st.C, końcowa objętość składnika niezakodowana
- E0898** OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|ACD-A/XX/<=-18C|<200 mL
- Osocze świeżo mrożone uzyskane z aferezy o niewyspecyfikowanej objętości, pobierane na płyn ACD-A, zamrożone w warunkach określonych przepisami, przechowywane w temp. niższej lub równej – 18 st.C, objętość końcowa składnika <200 ml
- E0900** OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|ACD-A/XX/<=-18C|>=200mL<400mL
- Osocze świeżo mrożone uzyskane z aferezy o niewyspecyfikowanej objętości, pobierane na płyn ACD-A, zamrożone w warunkach określonych przepisami, przechowywane w temp. niższej lub równej – 18 st.C, objętość końcowa składnika >=200 ml <400 ml
- E0902** OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|ACD-A/XX/<=-18C|>=400mL<600mL
- Osocze świeżo mrożone uzyskane z aferezy o niewyspecyfikowanej objętości, pobierane na płyn ACD-A, zamrożone w warunkach określonych przepisami, przechowywane w temp. niższej lub równej – 18 st.C, objętość końcowa składnika >=400 ml <600 ml
- E0904** OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|ACD-A/XX/<=-18C|>=600mL
- Osocze świeżo mrożone uzyskane z aferezy o niewyspecyfikowanej objętości, pobierane na płyn ACD-A, zamrożone w warunkach określonych przepisami, przechowywane w temp. niższej lub równej – 18 st.C, objętość końcowa składnika >=600 ml
- E0906** OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|ACD-A/XX/<=-18C|afereza manualna
- Osocze świeżo mrożone uzyskane z aferezy manualnej o niewyspecyfikowanej objętości, pobierane na płyn ACD-A, zamrożone w warunkach określonych przepisami, przechowywane w temp. niższej lub równej - 18 st.C
- E0909** OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|NaCytr./XX/<=-18C
- Osocze świeżo mrożone otrzymane z aferezy o niewyspecyfikowanej objętości, pobierane na cytrynian sodowy, zamrożone w warunkach określonych przepisami, przechowywane w temp. niższej lub równej - 18 st.C
- E0910** OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|NaCytr./XX/<=-18C|nie do prep. - nie do klin.
- Osocze świeżo mrożone otrzymane z aferezy o niewyspecyfikowanej objętości, pobierane na cytrynian sodowy, zamrożone w warunkach określonych przepisami, przechowywane w temp. niższej lub równej - 18 st.C, składnik przeznaczony do zniszczenia
- E0911** OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|NaCytr./XX/<=-18C|nie do prep./nie do klin.|końcowa zawartość/nk
- Osocze świeżo mrożone uzyskane z aferezy o niewyspecyfikowanej objętości, pobierane na cytrynian sodowy, zamrożone w warunkach określonych przepisami, przechowywane w temp. niższej lub równej - 18 st.C, końcowa objętość składnika niezakodowana składnik przeznaczony do zniszczenia

E0912 OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|NaCytr./XX/<=-18C|nie do prep./nie do klin.|końcowa zawartość/nk|afereza manualna

Osocze świeżo mrożone otrzymane z aferezy manualnej o niewyspecyfikowanej objętości, pobierane na cytrynian sodowy, zamrożone w warunkach określonych przepisami, przechowywane w temp. niższej lub równej - 18 st.C, końcowa objętość składnika niezakodowana, składnik przeznaczony do zniszczenia

E0915 OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|NaCytr./XX/<=-18C|nie do prep./nie do klin.|afereza manualna

Osocze świeżo mrożone otrzymane z aferezy manualnej o niewyspecyfikowanej objętości, pobierane na cytrynian sodowy, zamrożone w warunkach określonych przepisami, przechowywane w temp. niższej lub równej - 18 st.C, składnik przeznaczony do zniszczenia

E0934 OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|NaCytr./XX/<=-18C|końcowa zawartość/nk

Osocze świeżo mrożone uzyskane z aferezy o niewyspecyfikowanej objętości, pobierane na cytrynian sodowy, zamrożone w warunkach określonych przepisami, przechowywane w temp. niższej lub równej - 18 st.C, końcowa objętość składnika niezakodowana

E0935 OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|NaCytr./XX/<=-18C|końcowa zawartość/nk|afereza manualna

Osocze świeżo mrożone uzyskane z aferezy manualnej o niewyspecyfikowanej objętości, pobierane na cytrynian sodowy, zamrożone w warunkach określonych przepisami, przechowywane w temp. niższej lub równej - 18 st.C, końcowa objętość składnika niezakodowana

E0938 OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|NaCytr./XX/<=-18C|<200 mL

Osocze świeżo mrożone uzyskane z aferezy o niewyspecyfikowanej objętości, pobierane na cytrynian sodu, zamrożone w warunkach określonych przepisami, przechowywane w temp. niższej lub równej - 18 st.C, objętość końcowa składnika <200 ml

E0940 OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|NaCytr./XX/<=-18C|>=200mL<400mL

Osocze świeżo mrożone uzyskane z aferezy o niewyspecyfikowanej objętości, pobierane na cytrynian sodu, zamrożone w warunkach określonych przepisami, przechowywane w temp. niższej lub równej - 18 st.C, objętość końcowa składnika >=200ml<400 ml

E0942 OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|NaCytr./XX/<=-18C|>=400mL<600mL

Osocze świeżo mrożone uzyskane z aferezy o niewyspecyfikowanej objętości, pobierane na cytrynian sodu, zamrożone w warunkach określonych przepisami, przechowywane w temp. niższej lub równej - 18 st.C, objętość końcowa składnika >=400ml<600 ml

E0944 OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|NaCytr./XX/<=-18C|>=600mL

Osocze świeżo mrożone uzyskane z aferezy o niewyspecyfikowanej objętości, pobierane na cytrynian sodu, zamrożone w warunkach określonych przepisami, przechowywane w temp. niższej lub równej - 18 st.C, objętość końcowa składnika >=600 ml

E0946 OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|NaCytr./XX/<=-18C|afereza manualna

Osocze świeżo mrożone otrzymane metodą aferezy manualnej o niewyspecyfikowanej objętości pobierane na cytrynian sodowy, przechowywane w temp. niższej lub równej - 18 st.C

E1029 OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|ACD-A/XX/<-65C

Osocze świeżo mrożone otrzymane z aferezy o niewyspecyfikowanej objętości, pobierane na ACD-A, zamrożone w warunkach określonych przepisami, przechowywane w temp. niższej niż - 65 st.C

- E1030** OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|ACD-A/XX/<-65C|nie do prep./nie do klin.
- Osocze świeżo mrożone otrzymane z aferezy o niewyspecyfikowanej objętości, pobierane na ACD-A, zamrożone w warunkach określonych przepisami, przechowywane w temp. niższe niż - 65 st.C, składnik przeznaczony do zniszczenia
- E1031** OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|ACD-A/XX/<-65C|nie do prep./nie do klin.|końcowa zawartość nk
- Osocze świeżo mrożone otrzymane z aferezy o niewyspecyfikowanej objętości, pobierane na ACD-A, zamrożone w warunkach określonych przepisami, przechowywane w temp. niższej niż -65 st.C, końcowa objętość składnika niezakodowana, składnik przeznaczony do zniszczenia
- E1032** OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|ACD-A/XX/<-65C|nie do prep./nie do klin.|końcowa zawartość/nk|afereza manualna
- Osocze świeżo mrożone otrzymane z aferezy manualnej o niewyspecyfikowanej objętości, pobierane na ACD-A, zamrożone w warunkach określonych przepisami, przechowywane w temp. niższej niż -65 st.C, końcowa objętość składnika niezakodowana, składnik przeznaczony do zniszczenia
- E1035** OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|ACD-A/XX/<-65C|nie do prep./nie do klin.|afereza manualna
- Osocze świeżo mrożone otrzymane z aferezy manualnej o niewyspecyfikowanej objętości, pobierane na ACD-A, zamrożone w warunkach określonych przepisami, przechowywane w temp. niższej niż - 65 st.C, składnik przeznaczony do zniszczenia
- E1054** OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|ACD-A/XX/<-65C|końcowa zawartość/nk
- Osocze świeżo mrożone uzyskane z aferezy o niewyspecyfikowanej objętości, pobierane na ACD-A, zamrożone w warunkach określonych przepisami, przechowywane w temp. niższej niż - 65 st.C, końcowa objętość składnika niezakodowana
- E1055** OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|ACD-A/XX/<-65C|końcowa zawartość/nk|afereza manualna
- Osocze świeżo mrożone uzyskane z aferezy manualnej o niewyspecyfikowanej objętości, pobierane na ACD-A, zamrożone w warunkach określonych przepisami, przechowywane w temp. niższej niż - 65 st.C, końcowa objętość składnika niezakodowana
- E1058** OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|ACD-A/XX/<-65C|<200 mL
- Osocze świeżo mrożone uzyskane z aferezy o niewyspecyfikowanej objętości, pobierane na ACD-A, zamrożone w warunkach określonych przepisami, przechowywane w temp. niższej niż - 65 st.C, objętość końcowa składnika <200 ml
- E1060** OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|ACD-A/XX/<-65C|>=200mL<400mL
- Osocze świeżo mrożone uzyskane z aferezy o niewyspecyfikowanej objętości, pobierane na ACD-A, zamrożone w warunkach określonych przepisami, przechowywane w temp. niższej niż - 65 st.C, objętość końcowa składnika >=200ml < 400ml
- E1062** OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|ACD-A/XX/<-65C|>=400mL<600mL
- Osocze świeżo mrożone uzyskane z aferezy o niewyspecyfikowanej objętości, pobierane na ACD-A, zamrożone w warunkach określonych przepisami, przechowywane w temp. niższej niż - 65 st.C, objętość końcowa składnika >=400ml < 600ml
- E1064** OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|ACD-A/XX/<-65C|>=600mL
- Osocze świeżo mrożone uzyskane z aferezy o niewyspecyfikowanej objętości, pobierane na ACD-A, zamrożone w warunkach określonych przepisami, przechowywane w temp. niższej niż - 65 st.C, objętość końcowa składnika >= 600ml

E1066 OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|ACD-A/XX/<-65C|afereza manualna

Osocze świeżo mrożone uzyskane z aferezy manualnej o niewyspecyfikowanej objętości, pobierane na ACD-A, zamrożone w warunkach określonych przepisami, przechowywane w temp. niższej niż - 65 st.C,

E1109 OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|NaCytr./XX/<-65C

Osocze świeżo mrożone uzyskane z aferezy o niewyspecyfikowanej objętości, pobierane na cytrynian sodu, zamrożone w warunkach określonych przepisami, przechowywane w temp. niższej niż - 65 st.C,

E1110 OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|NaCytr./XX/<-65C|nie do prep./nie do klin.

Osocze świeżo mrożone uzyskane z aferezy o niewyspecyfikowanej objętości, pobierane na cytrynian sodu, zamrożone w warunkach określonych przepisami, przechowywane w temp. niższej niż - 65 st.C, składnik przeznaczony do zniszczenia

E1111 OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|NaCytr./XX/<-65C|nie do prep./nie do klin.|końcowa zawartość/nk

Osocze świeżo mrożone otrzymane z aferezy o niewyspecyfikowanej objętości, pobierane na cytrynian sodu, zamrożone w warunkach określonych przepisami, przechowywane w temp. niższej niż -65 st.C, końcowa objętość składnika niezakodowana, składnik przeznaczony do zniszczenia

E1112 OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|NaCytr./XX/<-65C|nie do prep./nie do klin.|końcowa zawartość/nk|afereza manualna

Osocze świeżo mrożone otrzymane z aferezy manualnej o niewyspecyfikowanej objętości, pobierane na cytrynian sodu, zamrożone w warunkach określonych przepisami, przechowywane w temp. niższej niż - 65 st.C, końcowa objętość składnika niezakodowana, składnik przeznaczony do zniszczenia

E1115 OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|NaCytr./XX/<-65C|nie do prep./nie do klin.|afereza manualna

Osocze świeżo mrożone otrzymane metodą aferezy manualnej, o niewyspecyfikowanej objętości, pobierane na cytrynian sodu, zamrożone w warunkach określonych przepisami, przechowywane w temp. niższej niż - 65 st.C, składnik przeznaczony do zniszczenia

E1138 OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|NaCytr./XX/<-65C|<200 mL

Osocze świeżo mrożone uzyskane z aferezy o niewyspecyfikowanej objętości, pobierane na cytrynian sodu, zamrożone w warunkach określonych przepisami, przechowywane w temp. niższej niż - 65 st.C, objętość końcowa składnika <200 ml

E1140 OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|NaCytr./XX/<-65C|>=200mL<400mL

Osocze świeżo mrożone otrzymane z aferezy o niewyspecyfikowanej objętości, pobierane na cytrynian sodu, zamrożone w warunkach określonych przepisami, przechowywane w temp. niższej niż - 65 st.C, objętość końcowa składnika >= 200ml<400ml

E1142 OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|NaCytr./XX/<-65C|>=400mL<600mL

Osocze świeżo mrożone otrzymane z aferezy o niewyspecyfikowanej objętości, pobierane na cytrynian sodu, zamrożone w warunkach określonych przepisami, przechowywane w temp. niższej niż - 65 st.C, objętość końcowa składnika >= 400ml<600ml

- E1144** OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|NaCytr./XX/<-65C|>=600mL
- Osocze świeżo mrożone otrzymane z aferezy o niewyspecyfikowanej objętości, pobierane na cytrynian sodu, zamrożone w warunkach określonych przepisami, przechowywane w temp. niższej niż - 65 st.C, objętość końcowa składnika >=600ml
- E1237** Rozmrożone OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|ACD-A/XX/2-6C
- Rozmrożone osocze świeżo mrożone o niewyspecyfikowanej objętości, otrzymane z aferezy pobierane na płyn ACD-A, przechowywane w temp. 2-6 st.C
- E1238** Rozmrożone OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|ACD-A/XX/2-6C|nie do prep./nie do klin.
- Rozmrożone osocze świeżo mrożone o niewyspecyfikowanej objętości, otrzymane z aferezy, pobierane na płyn ACD-A, przechowywane w temp. 2-6 st.C, składnik przeznaczony do zniszczenia
- E1239** Rozmrożone OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|ACD-A/XX/2-6C|nie do prep./nie do klin.|układ otwarty
- Rozmrożone osocze świeżo mrożone o niewyspecyfikowanej objętości otrzymane z aferezy pobierane na płyn ACD-A, przechowywane w temp. 2-6 st.C, składnik przeznaczony do zniszczenia, składnik powstał w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej
- E1240** Rozmrożone OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|ACD-A/XX/2-6C|nie do prep./nie do klin.|układ otwarty|końcowa zawartość/nk
- Rozmrożone osocze świeżo mrożone o niewyspecyfikowanej objętości otrzymane z aferezy pobierane na płyn ACD-A, przechowywane w temp. 2-6 st.C, składnik przeznaczony do zniszczenia, powstałe w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, końcowa objętość składnika nie została zakodowana
- E1241** Rozmrożone OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|ACD-A/XX/2-6C|nie do prep./nie do klin.|układ otwarty|końcowa zawartość/nk|afereza manualna
- Rozmrożone osocze świeżo mrożone o niewyspecyfikowanej objętości otrzymane z aferezy manualnej pobrane na płyn ACD-A, przechowywane w temp. 2-6 st.C, składnik przeznaczony do zniszczenia, powstałe w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, końcowa objętość składnika nie została zakodowana
- E1242** Rozmrożone OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|ACD-A/XX/2-6C|nie do prep./nie do klin.|układ otwarty|afereza manualna
- Rozmrożone osocze świeżo mrożone o niewyspecyfikowanej objętości otrzymane z aferezy manualnej, pobrane na płyn ACD-A, przechowywane w temp. 2-6 st.C, składnik przeznaczony do zniszczenia, powstałe w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej
- E1243** Rozmrożone OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|ACD-A/XX/2-6C|nie do prep./nie do klin.|końcowa zawartość/nk
- Rozmrożone osocze świeżo mrożone o niewyspecyfikowanej objętości otrzymane z aferezy, pobrane na płyn ACD-A, przechowywane w temp. 2-6 st.C, składnik przeznaczony do zniszczenia, końcowa objętość składnika nie została zakodowana
- E1244** Rozmrożone OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|ACD-A/XX/2-6C|nie do prep./nie do klin.|końcowa zawartość/nk|afereza manualna
- Rozmrożone osocze świeżo mrożone o niewyspecyfikowanej objętości otrzymane z aferezy manualnej, pobrane na płyn ACD-A, przechowywane w temp. 2-6 st.C, składnik przeznaczony do zniszczenia, końcowa objętość składnika nie została zakodowana

- E1245** Rozmrożone OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|ACD-A/XX/2-6C|nie do prep./nie do klin.|afereza manualna
- Rozmrożone osocze świeżo mrożone o niewyspecyfikowanej objętości, otrzymane metodą aferezy manualnej pobierane na płyn ACD-A, przechowywane w temp. 2-6 st.C, składnik przeznaczony do zniszczenia
- E1246** Rozmrożone OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|ACD-A/XX/2-6C|układ otwarty
- Rozmrożone osocze świeżo mrożone o niewyspecyfikowanej objętości, otrzymane z aferezy pobierane na płyn ACD-A, przechowywane w temp. 2-6 st.C, składnik powstał w sytuacji, której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej
- E1267** Rozmrożone OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|ACD-A/XX/2-6C|układ otwarty|końcowa zawartość/nk
- Rozmrożone osocze świeżo mrożone o niewyspecyfikowanej objętości, otrzymane z aferezy, pobrane na płyn ACD-A, przechowywane w temp. 2-6 st.C, powstałe w sytuacji, której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, końcowa objętość składnika nie została zakodowana
- E1268** Rozmrożone OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|ACD-A/XX/2-6C|układ otwarty|końcowa zawartość/nk|afereza manualna
- Rozmrożone osocze świeżo mrożone o niewyspecyfikowanej objętości, otrzymane metodą aferezy manualnej, pobrane na płyn ACD-A, przechowywane w temp. 2-6 st.C, powstałe w sytuacji, której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, końcowa objętość składnika nie została zakodowana
- E1271** Rozmrożone OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|ACD-A/XX/2-6C|układ otwarty|<200 mL
- Rozmrożone osocze świeżo mrożone o niewyspecyfikowanej objętości, otrzymane metodą aferezy, pobrane na płyn ACD-A, przechowywane w temp. 2-6 st.C, powstałe w sytuacji, której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, końcowa objętość składnika < 200 ml
- E1272** Rozmrożone OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE|ACD-A/XX/2-6C|układ otwarty|<200 mL|afereza manualna
- Rozmrożone osocze świeżo mrożone o niewyspecyfikowanej objętości, otrzymane metodą aferezy manualnej, pobrane na płyn ACD-A, przechowywane w temp. 2-6 st.C, powstałe w sytuacji, której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, końcowa objętość składnika < 200 ml
- E1275** Rozmrożone OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|ACD-A/XX/2-6C|układ otwarty|>=200mL<400mL
- Rozmrożone osocze świeżo mrożone o niewyspecyfikowanej objętości, otrzymane z aferezy pobierane na płyn ACD-A, przechowywane w temp. 2-6 st.C, powstałe w sytuacji, której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej końcowa objętość >=200ml<400ml
- E1276** Rozmrożone OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|ACD-A/XX/2-6C|układ otwarty|>=200mL<400mL|afereza manualna
- Rozmrożone osocze świeżo mrożone o niewyspecyfikowanej objętości, otrzymane metodą aferezy manualnej, pobierane na płyn ACD-A, przechowywane w temp. 2-6 st.C, powstałe w sytuacji, której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, końcowa objętość >=200ml<400ml

- E1279** Rozmrożone OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|ACD-A/XX/2-6C|układ otwarty|>=400mL<600mL
- Rozmrożone osocze świeżo mrożone o niewyspecyfikowanej objętości, otrzymane z aferezy, pobierane na płyn ACD-A, przechowywane w temp. 2-6 st.C, powstałe w sytuacji, której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, końcowa objętość >=400ml<600ml
- E1281** Rozmrożone OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|ACD-A/XX/2-6C|układ otwarty|>=600mL
- Rozmrożone osocze świeżo mrożone o niewyspecyfikowanej objętości, otrzymane z aferezy, pobierane na płyn ACD-A, przechowywane w temp. 2-6 st.C, powstałe w sytuacji, której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej końcowa objętość >=600ml
- E1283** Rozmrożone OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|ACD-A/XX/2-6C|układ otwarty|afereza manualna
- Rozmrożone osocze świeżo mrożone otrzymane metodą aferezy manualnej o niewyspecyfikowanej objętości, pobierane na płyn ACD-A, przechowywane w temp. 2-6 st.C, powstałe w sytuacji, której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej
- E1306** Rozmrożone OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|ACD-A/XX/2-6C|końcowa zawartość/nk
- Rozmrożone osocze świeżo mrożone o niewyspecyfikowanej objętości, otrzymane z aferezy pobieranej na płyn ACD-A, przechowywane w temp. 2-6 st.C, końcowa objętość nie została zakodowana
- E1307** Rozmrożone OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|ACD-A/XX/2-6C|końcowa zawartość/nk|afereza manualna
- Rozmrożone osocze świeżo mrożone o niewyspecyfikowanej objętości, otrzymane metodą aferezy manualnej, pobierane na płyn ACD-A, przechowywane w temp. 2-6 st.C, końcowa objętość nie została zakodowana
- E1310** Rozmrożone OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|ACD-A/XX/2-6C|<200 mL
- Rozmrożone osocze świeżo mrożone o niewyspecyfikowanej objętości, otrzymane z aferezy pobierane na płyn ACD-A, przechowywane w temp. 2-6 st.C, objętość końcowa <200ml
- E1311** Rozmrożone OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|ACD-A/XX/2-6C|<200 mL|afereza manualna
- Rozmrożone osocze świeżo mrożone o niewyspecyfikowanej objętości otrzymane metodą aferezy manualnej, pobierane na płyn ACD-A, przechowywane w temp. 2-6 st.C, objętość końcowa <200ml
- E1314** Rozmrożone OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|ACD-A/XX/2-6C|>=200mL<400mL
- Rozmrożone osocze świeżo mrożone o niewyspecyfikowanej objętości otrzymane z aferezy pobierane na płyn ACD-A, przechowywane w temp. 2-6 st.C, objętość końcowa >=200ml<400ml
- E1315** Rozmrożone OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|ACD-A/XX/2-6C|>=200mL<400mL|afereza manualna
- Rozmrożone osocze świeżo mrożone o niewyspecyfikowanej objętości, otrzymane metodą aferezy manualnej pobierane na płyn ACD-A, przechowywane w temp. 2-6 st.C, objętość końcowa >=200ml<400ml
- E1318** Rozmrożone OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|ACD-A/XX/2-6C|>=400mL<600mL
- Rozmrożone osocze świeżo mrożone o niewyspecyfikowanej objętości, otrzymane z aferezy pobierane na płyn ACD-A, przechowywane w temp. 2-6 st.C, objętość końcowa >=400ml<600ml

- E1320** Rozmrożone OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|ACD-A/XX/2-6C|>=600mL
Rozmrożone osocze świeżo mrożone o niewyspecyfikowanej objętości, otrzymane z aferezy pobierane na płyn ACD-A, przechowywane w temp. 2-6 st.C, objętość końcowa >=600ml
- E1322** Rozmrożone OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|ACD-A/XX/2-6C|afereza manualna
Rozmrożone osocze świeżo mrożone o niewyspecyfikowanej objętości otrzymane metodą aferezy manualnej pobierane na płyn ACD-A, przechowywane w temp. 2-6 st.C
- E1325** Rozmrożone OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|NaCytr./XX/2-6C
Rozmrożone osocze świeżo mrożone o niewyspecyfikowanej objętości, otrzymane z aferezy pobierane na cytrynian sodu, przechowywane w temp. 2-6 st.C
- E1326** Rozmrożone OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|NaCytr./XX/2-6C|nie do prep./nie do klin.
Rozmrożone osocze świeżo mrożone o niewyspecyfikowanej objętości, otrzymane z aferezy pobierane na cytrynian sodu, przechowywane w temp. 2-6 st.C, składnik przeznaczony do zniszczenia
- E1327** Rozmrożone OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|NaCytr./XX/2-6C|nie do prep./nie do klin.|układ otwarty
Rozmrożone osocze świeżo mrożone o niewyspecyfikowanej objętości, otrzymane z aferezy pobieranej na cytrynian sodu, przechowywane w temp. 2-6 st.C, składnik przeznaczony do zniszczenia, powstał w sytuacji, której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej
- E1328** Rozmrożone OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|NaCytr./XX/2-6C|nie do prep./nie do klin.|układ otwarty|końcowa zawartość/nk
Rozmrożone osocze świeżo mrożone o niewyspecyfikowanej objętości, otrzymane z aferezy pobieranej na cytrynian sodu, przechowywane w temp. 2-6 st.C, składnik przeznaczony do zniszczenia, powstałe w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, objętość końcowa nie została zakodowana
- E1329** Rozmrożone OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|NaCytr./XX/2-6C|nie do prep./nie do klin.|układ otwarty|końcowa zawartość/nk|afereza manualna
Rozmrożone osocze świeżo mrożone o niewyspecyfikowanej objętości, otrzymane metodą aferezy manualnej, pobierane na cytrynian sodu, przechowywane w temp. 2-6 st.C, składnik przeznaczony do zniszczenia, powstał w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, objętość końcowa nie została zakodowana
- E1330** Rozmrożone OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|NaCytr./XX/2-6C|nie do prep./nie do klin.|układ otwarty|afereza manualna
Rozmrożone osocze świeżo mrożone o niewyspecyfikowanej objętości, otrzymane metodą aferezy manualnej pobierane na cytrynian sodu, przechowywane w temp. 2-6 st.C, składnik przeznaczony do zniszczenia, powstał w sytuacji, której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej
- E1331** Rozmrożone OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|NaCytr./XX/2-6C|nie do prep./nie do klin.|końcowa zawartość/nk
Rozmrożone osocze świeżo mrożone o niewyspecyfikowanej objętości otrzymane z aferezy pobierane na cytrynian sodu, przechowywane w temp. 2-6 st.C, składnik przeznaczony do zniszczenia, powstał w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, objętość końcowa nie została zakodowana

E1332 Rozmrożone OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|NaCytr./XX/2-6C|nie do prep./nie do klin.|końcowa zawartość/nk|afereza manualna

Rozmrożone osocze świeżo mrożone o niewyspecyfikowanej objętości otrzymane metodą aferezy manualnej pobierane na cytrynian sodu, przechowywane w temp. 2-6 st.C, składnik przeznaczony do zniszczenia, objętość końcowa nie została zakodowana

E1333 Rozmrożone OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|NaCytr./XX/2-6C|nie do prep./nie do klin.|afereza manualna

Rozmrożone osocze świeżo mrożone o niewyspecyfikowanej objętości otrzymane metodą aferezy manualnej pobierane na cytrynian sodu, przechowywane w temp. 2-6 st.C, składnik przeznaczony do zniszczenia

E1334 Rozmrożone OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|NaCytr./XX/2-6C|układ otwarty

Rozmrożone osocze świeżo mrożone o niewyspecyfikowanej objętości otrzymane z aferezy pobierane na cytrynian sodu, przechowywane w temp. 2-6 st.C, składnik powstał w sytuacji, której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej

E1355 Rozmrożone OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|NaCytr./XX/2-6C|układ otwarty|końcowa zawartość/nk

Rozmrożone osocze świeżo mrożone o niewyspecyfikowanej objętości otrzymane z aferezy pobierane na cytrynian sodu, przechowywane w temp. 2-6 st.C, powstałe w sytuacji, której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, objętość końcowa nie została zakodowana

E1356 Rozmrożone OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|NaCytr./XX/2-6C|układ otwarty|końcowa zawartość/nk|afereza manualna

Rozmrożone osocze świeżo mrożone o niewyspecyfikowanej objętości otrzymane metodą aferezy manualnej pobierane na cytrynian sodu, przechowywane w temp. 2-6 st.C, powstałe w sytuacji, której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, końcowa nie została zakodowana

E1359 Rozmrożone OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|NaCytr./XX/2-6C|układ otwarty|<200mL

Rozmrożone osocze świeżo mrożone o niewyspecyfikowanej objętości otrzymane z aferezy pobierane na cytrynian sodu, przechowywane w temp. 2-6 st.C, powstałe w sytuacji, której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, końcowa objętość końcowa <200ml

E1360 Rozmrożone OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|NaCytr./XX/2-6C|układ otwarty|<200 mL|afereza manualna

Rozmrożone osocze świeżo mrożone o niewyspecyfikowanej objętości, otrzymane metodą aferezy manualnej pobierane na cytrynian sodu, przechowywane w temp. 2-6 st.C, powstałe w sytuacji, której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, objętość końcowa <200ml

E1363 Rozmrożone OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|NaCytr./XX/2-6C|układ otwarty|>=200mL<400mL

Rozmrożone osocze świeżo mrożone o niewyspecyfikowanej objętości, otrzymane z aferezy pobierane na cytrynian sodu, przechowywane w temp. 2-6 st.C, powstałe w sytuacji, której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, objętość końcowa >=200ml<400ml

- E1364** Rozmrożone OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|NaCytr./XX/2-6C|układ otwarty|>=200mL<400mL|afereza manualna
- Rozmrożone osocze świeżo mrożone o niewyspecyfikowanej objętości, otrzymane metodą aferezy manualnej pobierane na cytrynian sodu, przechowywane w temp. 2-6 st.C, powstałe w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, objętość końcowa >=200ml<400ml
- E1367** Rozmrożone OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|NaCytr./XX/2-6C|układ otwarty|>=400mL<600mL
- Rozmrożone osocze świeżo mrożone o niewyspecyfikowanej objętości otrzymane z aferezy pobierane na cytrynian sodu, przechowywane w temp. 2-6 st.C, powstałe w sytuacji, której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, objętość końcowa >=400ml<600ml
- E1369** Rozmrożone OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|NaCytr./XX/2-6C|układ otwarty|>=600mL
- Rozmrożone osocze świeżo mrożone o niewyspecyfikowanej objętości, otrzymane z aferezy pobierane na cytrynian sodu, przechowywane w temp. 2-6 st.C, powstałe w sytuacji, której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, objętość końcowa >=600ml
- E1371** Rozmrożone OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|NaCytr./XX/2-6C|układ otwarty|afereza manualna
- Rozmrożone osocze świeżo mrożone o niewyspecyfikowanej objętości, otrzymane metodą aferezy manualnej pobierane na cytrynian sodu, przechowywane w temp. 2-6 st.C, powstałe w sytuacji, której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej
- E1394** Rozmrożone OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|NaCytr./XX/2-6C|końcowa zawartość/nk
- Rozmrożone osocze świeżo mrożone o niewyspecyfikowanej objętości, otrzymane z aferezy pobierane na cytrynian sodu, przechowywane w temp. 2-6 st.C, końcowa objętość składnika nie została zakodowana
- E1395** Rozmrożone OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|NaCytr./XX/2-6C|końcowa zawartość/nk|afereza manualna
- Rozmrożone osocze świeżo mrożone o niewyspecyfikowanej objętości otrzymane metodą aferezy manualnej, pobierane na cytrynian sodu, przechowywane w temp. 2-6 st.C, końcowa objętość składnika nie została zakodowana
- E1398** Rozmrożone OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|NaCytr./XX/2-6C|<200 mL
- Rozmrożone osocze świeżo mrożone niewyspecyfikowanej objętości, otrzymane z aferezy pobierane na cytrynian sodu, przechowywane w temp. 2-6 st.C, objętość końcowa <200ml
- E1399** Rozmrożone OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|NaCytr./XX/2-6C|<200 mL|afereza manualna
- Rozmrożone osocze świeżo mrożone o niewyspecyfikowanej objętości, otrzymane metodą aferezy manualnej pobierane na cytrynian sodu, przechowywane w temp. 2-6 st.C, objętość końcowa <200ml
- E1402** Rozmrożone OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|NaCytr./XX/2-6C|>=200mL<400mL
- Rozmrożone osocze świeżo mrożone o niewyspecyfikowanej objętości otrzymane z aferezy pobierane na cytrynian sodu, przechowywane w temp. 2-6 st.C, objętość końcowa >=200ml<400ml
- E1403** Rozmrożone OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|NaCytr./XX/2-6C|>=200mL<400mL|afereza manualna
- Rozmrożone osocze świeżo mrożone o niewyspecyfikowanej objętości, otrzymane metodą aferezy manualnej pobierane na cytrynian sodu, przechowywane w temp. 2-6 st.C, objętość końcowa >=200ml<400ml

- E1406** Rozmrożone OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|NaCytr./XX/2-6C|>=400mL<600mL
Rozmrożone osocze świeżo mrożone o niewyspecyfikowanej objętości, otrzymane z aferezy pobierane na cytrynian sodu, objętość niewyspecyfikowana, przechowywane w temp. 2-6 st.C, objętość końcowa >=400ml<600ml
- E1408** Rozmrożone OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|NaCytr./XX/2-6C|>=600mL
Rozmrożone osocze świeżo mrożone o niewyspecyfikowanej objętości, otrzymane z aferezy pobierane na cytrynian sodu, przechowywane w temp. 2-6 st.C, końcowa objętość składnika >=600ml
- E1410** Rozmrożone OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|NaCytr./XX/2-6C|afereza manualna
Rozmrożone osocze świeżo mrożone o niewyspecyfikowanej objętości, otrzymane metodą aferezy manualnej pobierane na cytrynian sodu, przechowywane w temp. 2-6 st.C
- E2528** OSOCZE|CPD/XX/<=-18C
Osocze uzyskane z jednostki krwi pełnej o niewyspecyfikowanej objętości pobranej na 63 ml płynu CPD, przechowywane w temp. niższej lub równej - 18 st.C
- E2553** OSOCZE|CPD/XX/<=-18C|zmniejszono stężenie krio
Osocze uzyskane z jednostki krwi pełnej o niewyspecyfikowanej objętości pobranej na 63 ml płynu CPD, przechowywane w temp. niższej lub równej - 18 st.C/składnik pozbawiony AHG
- E2560** OSOCZE|CPDA-1/XX/<=-18C
Osocze uzyskane z jednostki krwi pełnej o niewyspecyfikowanej objętości pobranej na 70 ml płynu CPDA-1, przechowywane w temp. niższej lub równej - 18 st.C
- E2577** OSOCZE|CPDA-1/XX/<=-18C|nie do prep./nie do klin.
Osocze uzyskane z jednostki krwi pełnej o niewyspecyfikowanej objętości pobranej na 70 ml płynu CPDA-1, przechowywane w temp. niższej lub równej - 18 st.C, składnik przeznaczony do zniszczenia
- E2580** OSOCZE|CPDA-1/XX/<=-18C|składnik napromieniowany|zmniejszono stężenie krio
Osocze uzyskane z jednostki krwi pełnej o niewyspecyfikowanej objętości pobranej na 70 ml płynu CPDA-1, przechowywane w temp. niższej lub równej - 18 st.C, poddane napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów- wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, składnik pozbawiony AHG
- E2585** OSOCZE|CPDA-1/XX/<=-18C|zmniejszono stężenie krio
Osocze uzyskane z jednostki krwi pełnej o niewyspecyfikowanej objętości pobranej na 70 ml płynu CPDA-1 przechowywane w temp. niższej lub równej - 18 st.C, składnik pozbawiony AHG
- E2774** OSOCZE BOGATOPLŹYTKOWE|CPD/450ml/20-24C
Osocze uzyskane z 450 ml ± 10% krwi pełnej pobranej na 63 ml płynu CPD po tzw. miękkim wirowaniu, przechowywane w temp. 20-24 st.C
- E2775** OSOCZE BOGATOPLŹYTKOWE|CPD/450ml/20-24C|nie do prep./nie do klin.
Osocze uzyskane z 450 ml ± 10% krwi pełnej pobranej na 63 ml płynu CPD po tzw. miękkim wirowaniu, przechowywane w temp. 20-24 st.C, składnik przeznaczony do zniszczenia

- E2778** OSOCZE BOGATOPLĄTKOWE|CPDA-1/450ml/20-24C
- Osocze uzyskane z 450 ml \pm 10% krwi pełnej pobranej na 63 ml płynu CPDA-1 po tzw. miękkim wirowaniu, przechowywane w temp. 20-24 st.C
- E2779** OSOCZE BOGATOPLĄTKOWE|CPDA-1/450ml/20-24C|nie do prep./nie do klin.
- Osocze uzyskane z 450 ml \pm 10% krwi pełnej pobranej na 70 ml płynu CPDA-1 po tzw. miękkim wirowaniu przechowywane w temp. 20-24 st.C, składnik przeznaczony do zniszczenia
- E2807** KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|CPD/450ml/20-24C
- Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany z 450 ml \pm 10% krwi pełnej pobranej na 63 ml płynu CPD, przechowywany w temp. 20-24 st.C
- E2808** KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|CPD/450ml/20-24C|nie do prep./nie do klin.
- Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany z 450 ml \pm 10% krwi pełnej pobranej na 63 ml płynu CPD, przechowywany w temp. 20-24 st.C, składnik przeznaczony do zniszczenia
- E2809** KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|CPD/450ml/20-24C|składnik napromieniowany
- Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany z 450 ml \pm 10% krwi pełnej pobranej na 63 ml płynu CPD, przechowywany w temp. 20-24 st.C, poddany napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma
- E2814** KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|CPD/450ml/20-24C|składnik napromieniowany|zmniejszono objętość osocza
- Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany z 450 ml \pm 10% krwi pełnej pobranej na 63 ml płynu CPD, przechowywany w temp. 20-24 st.C, poddany napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, ze składnika usunięto część osocza
- E2816** KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|CPD/450ml/20-24C|składnik napromieniowany|koż.l.-pł. do produkcji KKP
- Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany z kożuszka leukocytarno-płytkowego, który został uzyskany z 450 ml \pm 10% krwi pełnej pobranej na 63 ml płynu CPD, składnik przechowywany w temp. 20-24 st.C, poddany napromieniowaniu starczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma
- E2821** KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|CPD/450ml/20-24C|zmniejszono objętość osocza
- Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany z 450 ml \pm 10% krwi pełnej pobranej na płyn CPD, przechowywany w temp. 20-24 st.C, ze składnika usunięto część osocza
- E2823** KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|CPD/450ml/20-24C|koż.l.-pł. do produkcji KKP
- Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany z kożuszka leukocytarno-płytkowego, który został uzyskany z 450 ml \pm 10% krwi pełnej pobranej na 63 ml płynu CPD, składnik przechowywany w temp. 20-24 st.C
- E2833** KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|CPDA-1/450ml/20-24C
- Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany z 450 ml \pm 10% krwi pełnej pobranej na 70 ml płynu CPDA-1, przechowywany w temp. 20-24 st.C

- E2834** KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|CPDA-1/450ml/20-24C|nie do prep./nie do klin.
 Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany z 450 ml± 10% krwi pełnej pobranej na 70 ml płynu CPDA-1, przechowywany w temp. 20-24 st.C, składnik przeznaczony do zniszczenia
- E2835** KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|CPDA-1/450ml/20-24C|składnik napromieniowany
 Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany z 450 ml± 10% krwi pełnej pobranej na 70 ml płynu CPDA-1, przechowywany w temp. 20-24 st.C, poddany napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka, 25 Gy promieni gamma
- E2838** KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|CPDA-1/450ml/20-24C|składnik napromieniowany|zmniejszono objętość osocza
 Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany z 450 ml± 10% krwi pełnej pobranej na 70 ml płynu CPDA-1, przechowywany w temp. 20-24 st.C, usunięto część osocza, składnik poddano napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma
- E2841** KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|CPDA-1/450ml/20-24C|zmniejszono objętość osocza
 Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany z 450 ml± 10% krwi pełnej pobranej na 70 ml płynu CPDA-1, przechowywany w temp. 20-24 st.C, po usunięciu części osocza
- E2889** Przemiany KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|brak/XX/20-24C|układ otwarty
 Koncentrat krwinek płytkowych przemity roztworem soli fizjologicznej, bez płynu konserwującego, objętość składnika niewyspecyfikowana, przechowywany w temp.20-24, składnik powstał w sytuacji, której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej
- E2890** Przemiany KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|brak/XX/20-24C|układ otwarty|składnik napromieniowany
 Koncentrat krwinek płytkowych przemity roztworem soli fizjologicznej, bez płynu konserwującego, objętość preparatu niewyspecyfikowana, przechowywany w temp.20-24, składnik powstał w sytuacji, której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, poddany napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma
- E2893** Przemiany KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|brak/XX/20-24C|układ otwarty|składnik napromieniowany|koż.l.-pł. do produkcji KKP
 Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany z kożuszka leukocyarno-płytkowego przemity roztworem soli fizjologicznej, bez płynu konserwującego, objętość preparatu niewyspecyfikowana, przechowywany w temp.20-24, powstał w sytuacji, której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, poddany napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma
- E2896** Przemiany KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|brak/XX/20-24C|układ otwarty|koż.l.-pł. do produkcji KKP
 Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany z kożuszka leukocyarno-płytkowego przemity roztworem soli fizjologicznej, bez płynu konserwującego, objętość składnika niewyspecyfikowana, przechowywany w temp.20-24, powstały w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej,
- E2897** ZLEWANY KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|nk/XX/20-24C
 Składnik uzyskany z kilku jednostek krwinek płytkowych, które otrzymano z krwi pełnej o niewyspecyfikowanej objętości, objętość składnika nie została zakodowana, przechowywane w temp.20-24 st.C

- E2898** ZLEWANY KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|nk/XX/20-24C|do prep./do klin.
- Składnik uzyskany z kilku jednostek krwinek płytkowych, które otrzymano z krwi pełnej o niewyspecyfikowanej objętości, objętość składnika nie została zakodowana, przechowywane w temp.20-24 st.C, przeznaczone do dalszej preparatyki lub do użytku klinicznego
- E2899** ZLEWANY KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|nk/XX/20-24C|do prep./nie do klin.
- Składnik uzyskany z kilku jednostek krwinek płytkowych, które otrzymano z krwi pełnej o niewyspecyfikowanej objętości, objętość składnika nie została zakodowana, przechowywane w temp.20-24 st.C, przeznaczone tylko do dalszej preparatyki a nie do użytku klinicznego
- E2900** ZLEWANY KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|nk/XX/20-24C|nie do prep./nie do klin.
- Składnik uzyskany z kilku jednostek krwinek płytkowych, które otrzymano z krwi pełnej o niewyspecyfikowanej objętości, objętość składnika nie została zakodowana, przechowywane w temp.20-24 st.C, składnik przeznaczony do zniszczenia
- E2901** ZLEWANY KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|nk/XX/20-24C|nie do prep./nie do klin.|układ otwarty
- Składnik uzyskany z kilku jednostek krwinek płytkowych, które otrzymano z krwi pełnej o niewyspecyfikowanej objętości, objętość składnika nie została zakodowana, przechowywane w temp.20-24 st.C, powstałe w sytuacji, której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, składnik przeznaczony do zniszczenia
- E2902** ZLEWANY KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|nk/XX/20-24C|układ otwarty
- Składnik uzyskany z kilku jednostek krwinek płytkowych, które otrzymano z krwi pełnej o niewyspecyfikowanej objętości, objętość składnika nie została zakodowana, przechowywane w temp.20-24 st.C, powstałe w sytuacji, której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej
- E2903** ZLEWANY KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|nk/XX/20-24C|układ otwarty|składnik napromieniowany
- Składnik uzyskany z kilku jednostek krwinek płytkowych, które otrzymano z krwi pełnej o niewyspecyfikowanej objętości, objętość składnika nie została zakodowana, przechowywany w temp.20-24 st.C, powstałe w sytuacji, której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, składnik poddano napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma
- E2906** ZLEWANY KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|nk/XX/20-24C|układ otwarty|składnik napromieniowany zmniejszono objętość osocza
- Składnik uzyskany z kilku jednostek krwinek płytkowych, które otrzymano z krwi pełnej o niewyspecyfikowanej objętości, objętość składnika nie została zakodowana, przechowywany w temp.20-24 st.C, powstałe w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, składnik poddano napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, objętość osocza w składniku została zmniejszona
- E2909** ZLEWANY KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|nk/XX/20-24C|układ otwarty|zmniejszono objętość osocza
- Składnik uzyskany z kilku jednostek krwinek płytkowych, które otrzymano z krwi pełnej o niewyspecyfikowanej objętości, objętość składnika nie została zakodowana, przechowywany w temp.20-24 st.C, powstałe w sytuacji, której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, objętość osocza w składniku została zmniejszona

- E2910** ZLEWANY KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|nk/XX/20-24C|składnik napromieniowany
- Składnik uzyskany z kilku jednostek krwinek płytkowych, które otrzymano z krwi pełnej o niewyspecyfikowanej objętości, objętość składnika nie została zakodowana, przechowywany w temp.20-24 st.C, składnik poddano napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma
- E2913** ZLEWANY KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|nk/XX/20-24C|składnik napromieniowany|zmniejszono objętość osocza
- Składnik uzyskany z kilku jednostek krwinek płytkowych, które otrzymano z krwi pełnej o niewyspecyfikowanej objętości, objętość składnika nie została zakodowana, przechowywany w temp.20-24 st.C, składnik poddano napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, objętość osocza w składniku została zmniejszona
- E2916** ZLEWANY KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|nk/XX/20-24C|zmniejszono objętość osocza
- Składnik uzyskany z kilku jednostek krwinek płytkowych, które otrzymano z krwi pełnej o niewyspecyfikowanej objętości, objętość składnika nie została zakodowana, przechowywany w temp.20-24 st.C, objętość osocza w składniku została zmniejszona
- E2917** Przemysłowy ZLEWANY KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|brak/XX/20-24C|nie do prep./nie do klin.|układ otwarty
- Składnik uzyskany z kilku jednostek krwinek płytkowych, które otrzymano z krwi pełnej o niewyspecyfikowanej objętości, przemysłowy roztworem soli fizjologicznej, bez płynu konserwującego, objętość składnika nie została zakodowana, przechowywany w temp.20-24 st.C, powstały w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, składnik przeznaczony do zniszczenia
- E2918** Przemysłowy ZLEWANY KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|brak/XX/20-24C|układ otwarty
- Składnik uzyskany z kilku jednostek krwinek płytkowych, które otrzymano z krwi pełnej o niewyspecyfikowanej objętości przemysłowy roztworem soli fizjologicznej, bez płynu konserwującego, objętość składnika nie została zakodowana, przechowywany w temp.20-24 st.C, powstały w sytuacji, której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej
- E2919** Przemysłowy ZLEWANY KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|brak/XX/20-24C|układ otwarty|składnik napromieniowany
- Składnik uzyskany z kilku jednostek krwinek płytkowych, które otrzymano z krwi pełnej o niewyspecyfikowanej objętości przemysłowy roztworem soli fizjologicznej, bez płynu konserwującego, objętość składnika nie została zakodowana, przechowywany w temp.20-24 st.C, powstały w sytuacji, której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, składnik poddany napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma.
- E2943** KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|ACD-A/XX/20-24C|do prep./do klin.|1(pierwszy) pojemnik
- Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy, gdzie antykoagulantem był płyn ACD-A, objętość składnika nie została wyspecyfikowana przechowywany w temp. 20-24 st.C, do dalszej preparatyki i do użytku klinicznego, 1-szy pojemnik

E2944 KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|ACD-A/XX/20-24C|do prep./do klin.|2 (drugi) pojemnik

Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy, gdzie antykoagulantem był płyn ACD-A, objętość składnika nie została wyspecyfikowana przechowywany w temp. 20-24 st.C|do dalszej preparatyki i do użytku klinicznego, 2-gi pojemnik

E2949 KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|ACD-A/XX/20-24C|do prep./nie do klin.

Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy, gdzie antykoagulantem był płyn ACD-A, objętość składnika nie została wyspecyfikowana przechowywany w temp. 20-24 st.C, składnik przeznaczony do dalszej preparatyki – nie do użytku klinicznego

E2950 KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|ACD-A/XX/20-24C|do prep./nie do klin.|układ otwarty

Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy, gdzie antykoagulantem był płyn ACD-A, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, przechowywany w temp. 20-24 st.C, składnik przeznaczony do dalszej preparatyki - nie do użytku klinicznego, powstał w sytuacji, której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej

E2952 KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|ACD-A/XX/20-24C|do prep./nie do klin.|układ otwarty|1(pierwszy) pojemnik

Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy, gdzie antykoagulantem był płyn ACD-A, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, przechowywany w temp. 20-24 st.C, przeznaczony do dalszej preparatyki, ale nie do użytku klinicznego, powstał w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, 1-szy pojemnik

E2953 KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|ACD-A/XX/20-24C|do prep./nie do klin.|układ otwarty|2 (drugi) pojemnik

Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy, gdzie antykoagulantem był płyn ACD-A, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, przechowywany w temp. 20-24 st.C, przeznaczony do dalszej preparatyki, ale nie do użytku klinicznego, powstał w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, 2-gi pojemnik

E2965 KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|ACD-A/XX/20-24C|nie do prep./nie do klin.

Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy, gdzie antykoagulantem był płyn ACD-A, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, przechowywany w temp. 20-24 st.C, składnik przeznaczony do zniszczenia

E2966 KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|ACD-A/XX/20-24C|nie do prep./nie do klin.|układ otwarty

Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy, gdzie antykoagulantem był płyn ACD-A, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, przechowywany w temp. 20-24 st.C, zniszczenia, powstał w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej składnik przeznaczony do zniszczenia

E2975 KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|ACD-A/XX/20-24C|nie do prep./nie do klin.|1(pierwszy) pojemnik

Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy, gdzie antykoagulantem był płyn ACD-A, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, przechowywany w temp. 20-24 st.C, składnik przeznaczony do zniszczenia, 1-szy pojemnik

E2976 KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|ACD-A/XX/20-24C|nie do prep./nie do klin.|2 (drugi) pojemnik

Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy, gdzie antykoagulantem był płyn ACD-A, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, przechowywany w temp. 20-24 st.C, składnik przeznaczony do zniszczenia, 2-gi pojemnik

E2981 KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|ACD-A/XX/20-24C|układ otwarty

Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy, gdzie antykoagulantem był płyn ACD-A, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, przechowywany w temp. 20-24 st., powstał w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej

E2982 KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|ACD-A/XX/20-24C|układ otwarty|składnik napromieniowany

Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy, gdzie antykoagulantem był płyn ACD-A, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, przechowywany w temp. 20-24 st.C, powstał w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, składnik poddany napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma

E2999 KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|ACD-A/XX/20-24C|układ otwarty|składnik napromieniowany|zmniejszono objętość osocza

Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy, gdzie antykoagulantem był płyn ACD-A, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, przechowywany w temp. 20-24 st.C, powstał w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, ze składnika usunięto część objętości osocza i poddano go napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma

E3001 KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|ACD-A/XX/20-24C|układ otwarty|składnik napromieniowany|zmniejszono objętość osocza|1(pierwszy) pojemnik

Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy, gdzie antykoagulantem był płyn ACD-A, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, przechowywany w temp. 20-24 st.C, powstał w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, ze składnika usunięto część objętości osocza i poddano napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, 1-szy pojemnik

E3002 KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|ACD-A/XX/20-24C|układ otwarty|składnik napromieniowany|zmniejszono objętość osocza|2 (drugi) pojemnik

Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy, gdzie antykoagulantem był płyn ACD-A, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, przechowywany w temp. 20-24 st.C, powstał w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, ze składnika usunięto część objętości osocza i poddano napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, 2-gi pojemnik

E3008 KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|ACD-A/XX/20-24C|układ otwarty|składnik napromieniowany|1(pierwszy) pojemnik

Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy, gdzie antykoagulantem był płyn ACD-A, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, przechowywany w temp. 20-24 st.C, powstał w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, poddany napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka, 25 Gy, 1-szy pojemnik

E3009 KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|ACD-A/XX/20-24C|układ otwarty|składnik napromieniowany|2 (drugi) pojemnik

Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy, gdzie antykoagulantem był płyn ACD-A, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, przechowywany w temp. 20-24 st.C, powstał w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, poddany napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka, 25 Gy promieni gamma, 2-gi pojemnik

E3032 KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|ACD-A/XX/20-24C|układ otwarty|zmniejszono objętość osocza|1(pierwszy) pojemnik

Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy, gdzie antykoagulantem był płyn ACD-A, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, przechowywany w temp. 20-24 st.C, powstał w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, objętość osocza została zredukowana, 1-szy pojemnik

E3033 KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|ACD-A/XX/20-24C|układ otwarty|zmniejszono objętość osocza| 2 (drugi) pojemnik

Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy, gdzie antykoagulantem był płyn ACD-A, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, przechowywany w temp. 20-24 st.C, powstał w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, objętość osocza została zredukowana, 2-gi pojemnik

E3039 KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|ACD-A/XX/20-24C|układ otwarty| 1(pierwszy) pojemnik

Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy, gdzie antykoagulantem był płyn ACD-A, objętość składnika nie została wyspecyfikowana przechowywany w temp. 20-24 st.C, powstał w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, 1-szy pojemnik

E3040 KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|ACD-A/XX/20-24C|układ otwarty|2 (drugi) pojemnik

Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy, gdzie antykoagulantem był płyn ACD-A, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, przechowywany w temp. 20-24 st.C, powstał w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, 2-gi pojemnik

E3045 KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|ACD-A/XX/20-24C|składnik napromieniowany

Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy, gdzie antykoagulantem był płyn ACD-A, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, przechowywany w temp. 20-24 st.C, poddany napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów- wymagana dawka 25 Gy promieni gamma

E3062 KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|ACD-A/XX/20-24C|składnik napromieniowany|zmniejszono objętość osocza

Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy, gdzie antykoagulantem był płyn ACD-A, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, przechowywany w temp. 20-24 st.C, poddany napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów- wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, objętość osocza została zredukowana

E3064 KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|ACD-A/XX/20-24C|składnik napromieniowany|zmniejszono objętość osocza|1(pierwszy) pojemnik

Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy, gdzie antykoagulantem był płyn ACD-A, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, przechowywany w temp. 20-24 st.C, poddany napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów- wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, objętość osocza została zredukowana, 1-szy pojemnik

E3065 KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|ACD-A/XX/20-24C|składnik napromieniowany|zmniejszono objętość osocza|2 (drugi) pojemnik

Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy, gdzie antykoagulantem był płyn ACD-A, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, przechowywany w temp. 20-24 st.C, poddany napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów- wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, objętość osocza została zredukowana, 2-gi pojemnik

E3071 KONCENTRAT KRwinek Płytkowych aferezy|ACD-A/XX/20-24C|składnik napromieniowany|1(pierwszy) pojemnik

Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy, gdzie antykoagulantem był płyn ACD-A, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, przechowywany w temp. 20-24 st.C, poddany napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów- wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, 1- szy pojemnik

E3072 KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|ACD-A/XX/20-24C|składnik napromieniowany|2 (drugi) pojemnik

Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy, gdzie antykoagulantem był płyn ACD-A, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, przechowywany w temp. 20-24 st.C, poddany napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów- wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, 2-gi pojemnik

E3093 KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|ACD-A/XX/20-24C|zmniejszono objętość osocza

Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy, gdzie antykoagulantem był płyn ACD-A, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, przechowywany w temp. 20-24 st.C, objętość osocza została zredukowana

E3095 KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|ACD-A/XX/20-24C|zmniejszono objętość osocza|1(pierwszy) pojemnik

Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy, gdzie antykoagulantem był płyn ACD-A, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, przechowywany w temp. 20-24 st.C, objętość osocza została zredukowana, 1-szy pojemnik

E3096 KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|ACD-A/XX/20-24C|zmniejszono objętość osocza|2 (drugi) pojemnik

Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy, gdzie antykoagulantem był płyn ACD-A, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, przechowywany w temp. 20-24 st.C, objętość osocza została zredukowana, 2-gi pojemnik

E3102 KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|ACD-A/XX/20-24C|1(pierwszy)pojemnik

Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy, gdzie antykoagulantem był płyn ACD-A, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, przechowywany w temp. 20-24 st.C|1-szy pojemnik

- E3103** KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|ACD-A/XX/20-24C|2 (drugi) pojemnik
- Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy, gdzie antykoagulantem był płyn ACD-A, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, przechowywany w temp. 20-24 st.C, 2-gi pojemnik
- E3276** KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|NaCytr./XX/20-24C
- Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy, gdzie antykoagulantem był cytrynian sodu, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, przechowywany w temp. 20-24 st.C
- E3277** KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|NaCytr./XX/20-24C|do prep./do klin.
- Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy, gdzie antykoagulantem był cytrynian sodu, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, przechowywany w temp. 20-24 st.C, składnik przeznaczony do dalszej preparatyki i do użytku klinicznego
- E3279** KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|NaCytr./XX/20-24C|do prep./do klin.|1(pierwszy) pojemnik
- Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy, gdzie antykoagulantem był cytrynian sodu, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, przechowywany w temp. 20-24 st.C, składnik przeznaczony do dalszej preparatyki i do użytku klinicznego, 1-szy pojemnik
- E3280** KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|NaCytr./XX/20-24C|do prep./do klin.|2 (drugi) pojemnik
- Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy, gdzie antykoagulantem był cytrynian sodu, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, przechowywany w temp. 20-24 st.C, składnik przeznaczony do dalszej preparatyki i do użytku klinicznego, 2-gi pojemnik
- E3285** KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|NaCytr./XX/20-24C|do prep./nie do klin.
- Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy, gdzie antykoagulantem był cytrynian sodu, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, przechowywany w temp. 20-24 st.C, składnik przeznaczony do dalszej preparatyki, ale nie do użytku klinicznego
- E3286** KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|NaCytr./XX/20-24C|do prep./nie do klin.|układ otwarty
- Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy, gdzie antykoagulantem był cytrynian sodu, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, przechowywany w temp. 20-24 st.C, składnik przeznaczony do dalszej preparatyki, ale nie do użytku klinicznego, powstał w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej
- E3288** KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|NaCytr./XX/20-24C|do prep./nie do klin.|układ otwarty|1(pierwszy) pojemnik
- Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy, gdzie antykoagulantem był cytrynian sodu, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, przechowywany w temp. 20-24 st.C, składnik przeznaczony do dalszej preparatyki, ale nie do użytku klinicznego, powstał w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, 1-szy pojemnik
- E3289** KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy |NaCytr./XX/20-24C|do prep./nie do klin.|układ otwarty|2 (drugi) pojemnik
- Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy, gdzie antykoagulantem był cytrynian sodu, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, przechowywany w temp. 20-24 st.C, składnik przeznaczony do dalszej preparatyki, ale nie do użytku klinicznego, powstał w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, 2-gi pojemnik

E3295 KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|NaCytr./XX/20-24C|do prep./nie do klin.|1(pierwszy) pojemnik

Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy, gdzie antykoagulantem był cytrynian sodu, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, przechowywany w temp. 20-24 st.C, składnik przeznaczony do dalszej preparatyki, ale nie do użytku klinicznego, 1-szy pojemnik

E3296 KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|NaCytr./XX/20-24C|do prep./nie do klin.|2 (drugi) pojemnik

Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy, gdzie antykoagulantem był cytrynian sodu, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, przechowywany w temp. 20-24 st.C, składnik przeznaczony do dalszej preparatyki, ale nie do użytku klinicznego, 2-gi pojemnik

E3301 KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|NaCytr./XX/20-24C|nie do prep./nie do klin.

Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy, gdzie antykoagulantem był cytrynian sodu, objętość składnika nie została wyspecyfikowana przechowywany w temp. 20-24 st.C, składnik przeznaczony do zniszczenia

E3302 KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|NaCytr./XX/20-24C|nie do prep./nie do klin.|układ otwarty

Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy, gdzie antykoagulantem był cytrynian sodu, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, przechowywany w temp. 20-24 st.C, składnik przeznaczony do zniszczenia, powstał w sytuacji, której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej

E3304 KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|NaCytr./XX/20-24C|nie do prep./nie do klin.|układ otwarty|1(pierwszy) pojemnik

Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy, gdzie antykoagulantem był cytrynian sodu, objętość składnika nie została wyspecyfikowana przechowywany w temp. 20-24 st.C, składnik przeznaczony do zniszczenia, powstał w sytuacji, której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, 1-szy pojemnik

E3305 KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|NaCytr./XX/20-24C|nie do prep./nie do klin.|układ otwarty| 2 (drugi) pojemnik

Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy, gdzie antykoagulantem był cytrynian sodu, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, przechowywany w temp. 20-24 st.C, składnik przeznaczony do zniszczenia, powstał w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, 2-gi pojemnik

E3311 KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|NaCytr./XX/20-24C|nie do prep./nie do klin.|1(pierwszy) pojemnik

Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy, gdzie antykoagulantem był cytrynian sodu, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, przechowywany w temp. 20-24 st.C, składnik przeznaczony do zniszczenia, 1-szy pojemnik

E3312 KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|NaCytr./XX/20-24C|nie do prep./nie do klin.|2 (drugi) pojemnik

Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy, gdzie antykoagulantem był cytrynian sodu, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, przechowywany w temp. 20-24 st.C, składnik przeznaczony do zniszczenia, 2-gi pojemnik

E3317 KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|NaCytr./XX/20-24C|układ otwarty

Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy, gdzie antykoagulantem był cytrynian sodu, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, przechowywany w temp. 20-24 st.C, powstał w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej

E3318 KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|NaCytr./XX/20-24C|układ otwarty|składnik napromieniowany

Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy, gdzie antykoagulantem był cytrynian sodu, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, przechowywany w temp. 20-24 st.C, powstał w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, składnik poddany napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów- wymagana dawka 25 Gy promieni gamma

E3335 KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|NaCytr./XX/20-24C|układ otwarty|składnik napromieniowany|zmniejszono objętość osocza

Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy, gdzie antykoagulantem był cytrynian sodu, objętość składnika nie została wyspecyfikowana przechowywany w temp. 20-24 st.C, powstał w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, składnik poddany napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów- wymagana dawka 25 Gy promieni gamma

E3337 KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|NaCytr./XX/20-24C|układ otwarty|składnik napromieniowany|zmniejszono objętość osocza|1(pierwszy) pojemnik

Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy, gdzie antykoagulantem był cytrynian sodu, objętość składnika nie została wyspecyfikowana przechowywany w temp. 20-24 st.C, powstał w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, poddany napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, objętość osocza została zredukowana, 1-szy pojemnik

E3338 KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|NaCytr./XX/20-24C|układ otwarty|składnik napromieniowany|zmniejszono objętość osocza|2 (drugi) pojemnik

Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy, gdzie antykoagulantem był cytrynian sodu, objętość składnika nie została wyspecyfikowana przechowywany w temp. 20-24 st.C, powstał w sytuacji, której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, poddany napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, objętość osocza została zredukowana, 2-gi pojemnik

E3344 KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|NaCytr./XX/20-24C|układ otwarty|składnik napromieniowany|1(pierwszy) pojemnik

Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy, gdzie antykoagulantem był cytrynian sodu, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, przechowywany w temp. 20-24 st.C, powstał w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, poddany napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy, 1-szy pojemnik

E3345 KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|NaCytr./XX/20-24C|układ otwarty|składnik napromieniowany|2 (drugi) pojemnik

Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy, gdzie antykoagulantem był cytrynian sodu, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, przechowywany w temp. 20-24 st.C, powstał w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, poddany napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy, 2-gi pojemnik

E3366 KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|NaCytr./XX/20-24C|układ otwarty|zmniejszono objętość osocza

Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy, gdzie antykoagulantem był cytrynian sodu, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, przechowywany w temp. 20-24 st.C, powstał w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, objętość osocza została zredukowana

E3368 KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|NaCytr./XX/20-24C|układ otwarty|zmniejszono objętość osocza|1(pierwszy) pojemnik

Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy, gdzie antykoagulantem był cytrynian sodu, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, przechowywany w temp. 20-24 st.C, powstał w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, objętość osocza została zredukowana, 1-szy pojemnik

E3369 KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|NaCytr./XX/20-24C|układ otwarty|zmniejszono objętość osocza|2 (drugi) pojemnik

Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy, gdzie antykoagulantem był cytrynian sodu, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, przechowywany w temp. 20-24 st.C, powstał w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, objętość osocza została zredukowana, 2-gi pojemnik

E3375 KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|NaCytr./XX/20-24C|układ otwarty|1(pierwszy) pojemnik

Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy, gdzie antykoagulantem był cytrynian sodu, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, przechowywany w temp. 20-24 st.C, powstał w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, 1-szy pojemnik

E3376 KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|NaCytr./XX/20-24C|układ otwarty|2 (drugi) pojemnik

Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy, gdzie antykoagulantem był cytrynian sodu, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, przechowywany w temp. 20-24 st.C, powstał w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, 2-gi pojemnik

E3381 KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|NaCytr./XX/20-24C|składnik napromieniowany

Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy, gdzie antykoagulantem był cytrynian sodu, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, przechowywany w temp. 20-24 st.C, poddany napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma

E3398 KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|NaCytr./XX/20-24C|składnik napromieniowany|zmniejszono objętość osocza

Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy, gdzie antykoagulantem był cytrynian sodu, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, przechowywany w temp. 20-24 st.C, poddany napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, objętość osocza zredukowana

E3400 KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|NaCytr./XX/20-24C|składnik napromieniowany|zmniejszono objętość osocza|1(pierwszy) pojemnik

Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy, gdzie antykoagulantem był cytrynian sodu, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, przechowywany w temp. 20-24 st.C, poddany napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, objętość osocza została zredukowana, 1-szy pojemnik

E3401 KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|NaCytr./XX/20-24C|składnik napromieniowany|zmniejszono objętość osocza|2 (drugi) pojemnik

Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy, gdzie antykoagulantem był cytrynian sodu, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, przechowywany w temp. 20-24 st.C, poddany napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, objętość osocza została zredukowana, 2-gi pojemnik

E3407 KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|NaCytr./XX/20-24C|składnik napromieniowany|1(pierwszy) pojemnik

Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy, gdzie antykoagulantem był cytrynian sodu, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, przechowywany w temp. 20-24 st.C, poddany napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, 1-szy pojemnik

E3408 KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|NaCytr./XX/20-24C|składnik napromieniowany|2 (drugi) pojemnik

Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy, gdzie antykoagulantem był cytrynian sodu, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, przechowywany w temp. 20-24 st.C, poddany napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, 2-gi pojemnik

E3429 KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|NaCytr./XX/20-24C|zmniejszono objętość osocza

Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy, gdzie antykoagulantem był cytrynian sodu, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, przechowywany w temp. 20-24 st.C, objętość osocza została zredukowana

E3431 KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy |NaCytr./XX/20-24C|zmniejszono objętość osocza|1(pierwszy) pojemnik

Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy, gdzie antykoagulantem był cytrynian sodu, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, przechowywany w temp. 20-24 st.C, objętość osocza została zredukowana, 1-szy pojemnik

E3432 KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|NaCytr./XX/20-24C|zmniejszono objętość osocza|2 (drugi) pojemnik

Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy, gdzie antykoagulantem był cytrynian sodu, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, przechowywany w temp. 20-24 st.C, objętość osocza została zredukowana, 2-gi pojemnik

- E3438** KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|NaCytr./XX/20-24C|1(pierwszy) pojemnik
- Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy, gdzie antykoagulantem był cytrynian sodu, objętość składnika nie została wyspecyfikowana przechowywany w temp. 20-24 st.C, 1-szy pojemnik
- E3439** KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|NaCytr./XX/20-24C|2 (drugi) pojemnik
- Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy, gdzie antykoagulantem był cytrynian sodu, objętość składnika nie została wyspecyfikowana przechowywany w temp. 20-24 st.C, 2-gi pojemnik
- E3447** Mrożony KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|DMSO/XX/<-65C|do prep./do klin.|układ otwarty
- Koncentrat płytkowy otrzymany metodą aferezy zamrożony przy zastosowaniu DMSO, jako środka kriochronnego, objętość składnika niewyspecyfikowana, przechowywanie w temp. nie wyższej niż - 65 st.C, do dalszej preparatyki i do użytku klinicznego, powstał w sytuacji, której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej
- E3448** Mrożony KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|DMSO/XX/<-65C|do prep./nie do klin.|układ otwarty
- Koncentrat płytkowy otrzymany metodą aferezy zamrożony przy zastosowaniu DMSO, jako środka kriochronnego, objętość składnika niewyspecyfikowana, przechowywany w temp. nie wyższej niż - 65 st.C, przeznaczony do dalszej preparatyki, ale nie do użytku klinicznego, powstał w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej
- E3449** Mrożony KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|DMSO/XX/<-65C|nie do prep./nie do klin.|układ otwarty
- Koncentrat płytkowy otrzymany metodą aferezy, zamrożony przy zastosowaniu DMSO, jako środka kriochronnego, objętość składnika niewyspecyfikowana, przechowywany w temp. nie wyższej niż - 65 st.C, powstał w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, składnik przeznaczony do zniszczenia
- E3451** Mrożony KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|DMSO/XX/<-65C|nie do prep./nie do klin.|układ otwarty|1(pierwszy) pojemnik
- Koncentrat płytkowy otrzymany metodą aferezy, zamrożony przy zastosowaniu DMSO, jako środka kriochronnego, objętość składnika niewyspecyfikowana, przechowywany w temp. nie wyższej niż - 65 st.C, w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, składnik przeznaczony do zniszczenia, 1-szy pojemnik
- E3452** Mrożony KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|DMSO/XX/<-65C|nie do prep./nie do klin.|układ otwarty|2 (drugi) pojemnik
- Koncentrat płytkowy otrzymany metodą aferezy, zamrożony przy zastosowaniu DMSO, jako środka kriochronnego, objętość składnika niewyspecyfikowana, przechowywany w temp. nie wyższej niż - 65 st.C, w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, składnik przeznaczony do zniszczenia, 2-gi pojemnik
- E3457** Mrożony KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|DMSO/XX/<-65C|układ otwarty
- Koncentrat płytkowy otrzymany metodą aferezy, zamrożony przy zastosowaniu DMSO, jako środka kriochronnego, objętość składnika niewyspecyfikowana przechowywany w temp. nie wyższej niż - 65 st.C, powstał w sytuacji, której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej

E3459 Mrożony KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|DMSO/XX/<-65C|układ otwarty|1(pierwszy) pojemnik

Koncentrat płytkowy otrzymany metodą aferezy, zamrożony przy zastosowaniu DMSO, jako środka kriochronnego, objętość składnika niewyspecyfikowana, przechowywany w temp. nie wyższej niż -65 st.C, powstał w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologiczne, 1-szy pojemnik

E3460 Mrożony KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|DMSO/XX/<-65C|układ otwarty|2 (drugi) pojemnik

Koncentrat płytkowy otrzymany metodą aferezy, zamrożony przy zastosowaniu DMSO, jako środka kriochronnego, objętość składnika niewyspecyfikowana, przechowywanie w temp. nie wyższej niż -65 st.C, powstałe w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologiczne, |2-gi pojemnik

E3531 Przemiany KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|brak/XX/20-24C|nie do prep./nie do klin.|układ otwarty

Krwinki płytkowe otrzymane przez przemycie roztworem soli fizjologicznej koncentratu krwinek płytkowych z aferezy, składnik pozbawiony antykoagulantu, objętość niewyspecyfikowana, warunki przechowywania temp. 20-24 st.C, powstałe w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologiczne, składnik przeznaczony do zniszczenia

E3533 Przemiany KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy brak/XX/20-24C|nie do prep./nie do klin.|układ otwarty|1(pierwszy) pojemnik

Krwinki płytkowe otrzymane przez przemycie roztworem soli fizjologicznej koncentratu krwinek płytkowych z aferezy, składnik pozbawiony antykoagulantu, objętość niewyspecyfikowana warunki przechowywania temp. 20-24 st.C, powstałe w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, 1-szy pojemnik, składnik przeznaczony do zniszczenia

E3534 Przemiany KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|brak/XX/20-24C|nie do prep./nie do klin.|układ otwarty|2 (drugi) pojemnik

Krwinki płytkowe otrzymane przez przemycie roztworem soli fizjologicznej koncentratu krwinek płytkowych z aferezy, składnik pozbawiony antykoagulantu, objętość niewyspecyfikowana, warunki przechowywania temp. 20-24 st.C, powstały w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, 2-gi pojemnik, składnik przeznaczony do zniszczenia

E3539 Przemiany KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|brak/XX/20-24C|układ otwarty

Krwinki płytkowe otrzymane przez przemycie roztworem soli fizjologicznej koncentratu krwinek płytkowych z aferezy, składnik pozbawiony antykoagulantu, objętość niewyspecyfikowana warunki przechowywania temp. 20-24 st.C, powstałe w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej

E3540 Przemiany KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|brak/XX/20-24C|układ otwarty|składnik napromieniowany

Krwinki płytkowe otrzymane przez przemycie roztworem soli fizjologicznej koncentratu krwinek płytkowych z aferezy, składnik pozbawiony antykoagulantu objętość niewyspecyfikowana warunki przechowywania temp. 20-24 st.C, powstałe w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, poddany napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy

E3550 Przemiany KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|brak/XX/20-24C|układ otwarty|składnik napromieniowany|1(pierwszy) pojemnik

Krwinki płytkowe otrzymane przez przemycie roztworem soli fizjologicznej koncentratu krwinek płytkowych z aferezy, składnik pozbawiony antykoagulantu, objętość niewyspecyfikowana, warunki przechowywania temp. 20-24 st.C, powstałe w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, poddany napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, 1-szy pojemnik

E3551 Przemiany KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|brak/XX/20-24C|układ otwarty|składnik napromieniowany|2 (drugi) pojemnik

Krwinki płytkowe otrzymane przez przemycie roztworem soli fizjologicznej koncentratu krwinek płytkowych z aferezy, składnik pozbawiony antykoagulantu, objętość niewyspecyfikowana, warunki przechowywania temp. 20-24 st.C, powstałe w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, poddany napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, 2-gi pojemnik

E3565 Przemiany KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|brak/XX/20-24C|układ otwarty|1(pierwszy) pojemnik

Krwinki płytkowe otrzymane przez przemycie roztworem soli fizjologicznej koncentratu krwinek płytkowych z aferezy, składnik pozbawiony antykoagulantu, objętość niewyspecyfikowana, warunki przechowywania temp. 20-24 st.C, powstałe w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, 1-szy pojemnik

E3566 Przemiany KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|brak/XX/20-24C|układ otwarty|2 (drugi) pojemnik

Krwinki płytkowe otrzymane przez przemycie roztworem soli fizjologicznej koncentratu krwinek płytkowych z aferezy, składnik pozbawiony antykoagulantu, objętość niewyspecyfikowana, warunki przechowywania temp. 20-24 st.C, powstałe w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, 2-gi pojemnik

E3571 KRIOPRECYPITAT|brak/450ml/<=-18°C

Fracja krioglobulin uzyskanych z jednej jednostki świeżo mrożonego osocza uzyskanego z 450 ml ± 10% krwi pełnej pozbawiona antykoagulantu przechowywana w temperaturze <=-18°C.

E3575 KRIOPRECYPITAT|brak/XX/<-30°C

Fracja krioglobulin uzyskanych z jednej jednostki świeżo mrożonego osocza uzyskanego z nieokreślonej objętości krwi pełnej pozbawiona antykoagulantu przechowywana w temperaturze <=-30°C.

E3577 Rozmrożony KRIOPRECYPITAT|brak/450ml/20-24°C

Rozmrożona frakcja krioglobulin uzyskanych z jednej jednostki świeżo mrożonego osocza uzyskanego z 450 ml ± 10% krwi pełnej pozbawiona antykoagulantu przechowywana w temperaturze 20-24°C.

E3581 Rozmrożony KRIOPRECYPITAT|brak/XX/20-24°C

Fracja krioglobulin uzyskanych z jednej jednostki świeżo mrożonego osocza uzyskanego z nieokreślonej objętości krwi pełnej, pozbawiona antykoagulantu przechowywana w temperaturze 20-24°C.

E3583 ZLEWANY KRIOPRECYPITAT|brak/XX/<-30C

Składnik powstały przez połączenie kilku jednostek krioprecypitatu, uzyskanych z jednej jednostki świeżo mrożonego osocza uzyskanego z nieokreślonej objętości krwi pełnej, pozbawionych antykoagulantu, przechowywanych w temperaturze <=-30°C.

E3584 ZLEWANY KRIOPRECYPITAT|brak/XX/<-30C|układ otwarty

Składnik powstały przez połączenie kilku jednostek krioprecypitatu, uzyskanych z jednej jednostki świeżo mrożonego osocza uzyskanego z nieokreślonej objętości krwi pełnej, pozbawionych antykoagulantu, powstałych w sytuacji, której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, przechowywanych w temperaturze <=-30°C

E3587 ZLEWANY KRIOPRECYPITAT|brak/XX/<=-18C

Składnik powstały przez połączenie kilku jednostek krioprecypitatu, uzyskanych z jednej jednostki świeżo mrożonego osocza uzyskanego z nieokreślonej objętości krwi pełnej, pozbawionych antykoagulantu, przechowywanych w temperaturze <=-18°C.

E3588 ZLEWANY KRIOPRECYPITAT|brak/XX/<=-18C|układ otwarty

Składnik powstały przez połączenie kilku jednostek krioprecypitatu, uzyskanych z jednej jednostki świeżo mrożonego osocza uzyskanego z nieokreślonej objętości krwi pełnej, pozbawionych antykoagulantu, powstałych w sytuacji, której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, przechowywanych w temperaturze <=-18°C

E3591 Rozmrożony ZLEWANY KRIOPRECYPITAT|brak/XX/20-24C

Składnik powstały przez połączenie kilku rozmrożonych jednostek krioprecypitatu, uzyskanych z jednej jednostki świeżo mrożonego osocza uzyskanego z nieokreślonej objętości krwi pełnej, pozbawionych antykoagulantu, przechowywany w temperaturze 20-24°C.

E3592 Rozmrożony ZLEWANY KRIOPRECYPITAT|brak/XX/20-24C|układ otwarty

Składnik powstały przez połączenie kilku rozmrożonych jednostek krioprecypitatu, uzyskanych z jednej jednostki świeżo mrożonego osocza uzyskanego z nieokreślonej objętości krwi pełnej, pozbawionych antykoagulantu, przechowywany w temperaturze 20-24°C antykoagulantu, przechowywany w temperaturze 20-24°C, powstały w sytuacji, której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej

E3595 KRIOPRECYPITAT z aferezy|brak/XX/<-30C

Krioprecypitat uzyskany z osocza świeżo mrożonego otrzymanego metodą aferezy, bez antykoagulantu przechowywany w temperaturze <-30°C.

E3597 KRIOPRECYPITAT z aferezy|brak/XX/<=-18C

Krioprecypitat uzyskany z osocza świeżo mrożonego otrzymanego metodą aferezy, o niewyspecyfikowanej objętości, bez antykoagulantu przechowywany w temperaturze <=-18°C.

E3599 Rozmrożony KRIOPRECYPITAT z aferezy|brak/XX/20-24C

Rozmrożony krioprecypitat uzyskany z osocza świeżo mrożonego uzyskanego metodą aferezy o niewyspecyfikowanej objętości, po uprzednim zamrożeniu, bez antykoagulantu przechowywany w temperaturze 20-24°C.

E3673 KONCENTRAT GRANULOCYTARNY z aferezy|NaCytr.HES/XX/20-24C

Koncentrat granulocytarny o niewyspecyfikowanej objętości otrzymany metodą aferezy przy zastosowaniu separatora komórkowego w obecności płynu zawierającego cytrynian sodowy, jako antykoagulantu i hydroksyetylowaną skrobię w celu przyspieszenia sedymentacji, przechowywany w temperaturze 20-24°C

E3674 KONCENTRAT GRANULOCYTARNY z aferezy|NaCytr.HES/XX/20-24C|nie do prep./nie do klin.

Koncentrat granulocytarny o niewyspecyfikowanej objętości otrzymany metodą aferezy przy zastosowaniu separatora komórkowego przy wykorzystaniu płynu zawierającego cytrynian sodowy, jako antykoagulantu i hydroksyetylowaną skrobię w celu przyspieszenia sedymentacji, przechowywany w temperaturze 20-24°C (informacja o objętości nie jest zakodowana, ale może się znaleźć w tekście na etykiecie), składnik przeznaczony do zniszczenia

E3675 KONCENTRAT GRANULOCYTARNY z aferezy|NaCytr.HES/XX/20-24C|nie do prep./nie do klin.|układ otwarty

Koncentrat granulocytarny o niewyspecyfikowanej objętości otrzymany metodą aferezy przy zastosowaniu separatora komórkowego przy wykorzystaniu płynu zawierającego cytrynian sodowy, jako antykoagulantu i hydroksyetylowaną skrobię w celu przyspieszenia sedymentacji, przechowywany w temperaturze 20-24°C, powstały w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, składnik przeznaczony do zniszczenia

E3676 KONCENTRAT GRANULOCYTARNY z aferezy|NaCytr.HES/XX/20-24C|układ otwarty

Koncentrat granulocytarny o niewyspecyfikowanej objętości otrzymany metodą aferezy przy zastosowaniu separatora komórkowego przy wykorzystaniu płynu zawierającego cytrynian sodowy, jako antykoagulantu i hydroksyetylowaną skrobię w celu przyspieszenia sedymentacji, przechowywany w temperaturze 20-24°C, powstały w sytuacji, której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej

E3677 KONCENTRAT GRANULOCYTARNY z aferezy|NaCytr.HES/XX/20-24C|układ otwarty|składnik napromieniowany

Koncentrat granulocytarny o niewyspecyfikowanej objętości otrzymany metodą aferezy przy zastosowaniu separatora komórkowego przy wykorzystaniu płynu zawierającego cytrynian sodowy, jako antykoagulantu i hydroksyetylowaną skrobię w celu przyspieszenia sedymentacji, przechowywany w temperaturze 20-24°C, powstały w sytuacji, której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, poddany napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma

E3678 KONCENTRAT GRANULOCYTARNY z aferezy|NaCytr.HES/XX/20-24C|składnik napromieniowany

Koncentrat Granulocytarny o niewyspecyfikowanej objętości otrzymany metodą aferezy przy zastosowaniu separatora komórkowego przy wykorzystaniu płynu zawierającego cytrynian sodowy, jako antykoagulantu i hydroksyetylowaną skrobię w celu przyspieszenia sedymentacji, przechowywany w temperaturze 20-24°C, poddany napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów- wymagana dawka 25 Gy promieni gamma

E3773 KONCENTRAT LEUKOCYTARNY z aferezy|ACD-A/XX/20-24C

Koncentrat leukocytarny z aferezy z wykorzystaniem płynu ACD-A o niewyspecyfikowanej objętości przechowywany w temperaturze 20-24°C.

E3778 KONCENTRAT LEUKOCYTARNY z aferezy|ACD-A/XX/20-24C|do prep./nie do klin.

Koncentrat leukocytarny z aferezy z wykorzystaniem płynu ACD-A, składnik o wyspecyfikowanej objętości, przechowywany w temp. 20-24°C, przeznaczony do dalszej preparatyki, ale nie do użytku klinicznego

- E3779** KONCENTRAT LEUKOCYTARNY z aferezy|ACD-A/XX/20-24C|do prep./nie do klin.|układ otwarty
- Koncentrat leukocytarny z aferezy z wykorzystaniem płynu ACD-A, składnik o niewyspecyfikowanej objętości, przechowywany w temp. 20-24°C, przeznaczony do dalszej preparatyki, ale nie do użytku klinicznego, powstał w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej
- E3782** KONCENTRAT LEUKOCYTARNY z aferezy|ACD-A/XX/20-24C|nie do prep./nie do klin.
- Koncentrat leukocytarny z aferezy z wykorzystaniem płynu ACD-A, składnik o niewyspecyfikowanej objętości, przechowywany w temp. 20-24°C, przeznaczony do zniszczenia
- E3783** KONCENTRAT LEUKOCYTARN z aferezyY|ACD-A/XX/20-24C|nie do prep./nie do klin.|układ otwarty
- Koncentrat leukocytarny z aferezy z wykorzystaniem płynu ACD-A, składnik o niewyspecyfikowanej objętości, przechowywany w temp. 20-24°C, przeznaczony do zniszczenia, powstał w sytuacji, której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej
- E3786** KONCENTRAT LEUKOCYTARNY z aferezy|ACD-A/XX/20-24C|układ otwarty
- Koncentrat leukocytarny z aferezy z wykorzystaniem płynu ACD-A, składnik o niewyspecyfikowanej objętości, przechowywany w temp. 20-24°C, powstał w sytuacji, której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej
- E3817** KOŻUSZEK LEUKOCYTARNO-PŁYTKOWY|CPD/450ml/20-24C
- Kożuszek leukocytarno-płytkowy uzyskany z krwi pełnej o objętości 450 ml ± 10%, pobranej na 63 ml płynu CPD, przechowywany w temp. 20-24°C
- E3818** KOŻUSZEK LEUKOCYTARNO-PŁYTKOWY|CPD/450ml/20-24C|nie do prep./nie do klin.
- Kożuszek leukocytarno-płytkowy uzyskany z krwi pełnej o objętości 450 ml ± 10%, pobranej na 63 ml płynu CPD, przechowywany w temp. 20-24°C, składnik przeznaczony do zniszczenia
- E3822** KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|nk/XX/20-24C
- Koncentrat krwinek płytkowych uzyskany metodą aferezy wykonanej przy użyciu nieokreślonego kodem antykoagulantu i niewyspecyfikowanej objętości, przechowywany w temp. 20-24°C
- E3823** KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|CPDA-1/450ml/2-6C|zmniejszono objętość osocza
- Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z 450 ml ± 10% krwi pełnej pobranej na 70 ml płynu CPDA-1, przechowywany w temp. 2-6 st.C, w składniku zmniejszono objętość osocza
- E3832** ZLEWANY KOŻUSZEK LEUKOCYTARNO-PŁYTKOWY|CPD/XX/20-24C
- Składnik otrzymany z połączenia kilku kożuchów leukocytarno-płytkowych uzyskanych z krwi pełnej o niewyspecyfikowanej objętości pobranej na 63 ml płynu CPD, przechowywany w temp. 20-24°C
- 3834** KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|nk/XX/20-24C|składnik napromieniowany
- Koncentrat krwinek płytkowych z aferezy w wykorzystaniem nieokreślony kodem antykoagulantu i niewyspecyfikowanej objętości, przechowywany w temp. 20-24°C, poddany napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma

- E3837** KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|CPDA-1/450ml/2-6C|składnik napromieniowany|zmniejszono objętość osocza
- Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z 450 ml \pm 10% krwi pełnej pobranej na 70 ml płynu CPDA-1, przechowywany w temp. 2-6 st.C, poddany napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, objętość osocza została zmniejszona
- E3842** KREW PEŁNA|Heparyna/450ml/2-6C|składnik napromieniowany
- Krew pełna o objętości 450 ml \pm 10% pobrana na heparynę, przechowywana w temp. 2-6°C, poddana napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma
- E3844** KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|SAGM/450ml/2-6C|liczba leuk:<1,2log9
- Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z 450 ml \pm 10% krwi pełnej zawieszony w płynie wzbogacającym SAGM, przechowywany w temp. 2- 6 st.C, składnik pozbawiony kożuszka leukocytarno-płytkowego
- E3845** KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|SAGM/450ml/2-6C|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1,2log9
- Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z 450 ml \pm 10% krwi pełnej zawieszony w płynie wzbogacającym SAGM, przechowywany w temp. 2- 6 st.C, pozbawiony kożuszka leukocytarno-płytkowego, poddany napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma
- E3846** KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|SAGM/450ml/2-6C|liczba leuk:<1log6
- Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z 450 ml \pm 10% krwi pełnej zawieszony w płynie wzbogacającym SAGM, przechowywany w temp. 2- 6 st.C, składnik filtrowany
- E3847** KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|SAGM/450ml/2-6C|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6
- Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z 450 ml \pm 10% krwi pełnej zawieszony w płynie wzbogacającym SAGM, przechowywany w temp. 2- 6 st.C, składnik filtrowany, poddany napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma
- E3848** KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|SAGM/450ml/2-6C|liczba leuk:<1,2log9| usunięto supernatant - dodano osocze
- Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z 450 ml \pm 10% krwi pełnej zawieszony w płynie wzbogacającym SAGM, pozbawiony kożuszka leukocytarno-płytkowego, przechowywany w temp. 2- 6 st.C, składnik rekonstruowany
- E3849** KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|SAGM/450ml/2-6C|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1,2log9| usunięto supernatant - dodano osocze
- Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z 450 ml \pm 10% krwi pełnej zawieszony w płynie wzbogacającym SAGM, pozbawiony kożuszka leukocytarno-płytkowego, przechowywany w temp. 2- 6 st.C, preparatu rekonstruowany, składnik poddano napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma

E3850 KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|SAGM/450ml/2-6C|do prep./nie do klin.|liczba leuk:<1,2log⁹

Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z 450 ml ± 10% krwi pełnej, pozbawiony kożuszka leukocyarno-platekowego zawieszony w płynie wzbogacającym SAGM, przechowywany w temp. 2-6 st.C, przeznaczony do dalszej preparatyki, ale nie do użytku klinicznego

E3851 Przemiany KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|brak/450ml/2-6C|układ otwarty|liczba leuk:<1log⁶

Przemiany roztworem soli fizjologicznej krwinki czerwone pozbawione antykoagulantu otrzymane z 450 ml ± 10% krwi pełnej, przechowywane w temp. 2-6 st.C, składnik filtrowany powstały w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej,

E3852 Przemiany KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|brak/450ml/2-6C|układ otwarty|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log⁶

Przemiany roztworem soli fizjologicznej krwinki czerwone pozbawione antykoagulantu otrzymane z 450 ml ± 10% krwi pełnej, przechowywane w temp. 2-6 st.C, składnik filtrowany powstały w sytuacji, której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, poddane napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma

E3854 OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE|CPD/450ml/<=-18C|zamrożono <=6h

Osocze otrzymane z 450 ml ± 10% krwi pełnej pobranej na 63 ml płynu CPD, zamrożone w czasie nie dłuższym niż 6 h od pobrania, przechowywane w temperaturze niższej lub równej -18 st.C

E3855 OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE|CPD/450ml/<-25C|zamrożono <=6h

Osocze otrzymane z 450 ml ± 10% krwi pełnej pobranej na 63 ml płynu CPD, zamrożone w czasie nie dłuższym niż 6 h od pobrania, przechowywane w temperaturze niższej lub równej - 25 st.C

E3856 OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE|CPD/450ml/<-30C|zamrożono <=6h

Osocze otrzymane z 450 ml ± 10% krwi pełnej pobranej na 63 ml płynu CPD, zamrożone w czasie nie dłuższym niż 6 h od pobrania, przechowywane w temperaturze niższej lub równej - 30st.C

E3857 OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE|CPD/450ml/<=-18C|do prep./do klin.|zamrożono <=6h

Osocze otrzymane z 450 ml ± 10% krwi pełnej pobranej na 63 ml płynu CPD, zamrożone w czasie nie dłuższym niż 6 h od pobrania, przechowywane w temperaturze niższej lub równej -18 st.C, przeznaczone do dalszej preparatyki i użytku klinicznego

E3858 OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE|CPD/450ml/<-25C|do prep./do klin.|zamrożono <=6h

Osocze otrzymane z 450 ml ± 10% krwi pełnej pobranej na 63 ml płynu CPD, zamrożone w czasie nie dłuższym niż 6 h od pobrania, przechowywane w temperaturze niższej - 25 st.C, przeznaczone do dalszej preparatyki i użytku klinicznego,

E3859 OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE|CPD/450ml/<-30C|do prep./do klin.|zamrożono <=6h

Osocze otrzymane z 450 ml ± 10% krwi pełnej pobranej na 63 ml płynu CPD, zamrożone w czasie nie dłuższym niż 6 h od pobrania, przechowywane w temperaturze niższej - 30 st.C, przeznaczone do dalszej preparatyki i do użytku klinicznego

- E3860** OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE|CPD/450ml/<=-18C|do prep./nie do klin.|zamrożono <=6h
- Osocze otrzymane z 450 ml ± 10% krwi pełnej pobranej na 63 ml płynu CPD, zamrożone w czasie nie dłuższym niż 6 h od pobrania, przechowywane w temperaturze niższej lub równej -18 st.C, przeznaczone do dalszej preparatyki, ale nie użytku klinicznego, (np. do frakcjonowania lub produkcji krioprecypitatu)
- E3861** OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE|CPD/450ml/<-25C|do prep./nie do klin.|zamrożono <=6h
- Osocze otrzymane z 450 ml ± 10% krwi pełnej pobranej na 63 ml płynu CPD, zamrożone w czasie nie dłuższym niż 6 h od pobrania, przechowywane w temperaturze niższej - 25 st.C, przeznaczone do dalszej preparatyki, ale nie użytku klinicznego (np. do frakcjonowania lub produkcji krioprecypitatu)
- E3862** OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE|CPD/450ml/<-30C|do prep./nie do klin.|zamrożono <=6h
- Osocze otrzymane z 450 ml ± 10% krwi pełnej pobranej na 63 ml płynu CPD, zamrożone w czasie nie dłuższym niż 6 h od pobrania, przechowywane w temperaturze niższej - 30 st.C, przeznaczone do dalszej preparatyki, ale nie użytku klinicznego (np. do frakcjonowania lub produkcji krioprecypitatu)
- E3869** OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE|CPD/450ml/<=-18C|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6|zamrożono <=6h
- Osocze otrzymane z 450 ml ± 10% krwi pełnej pobranej na 63 ml płynu CPD, zamrożone w czasie nie dłuższym niż 6 h od pobrania, przechowywane w temperaturze niższej lub równej - 18 st.C, składnik filtrowany i poddany napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów -wymagana dawka 25 Gy promieni gamma
- E3870** OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE|CPD/450ml/<-25C|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6|zamrożono <=6h
- Osocze otrzymane z 450 ml ± 10% krwi pełnej pobranej na 63 ml płynu CPD, zamrożone w czasie nie dłuższym niż 6 h od pobrania, przechowywane w temperaturze niższej - 25 st.C, składnik filtrowany i poddany napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów -wymagana dawka 25 Gy promieni gamma
- E3871** OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE|CPD/450ml/<-30C|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6|zamrożono <=6h
- Osocze otrzymane z 450 ml ± 10% krwi pełnej pobranej na 63 ml płynu CPD, zamrożone w czasie nie dłuższym niż 6 h od pobrania, przechowywane w temperaturze niższej - 30st.C, składnik filtrowany i poddany napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów -wymagana dawka 25 Gy promieni gamma
- E3872** OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE|CPD/450ml/<=-18C|do prep./do klin.|zamrożono <=24h
- Osocze otrzymane z 450 ml ± 10% krwi pełnej pobranej na 63 ml płynu CPD, zamrożone w czasie krótszym lub równym 24 h od pobrania, przechowywane w temperaturze niższej lub równej -18st.C, składnik przeznaczony do dalszej preparatyki i użytku klinicznego
- E3873** OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE|CPD/450ml/<-25C|do prep./do klin.|zamrożono <=24h
- Osocze otrzymane z 450 ml ± 10% krwi pełnej pobranej na 63 ml płynu CPD, zamrożone w czasie krótszym lub równym 24 h od pobrania, przechowywane w temperaturze niższej niż - 25st.C, składnik przeznaczony do dalszej preparatyki i użytku klinicznego
- E3874** OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE|CPD/450ml/<-30C|do prep./do klin.|zamrożono <=24h
- Osocze otrzymane z 450 ml ± 10% krwi pełnej pobranej na 63 ml płynu CPD, zamrożone w czasie krótszym lub równym 24 h od pobrania, przechowywane w temperaturze niższej niż - 30st.C, składnik przeznaczony do dalszej preparatyki i użytku klinicznego

E3875 OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|ACD-A/XX/<=-18C|zamrożono <=6h

Osocze otrzymane metodą aferezy gdzie antykoagulantem był płyn ACD-A, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, zamrożone w czasie krótszym lub równym 6h, przechowywane w temp. niższej lub równej -18 st.C

E3876 OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|ACD-A/XX/<-25C|zamrożono <=6h

Osocze otrzymane metodą aferezy gdzie antykoagulantem był płyn ACD-A, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, zamrożone w czasie krótszym lub równym 6h, przechowywane w temp. niższej niż -25 st.C

E3877 OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|ACD-A/XX/<-30C|zamrożono <=6h

Osocze otrzymane metodą aferezy gdzie antykoagulantem był płyn ACD-A, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, zamrożone w czasie krótszym lub równym 6h, przechowywane w temp. niższej niż - 30 st.C

E3878 OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|ACD-A/XX/<=-18C|do prep./do klin.|zamrożono <=6h

Osocze otrzymane metodą aferezy, gdzie antykoagulantem był płyn ACD-A, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, zamrożone w czasie krótszym lub równym 6h, przechowywane w temp. niższej lub równej - 18 st.C, składnik przeznaczony do dalszej preparatyki i użytku klinicznego

E3879 OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|ACD-A/XX/<-25C|do prep./do klin.|zamrożono <=6h

Osocze otrzymane metodą aferezy gdzie antykoagulantem był płyn ACD-A, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, zamrożone w czasie krótszym lub równym 6h, przechowywane w temp. niższej niż - 25 st.C, składnik przeznaczony do dalszej preparatyki i użytku klinicznego

E3880 OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|ACD-A/XX/<-30C|do prep./do klin.|zamrożono <=6h

Osocze otrzymane metodą aferezy gdzie antykoagulantem był płyn ACD-A, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, zamrożone w czasie krótszym lub równym 6h, przechowywane w temp. niższej niż - 30 st.C, składnik przeznaczony do dalszej preparatyki i użytku klinicznego

E3881 OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|ACD-A/XX/<=-18C|do prep./nie do klin.|zamrożono <=6h

Osocze otrzymane metodą aferezy gdzie antykoagulantem był płyn ACD-A, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, zamrożone w czasie krótszym lub równym 6h, przechowywane w temp. niższej lub równej - 18 st.C, składnik przeznaczony do dalszej preparatyki, ale nie do użytku klinicznego (np. do frakcjonowania lub produkcji krioprecypitatu)

E3882 OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|ACD-A/XX/<-25C|do prep./nie do klin.|zamrożono <=6h

Osocze otrzymane metodą aferezy gdzie antykoagulantem był płyn ACD-A, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, zamrożone w czasie krótszym lub równym 6h, przechowywane w temp. niższej niż - 25 st.C, składnik przeznaczony do dalszej preparatyki, ale nie do użytku klinicznego (np. do frakcjonowania lub produkcji krioprecypitatu)

E3883 OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|ACD-A/XX/<-30C|do prep./nie do klin.|zamrożono <=6h

Osocze otrzymane metodą aferezy gdzie antykoagulantem był płyn ACD-A, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, zamrożone w czasie krótszym lub równym 6h, przechowywane w temp. niższej niż - 30 st.C, składnik przeznaczony do dalszej preparatyki, ale nie do użytku klinicznego (np. do frakcjonowania lub produkcji krioprecypitatu)

- E3887** OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|ACD-A/XX/<=-18C|liczba leuk:<1log6|zamrożono <=6h
- Osocze otrzymane metodą aferezy gdzie antykoagulantem był płyn ACD-A, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, składnik filtrowany, zamrożony w czasie krótszym lub równym 6h, przechowywany w temp. niższej lub równej - 18 st.C
- E3888** OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|ACD-A/XX/<-25C|liczba leuk:<1log6|zamrożono <=6h
- Osocze otrzymane metodą aferezy gdzie antykoagulantem był płyn ACD-A, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, składnik filtrowany, zamrożony w czasie krótszym lub równym 6h, przechowywany w temp. niższej niż - 25 st.C
- E3889** OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|ACD-A/XX/<-30C|liczba leuk:<1log6|zamrożono <=6h
- Osocze otrzymane metodą aferezy gdzie antykoagulantem był płyn ACD-A, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, składnik filtrowany, zamrożony w czasie krótszym lub równym 6h, przechowywany w temp. niższej niż - 30 st.C
- E3890** OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|ACD-A/XX/<=-18C|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6|zamrożono <=6h
- Osocze otrzymane metodą aferezy gdzie antykoagulantem był płyn ACD-A, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, składnik filtrowany, zamrożony w czasie krótszym lub równym 6h, przechowywane w temp. niższej lub równej - 18 st.C, poddane napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma
- E3891** OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|ACD-A/XX/<-25C|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6|zamrożono <=6h
- Osocze otrzymane metodą aferezy gdzie antykoagulantem był płyn ACD-A, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, składnik filtrowany, zamrożony w czasie krótszym lub równym 6h, przechowywane w temp. niższej niż - 25 st.C, poddane napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma
- E3892** OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|ACD-A/XX/<-30C|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6|zamrożono <=6h
- Osocze otrzymane metodą aferezy gdzie antykoagulantem był płyn ACD-A, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, składnik filtrowany, zamrożony w czasie krótszym lub równym 6h, przechowywane w temp. niższej niż ej - 30 st.C, poddane napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma
- E3893** OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|ACD-A/XX/<-25C
- Osocze otrzymane metodą aferezy gdzie antykoagulantem był płyn ACD-A, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, przechowywane w temp. niż -25 st.C
- E3894** SUROWICA|brak/XX/<=-18C
- Odwłóknione osocze o niewyspecyfikowanej objętości, bez płynu konserwującego, przechowywane w temp. równej lub niższej od -18C
- E3895** KOŻUSZEK LEUKOCYTARNO-PŁYTKOWY|CPD/450ml/20-24C|do prep./nie do klin.
- Kożuszek leukocytarno-płytkowy uzyskany z krwi pełnej o objętości 450 ml ± 10%, pobranej na 63 ml płynu CPD, przechowywany w temp. 20-24C, składnik przeznaczony do dalszej preparatyki, ale nie do użytku klinicznego

E3920 Przemiany KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|PASII/XX/20-24C|koż.l.-pł. do produkcji KKP

Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany z kożuszka leukocyarno-płytkowego, przemiany roztworem soli fizjologicznej i zawieszony w PASII, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, przechowywany w temp. 20-24 st.C,

E3921 Przemiany KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|PASII/XX/20-24C|składnik napromieniowany|koż.l.-pł. do produkcji KKP

Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany z kożuszka leukocyarno-płytkowego, przemiany roztworem soli fizjologicznej i zawieszony w PASII, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, przechowywany w temp. 20-24 st.C, poddany napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów- wymagana dawka 25 Gy promieni gamma

E3922 Przemiany KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|PASII/XX/20-24C|liczba leuk:<1log6|koż.l.-pł. do produkcji KKP

Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany z kożuszka leukocyarno-płytkowego, składnik filtrowany, przemiany roztworem soli fizjologicznej i zawieszony w PASII, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, przechowywany w temp. 20-24 st.C,

E3923 Przemiany KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|PASII/XX/20-24C|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6|koż.l.-pł. do produkcji KKP

Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany z kożuszka leukocyarno-płytkowego, składnik filtrowany, przemiany roztworem soli fizjologicznej i zawieszony w PASII, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, przechowywany w temp. 20-24 st.C, poddany napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma,

E3924 Przemiany KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|PASII/XX/20-24C|zmniejszono objętość osocza|koż.l.-pł. do produkcji KKP

Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany z kożuszka leukocyarno-płytkowego, przemiany roztworem soli fizjologicznej i zawieszony w PASII, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, przechowywany w temp. 20-24 st.C, w składniku zmniejszono objętość osocza

E3925 Przemiany KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|PASII/XX/20-24C|składnik napromieniowany|zmniejszono objętość osocza|koż.l.-pł. do produkcji KKP

Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany z kożuszka leukocyarno-płytkowego, przemiany roztworem soli fizjologicznej i zawieszony w PASII, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, przechowywany w temp. 20-24 st.C, w składniku zmniejszono objętość osocza i poddano napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma

E3926 Przemiany KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|PASII/XX/20-24C|liczba leuk:<1log6|zmniejszono objętość osocza|koż.l.-pł. do produkcji KKP

Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany z kożuszka leukocyarno-płytkowego, składnik filtrowany, przemiany roztworem soli fizjologicznej i zawieszony w PASII, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, przechowywany w temp. 20-24 st.C, w składniku zmniejszono objętość osocza

E3927 Przemiany KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|PASII/XX/20-24C|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6|zmniejszono objętość osocza|koż.l.-pł. do produkcji

Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany z kożuszka leukocyarno-płytkowego, składnik filtrowany, przemiany roztworem soli fizjologicznej i zawieszony w PASII, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, przechowywany w temp. 20-24 st.C, w składniku zmniejszono objętość osocza i poddano napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma

- E3928** KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|ACD-A/XX/20-24C|liczba leuk:<1log6
- Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy, gdzie antykoagulantem był płyn ACD-A, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, składnik filtrowany, przechowywany w temp. 20-24 st.C
- E3929** KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|ACD-A/XX/20-24C|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6
- Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy, gdzie antykoagulantem był płyn ACD-A, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, składnik ubogoleukocytarny, przechowywany w temp. 20-24 st.C, został poddany napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni Gamma
- E3930** KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|ACD-A/XX/20-24C|liczba leuk:<1log6|zmniejszono objętość osocza
- Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy, gdzie antykoagulantem był płyn ACD-A, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, składnik ubogoleukocytarny, przechowywany w temp. 20-24 st.C, w składniku zmniejszono objętość osocza
- E3931** KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|ACD-A/XX/20-24C|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6|zmniejszono objętość osocza
- Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy, gdzie antykoagulantem był płyn ACD-A, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, składnik ubogoleukocytarny, przechowywany w temp. 20-24 st.C, w składniku zmniejszono objętość osocza i poddano napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma
- E3932** OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|ACD-A/XX/<=-18C|do prep./do klin.|zamrożono <=24h
- Osocze otrzymane metodą aferezy gdzie antykoagulantem był płyn ACD-A, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, zamrożone w czasie krótszym lub równym 24 h, przechowywane w temp. niższej lub równej - 18 st.C, składnik przeznaczony do dalszej preparatyki i do użytku klinicznego)
- E3933** OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|ACD-A/XX/<-25C|do prep./do klin.|zamrożono <=24h
- Osocze otrzymane metodą aferezy gdzie antykoagulantem był płyn ACD-A, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, zamrożone w czasie krótszym lub równym 24 h, przechowywane w temp. niższej niż - 25 st.C, składnik przeznaczony do dalszej preparatyki i do użytku klinicznego)
- E3934** OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|ACD-A/XX/<-30C|do prep./do klin.|zamrożono <=24h
- Osocze otrzymane metodą aferezy gdzie antykoagulantem był płyn ACD-A, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, zamrożone w czasie krótszym lub równym 24 h, przechowywane w temp. niższej niż - 30 st.C, składnik przeznaczony do dalszej preparatyki i do użytku klinicznego)
- E3936** KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|CPD/450ml/2-6C|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6|zmniejszono objętość osocza
- Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z 450 ml \pm 10% krwi pełnej pobranej na 63 ml CPD, przechowywany w temp.2-6 st.C, składnik filtrowany i poddany napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów -wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, w składniku zmniejszono objętość osocza
- E3937** KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|CPD/450ml/2-6C|liczba leuk:<1log6|zmniejsz. 1. krw. płyt./krio
- Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z 450 ml \pm 10% krwi pełnej pobranej na 63 ml CPD, przechowywany w temp.2-6 st.C, składnik filtrowany, w składniku obniżono stężenie, krioglobulin

- E3938** KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|CPD/450ml/2-6C|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6|zmnjejsz. l. krw. płyt./krio
- Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z 450 ml ± 10% krwi pełnej pobranej na 63 ml CPD, przechowywany w temp.2-6 st.C, składnik filtrowany, w składniku obniżono stężenie, krioglobulin, poddany napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma
- E3939** Przemiany KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|SAGM/450ml/2-6C|liczba leuk:<1log6
- Krwinki czerwone otrzymane z 450 ml ± 10% krwi pełnej zawieszono w płynie wzbogacającym SAGM, filtrowane i przemyte roztworem soli fizjologicznej, przechowywane w temp.2- 6 st.C
- E3940** Przemiany KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|SAGM/450ml/2-6C|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6
- Krwinki czerwone otrzymane z 450 ml ± 10% krwi pełnej zawieszono w płynie wzbogacającym SAGM, filtrowane i przemyte roztworem soli fizjologicznej, przechowywane w temp.2- 6 st.C, składnik poddany napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma,
- E3945** OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|ACD-A/XX/<-30C|>=600mL|zamrożono <=6h|2 (drugi pojemnik
- Osocze otrzymane metodą aferezy gdzie antykoagulantem był płyn ACD-A, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, zamrożone w czasie krótszym lub równym 6h po pobraniu, przechowywane w temp.nie wyższej niż -30 st.C, objętość składnika większa lub równa 600 ml, 2-gi pojemnik
- E3946** OSOCZE|CPD/450ml/<-30C|do prep./do klin.|zamrożono <=6h
- Osocze otrzymane z 450 ml ± 10% krwi pełnej pobranej na 63 ml płynu CPD, zamrożone w czasie nie dłuższym niż 6 h od pobrania, przechowywane w temperaturze niższej - 30 st.C, przeznaczone do dalszej preparatyki i do użytku klinicznego
- E3949** KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|PASII/XX/20-24C|koż.l.-pł. do produkcji KKP
- Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany z kożuszka leukocyarno-płytkowego, zawieszony w PASII, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, przechowywany w temp. 20-24 st.C,
- E3950** KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|PASII/XX/20-24C|zmniejszono obj. nadsączu|koż.l.-pł. do produkcji KKP
- Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany z kożuszka leukocyarno-płytkowego uzyskanego z krwi pełnej, zawieszony w PASII, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, w składniku zmniejszono objętość nadsączu, przechowywany w temp. 20-24 st.C,
- E3951** ZLEWANY KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|PASII/XX/20-24C|koż.l.-pł. do produkcji KKP|od 3 dawców
- Krwinki płytkowe otrzymane z kożuszka leukocyarno-płytkowego uzyskanego z krwi pełnej, powstałe z połączenia 3 jednostek, które zawieszono w PASII, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, przechowywane w temp. 20 - 24 st.C
- E3952** ZLEWANY KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|PASII/XX/20-24C|koż.l.-pł. do produkcji KKP|od 4 dawców
- Krwinki płytkowe otrzymane z kożuszka leukocyarno-płytkowego uzyskanego z krwi pełnej, powstałe z połączenia 4 jednostek, które zawieszono w PASII, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, przechowywane w temp. 20 - 24 st.C

E4046 KONCENTRAT KRWINEK CZERWONYCH|SAGM/450ml/2-6C|liczba leuk:<1log6|rekonstruowany

Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z 450 ml \pm 10% krwi pełnej zawieszony w płynie wzbogacającym SAGM, składnik filtrowany, z którego usunięto nadsącz i dodano osocze, przechowywany w temp. 2- 6 st.C

E4048 OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE|CPD/450ml/<-25C|liczba leuk:<1log6

Osocze otrzymane z 450 ml \pm 10% krwi pełnej pobranej na 63 ml płynu CPD, filtrowane, przechowywane w temperaturze niższej niż - 25 st.C

E4049 OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE|CPD/450ml/<-25C|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6

Osocze otrzymane z 450 ml \pm 10% krwi pełnej pobranej na 63 ml płynu CPD, filtrowane, poddane napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, przechowywane w temperaturze niższej niż - 25 st.C

E4052 OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE|CPD/450ml/<-25C

Osocze otrzymane z 450 ml \pm 10% krwi pełnej pobranej na 63 ml płynu CPD, zamrożone w warunkach określonych przepisami, przechowywane w temp. nie niższej niż -25 st.C

E4053 OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE|CPD/450ml/<-25C|składnik napromieniowany

Osocze otrzymane z 450 ml \pm 10% krwi pełnej pobranej na 63 ml płynu CPD, poddane napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów- wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, przechowywane w temp. nie wyższej niż -25 st.C

E4054 Rozmrożone OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE|CPD/450ml/2-6C|zamrożono <=6h

Rozmrożone osocze otrzymane z 450 ml \pm 10% krwi pełnej pobranej na 63 ml płynu CPD, które zostało zamrożone w czasie nie dłuższym niż 6 h od pobrania, przechowywane w temperaturze 2 - 6C

E4055 Rozmrożone OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE|CPD/450ml/2-6C

Rozmrożone osocze otrzymane z 450 ml \pm 10% krwi pełnej pobranej na 63 ml płynu CPD, przechowywane w temp. 2-6 st.C

E4056 Rozmrożone OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE|CPD/450ml/2-6C|składnik napromieniowany

Rozmrożone osocze otrzymane z 450 ml \pm 10% krwi pełnej pobranej na 63 ml płynu CPD, poddane napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, przechowywane w temp. 2-6 st.C

E4061 OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|NaCytr./XX/<=-20C

Osocze otrzymane metodą aferezy gdzie antykoagulantem był cytrynian sodu, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, przechowywane w temp. niższej lub równej -20 st.C,

E4062 ZLEWANY KONCENTRAT KRWINEK PŁYTKOWYCH|PASII/XX/20-24C|liczba leuk:<1log6|koż.l.-pł. do produkcji KKP

Krwinki płytkowe otrzymane z kożuszka leukocytarno-płytkowego uzyskanego z krwi pełnej, powstałe z połączenia kilku jednostek, które zawieszono w PASII, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, składnik filtrowany, przechowywany w temp. 20 - 24 st.C

E4063 ZLEWANY KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|PASII/XX/20-24C|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6|koż.l.-pł. do produkcji KKP

Krwinki płytkowe otrzymane z kożuszka leukocyтарно-пłytkowego uzyskanego z krwi pełnej, powstałe z połączenia kilku jednostek, które zawieszono w PASII, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, składnik filtrowany, napromieniowany promieniowaniem wystarczającym, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów- wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, przechowywany w temp. 20 - 24 st.C

E4064 ZLEWANY KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|PASII/XX/20-24C|liczba leuk:<1log6|zmniejszono obj. nadsączu|koż.l.-pł. do produkcji KKP

Krwinki płytkowe otrzymane z kożuszka leukocyтарно-пłytkowego uzyskanego z krwi pełnej, powstałe z połączenia kilku jednostek, które zawieszono w PASII, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, składnik filtrowany, w którym zmniejszono objętość nadsączu, przechowywany w temp. 20 - 24 st.C

E4066 Przemowywany ZLEWANY KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|brak/XX/20-24C|liczba leuk:<1log6/|oż.l.-pł. do produkcji KKP

Przemowywany koncentrat krwinek płytkowych otrzymanych z kożuszka leukocyтарно-пłytkowego, który uzyskano z krwi pełnej, powstał z połączenia kilku jednostek, składnik filtrowano i przemoty roztworem soli fizjologicznej, bez płynu konserwującego, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, przechowywany w temp. 20 - 24 st.C

E4067 Przemowywany ZLEWANY KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|brak/XX/20-24C|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6|koż.l.-pł. do produkcji KKP

Przemowywany koncentrat krwinek płytkowych otrzymanych z kożuszka leukocyтарно-пłytkowego, który uzyskano z krwi pełnej, powstał z połączenia kilku jednostek, składnik filtrowano i przemoty roztworem soli fizjologicznej oraz poddano napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, składnik bez płynu konserwującego, objętość nie została wyspecyfikowana, przechowywany w temp. 20-24 st.C

E4076 KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|SAGM/450ml/2-6C|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6|usunięto nadsącz i dodano osocze

Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z 450 ml ± 10% krwi pełnej zawieszony w płynie wzbogacającym SAGM, składnik filtrowany, preparat rekonstruowano oraz poddano napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, przechowywany w temp. 2- 6 st.C

E4077 KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|ACD-A/XX/20-24C|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6|1(pierwszy) pojemnik

Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy, gdzie antykoagulantem był płyn ACD-A, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, składnik ubogoleukocyтарny oraz poddany napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, przechowywany w temp. 20-24 st.C, 1-szy pojemnik

E4078 KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|ACD-A/XX/20-24C|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6|2 (drugi) pojemnik

Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy, gdzie antykoagulantem był płyn ACD-A, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, składnik ubogoleukocyтарny oraz poddany napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, przechowywany w temp. 20-24 st.C, 2-gi pojemnik

E4080 KONCENTRAT KRWINEK PŁYTKOWYCH z aferezy|ACD-A/XX/20-24C|liczba leuk:<1log6|1(pierwszy) pojemnik

Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy, gdzie antykoagulantem był płyn ACD-A, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, składnik ubogoleukocytny, przechowywany w temp. 20-24 st.C, 1-szy pojemnik

E4081 KONCENTRAT KRWINEK PŁYTKOWYCH z aferezy|ACD-A/XX/20-24C|liczba leuk:<1log6|2 (drugi) pojemnik

Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy, gdzie antykoagulantem był płyn ACD-A, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, składnik ubogoleukocytny, przechowywany w temp. 20-24 st.C, 2-gi pojemnik

E4083 KONCENTRAT KRWINEK PŁYTKOWYCH z aferezy|ACD-A/XX/20-24C|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6|zmniejszono objętość osocza|1(pierwszy) pojemnik

Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy, gdzie antykoagulantem był płyn ACD-A, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, składnik ubogoleukocytny, w którym zmniejszono objętość osocza oraz poddano napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów- wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, przechowywany w temp. 20-24 st.C, 1-szy pojemnik

E4084 KONCENTRAT KRWINEK PŁYTKOWYCH z aferezy|ACD-A/XX/20-24C|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6|zmniejszono objętość osocza|2 (drugi) pojemnik

Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy, gdzie antykoagulantem był płyn ACD-A, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, składnik ubogoleukocytny, w którym zmniejszono objętość osocza oraz poddano napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów- wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, przechowywany w temp. 20-24 st.C, 2-gi pojemnik

E4086 KONCENTRAT KRWINEK PŁYTKOWYCH z aferezy|ACD-A/XX/20-24C|liczba leuk:<1log6|zmniejszono objętość osocza|1(pierwszy) pojemnik

Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy, gdzie antykoagulantem był płyn ACD-A, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, składnik ubogoleukocytny, w którym zmniejszono objętość osocza, przechowywany w temp. 20-24 st.C, 1-szy pojemnik

E4087 KONCENTRAT KRWINEK PŁYTKOWYCH z aferezy|ACD-A/XX/20-24C|liczba leuk:<1log6|zmniejszono objętość osocza|2 (drugi) pojemnik

Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy, gdzie antykoagulantem był płyn ACD-A, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, składnik ubogoleukocytny, w którym zmniejszono objętość osocza, przechowywany w temp. 20-24 st.C, 2-gi pojemnik

E4089 KONCENTRAT KRWINEK PŁYTKOWYCH z aferezy|PASII/XX/20-24C|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6|1(pierwszy) pojemnik

Krwinki płytkowe otrzymane metodą aferezy, zawieszane w PASII, składnik o niewyspecyfikowanej objętości, składnik ubogoleukocytny oraz poddany napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, przechowywane w temp. 20-24 st.C, 1-szy pojemnik

E4090 KONCENTRAT KRWINEK PŁYTKOWYCH z aferezy|PASII/XX/20-24C|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6|2 (drugi) pojemnik

Krwinki płytkowe otrzymane metodą aferezy, zawieszane w PASII, składnik o niewyspecyfikowanej objętości, składnik ubogoleukocytny oraz poddany napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, przechowywane w temp. 20-24 st.C, 2-gi pojemnik

E4093 KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|PASII/XX/20-24C|liczba leuk:<1log6|1(pierwszy) pojemnik

Krwinki płytkowe otrzymane metodą aferezy, zawieszono w PASII, składnik o niewyspecyfikowanej objętości, ubogoleukocytny, przechowywane w temp. 20-24 st.C, 1-szy pojemnik

E4094 KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|PASII/XX/20-24C|liczba leuk:<1log6|2 (drugi) pojemnik

Krwinki płytkowe otrzymane metodą aferezy, zawieszono w PASII, składnik o niewyspecyfikowanej objętości, ubogoleukocytny, przechowywane w temp. 20-24 st.C, 2-gi pojemnik

E4097 KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|PASII/XX/20-24C|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6|zmniejszono obj. nadsącza|1(pierwszy) pojemnik

Krwinki płytkowe otrzymane metodą aferezy, zawieszono w PASII, składnik o niewyspecyfikowanej objętości, składnik ubogoleukocytny, w składniku zmniejszono objętość nadsącza oraz poddano napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów- wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, przechowywane w temp. 20-24 st.C, 1-szy pojemnik

E4098 KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|PASII/XX/20-24C|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6|zmniejszono obj. nadsącza|2 (drugi) pojemnik

Krwinki płytkowe otrzymane metodą aferezy, zawieszono w PASII, składnik o niewyspecyfikowanej objętości, ubogoleukocytny, w składniku zmniejszono objętość nadsącza oraz poddano napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, przechowywane w temp. 20-24 st.C, 2-gi pojemnik

E4101 KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|PASII/XX/20-24C|liczba leuk:<1log6|zmniejszono obj. nadsącza|1(pierwszy) pojemnik

Krwinki płytkowe otrzymane metodą aferezy, zawieszono w PASII, składnik o niewyspecyfikowanej objętości, ubogoleukocytny, w składniku zmniejszono objętość nadsącza, 1-szy pojemnik

E4102 KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|PASII/XX/20-24C|liczba leuk:<1log6|zmniejszono obj. nadsącza|2 (drugi) pojemnik

Krwinki płytkowe otrzymane metodą aferezy, zawieszono w PASII, składnik o niewyspecyfikowanej objętości, ubogoleukocytny, w składniku zmniejszono objętość nadsącza, 2-gi pojemnik

E4105 Przemiany KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|brak/XX/20-24C|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6|1(pierwszy) pojemnik

Krwinki płytkowe otrzymane metodą aferezy przemyte fizjologicznym roztworem soli, składnik pozbawiony antykoagulantu, objętość niewyspecyfikowana, składnik ubogoleukocytny oraz poddany napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, warunki przechowywania temp. 20-24 st.C, 1-szy pojemnik

E4106 Przemiany KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|brak/XX/20-24C|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6|2 (drugi) pojemnik

Krwinki płytkowe otrzymane metodą aferezy przemyte fizjologicznym roztworem soli, składnik pozbawiony antykoagulantu, objętość niewyspecyfikowana, składnik ubogoleukocytny oraz poddany napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów- wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, warunki przechowywania temp. 20-24 st.C, 2-gi pojemnik

- E4109** Przemiany KONCENTRAT KRWINEK PŁYTKOWYCH z aferezy|brak/XX/20-24C|liczba leuk:<1log6|1(pierwszy) pojemnik
- Krwinki płytkowe otrzymane metodą aferezy przebyte fizjologicznym roztworem soli, składnik pozbawiony antykoagulantu, objętość niewyspecyfikowana, składnik ubogoleukocytarny, warunki przechowywania temp. 20-24 st.C, 1-szy pojemnik
- E4110** Przemiany KONCENTRAT KRWINEK PŁYTKOWYCH z aferezy|brak/XX/20-24C|liczba leuk:<1log6|2 (drugi) pojemnik
- Krwinki płytkowe otrzymane metodą aferezy przebyte fizjologicznym roztworem soli, składnik pozbawiony antykoagulantu, objętość niewyspecyfikowana, składnik ubogoleukocytarny, warunki przechowywania temp. 20-24 st.C, 2-gi pojemnik
- E4113** KONCENTRAT KRWINEK CZERWONYCH|CPDA-1/450ml/2-6C|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6
- Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z 450 ml \pm 10% krwi pełnej pobranej na 70 ml płynu CPDA-1, przechowywany w temp. 2-6 st.C, składnik poddany filtrowaniu oraz napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma
- E4114** KONCENTRAT KRWINEK CZERWONYCH|CPDA-1/450ml/2-6C|liczba leuk:<1log6
- Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z 450 ml \pm 10% krwi pełnej pobranej na 70 ml płynu CPDA-1, przechowywany w temp. 2-6 st.C, składnik poddany filtrowaniu
- E4115** KONCENTRAT KRWINEK CZERWONYCH|SAGM/450ml/2-6C|składnik napromieniowany usunięto nasącz
- Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z 450 ml \pm 10% krwi pełnej zawieszony w płynie wzbogacającym SAGM, przechowywany w temp. 2-6 st.C, ze składnika usunięto nasącz i poddano napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma
- E4116** KONCENTRAT KRWINEK CZERWONYCH|SAGM/450ml/2-6C|usunięto nasącz
- Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z 450 ml \pm 10% krwi pełnej zawieszony w płynie wzbogacającym SAGM, przechowywany w temp. 2-6 st.C, ze składnika usunięto nasącz
- E4119** OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE|CPD/450ml/<=-18C
- Osocze otrzymane z 450 ml \pm 10% krwi pełnej pobranej na 63 ml płynu CPD, przechowywane w temp. niższej lub równej - 18 st.C
- E4120** OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE|CPD/450ml/<=-18C|składnik napromieniowany
- Osocze otrzymane z 450 ml \pm 10% krwi pełnej pobranej na 63 ml płynu CPD, poddane napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, przechowywane w temp. niższej lub równej - 18 st.C,
- E4121** OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE|brak/XX/2-6C
- Osocze świeżo mrożone bez płynu konserwującego i bez wyspecyfikowanej objętości, przechowywane w temp. 2-6°C
- E4122** OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE|brak/XX/2-6C|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6
- Osocze świeżo mrożone bez płynu konserwującego i bez wyspecyfikowanej objętości, filtrowane oraz poddane promieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, przechowywane w temp. 2-6°C

- E4123** Rozmrożone OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE|CPDA-1/450ml/2-6C
- Rozmrożone osocze świeżo mrożone otrzymane z 450 ml \pm 10% krwi pełnej pobranej na 70 ml płynu CPDA-1, przechowywane w temp. 2-6 st.C
- E4124** Rozmrożone OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE|CPDA-1/450ml/2-6C|składnik napromieniowany
- Rozmrożone osocze świeżo mrożone otrzymane z 450 ml \pm 10% krwi pełnej pobranej na 70 ml płynu CPDA-1, poddane napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, przechowywane w temp. 2-6 st.C
- E4125** OSOCZE|CPD/450ml/ \leq -18C
- Osocze świeżo mrożone otrzymane z 450 ml \pm 10% krwi pełnej pobranej na 63 ml płynu CPD, przechowywane w temp. równej lub niższej od 18st.C
- E4126** OSOCZE|brak/XX/2-6C
- Osocze bez płynu konserwującego i wyspecyfikowanej objętości, przechowywane w temp. 2-6st.C
- E4127** ZLEWANY KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|nk/XX/20-24C|układ otwarty|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6
- Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany z połączenia kilku jednostek krwinek płytkowych uzyskanych z krwi pełnej o niezakodowanym płynie konserwującym i niewyspecyfikowanej objętości składnika, filtrowany, powstały w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, składnik poddano napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, przechowywany w temp. 20-24 st.C
- E4128** ZLEWANY KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|nk/XX/20-24C|układ otwarty|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6|zmniejszono objętość osocza
- Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany z połączenia kilku jednostek krwinek płytkowych uzyskanych z krwi pełnej o niezakodowanym płynie konserwującym i niewyspecyfikowanej objętości składnika, filtrowany, zmniejszono objętość osocza w składniku powstał w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, składnik poddano napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, przechowywany w temp. 20-24 st.C
- E4129** ZLEWANY KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|nk/XX/20-24C|układ otwarty|liczba leuk:<1log6
- Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany z połączenia kilku jednostek krwinek płytkowych uzyskanych z krwi pełnej o niezakodowanym płynie konserwującym i niewyspecyfikowanej objętości składnika, filtrowany, powstał w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, przechowywany w temp. 20-24 st.C
- E4130** ZLEWANY KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|nk/XX/20-24C|układ otwarty|liczba leuk:<1log6|zmniejszono objętość osocza
- Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany z połączenia kilku jednostek krwinek płytkowych uzyskanych z krwi pełnej o niezakodowanym płynie konserwującym i niewyspecyfikowanej objętości składnika, filtrowany, zmniejszono objętość osocza w składniku powstał w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, przechowywany w temp. 20-24 st.C

- E4131** Przemiany ZLEWANY KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|brak/XX/20-24C|układ otwarty|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6
- Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany z połączenia kilku jednostek krwinek płytkowych uzyskanych z krwi pełnej, bez płynu konserwującego i niewyspecyfikowanej objętości składnika, filtrowany oraz przemyty roztworem soli fizjologicznej, powstał w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, poddany napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma przechowywany w temp.20-24 st.C
- E4132** Przemiany ZLEWANY KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|brak/XX/20-24C|układ otwarty|liczba leuk:<1log6
- Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany z połączenia kilku jednostek krwinek płytkowych uzyskanych z krwi pełnej, bez płynu konserwującego i niewyspecyfikowanej objętości składnika, filtrowany oraz przemyty roztworem soli fizjologicznej, powstał w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, przechowywany w temp.20-24 st.C
- E4133** Przemiany KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|brak/XX/20-24C|układ otwarty|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6
- Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy, bez płynu konserwującego i niewyspecyfikowanej objętości składnika, składnik ubogoleukocytny oraz przemyty roztworem soli fizjologicznej, powstał w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, poddany napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, przechowywany w temp.20-24 st.C
- E4134** Przemiany KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|brak/XX/20-24C|układ otwarty|liczba leuk:<1log6
- Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy, bez płynu konserwującego i niewyspecyfikowanej objętości składnika, składnik ubogoleukocytny oraz przemyty roztworem soli fizjologicznej, powstał w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, przechowywany w temp.20-24 st.C
- E4135** Przemiany KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|brak/XX/20-24C|układ otwarty|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6|1(pierwszy) pojemnik
- Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy, bez płynu konserwującego i niewyspecyfikowanej objętości składnika, składnik ubogoleukocytny oraz przemyty roztworem soli fizjologicznej, powstał w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, poddany napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów- wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, przechowywany w temp.20-24 st.C, 1-szy pojemnik
- E4136** Przemiany KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|brak/XX/20-24C|układ otwarty|liczba leuk:<1log6|1(pierwszy) pojemnik
- Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy, bez płynu konserwującego i niewyspecyfikowanej objętości składnika, składnik ubogoleukocytny oraz przemyty roztworem soli fizjologicznej, powstał w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, przechowywany w temp.20-24 st.C, 1-szy pojemnik
- E4137** Przemiany KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|brak/XX/20-24C|układ otwarty|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6|2 (drugi) pojemnik
- Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy, bez płynu konserwującego i niewyspecyfikowanej objętości składnika, składnik ubogoleukocytny oraz przemyty roztworem soli fizjologicznej, powstał w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko

kontaminacji mikrobiologicznej, poddany napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, przechowywany w temp.20-24 st.C, 2-gi pojemnik

E4138 Przemiany KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|brak/XX/20-24C|układ otwarty|liczba leuk:<1log6|2 (drugi) pojemnik

Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy, bez płynu konserwującego i niewyspecyfikowanej objętości składnika, składnik ubogoleukocytarny oraz przemyty roztworem soli fizjologicznej, powstał w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, przechowywany w temp.20-24 st.C, 2-gi pojemnik

E4139 KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|SAGM/XX/2-6C|antykoagul. niedostos. do obj.

Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z 450 ml \pm 10% krwi pełnej zawieszony w płynie wzbogacającym SAGM, przechowywany w temp. 2-6 st.C, pobrano małą objętość krwi, niedostosowano płynu konserwującego

E4140 Przemiany KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH z aferezy|brak/XX/2-6C|układ otwarty

Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany metodą aferezy, bez płynu konserwującego i niewyspecyfikowanej objętości składnika, powstał w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, przechowywany w temp.2-6°C

E4143 Przemiany KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH z aferezy|brak/XX/2-6C|układ otwarty|składnik napromieniowany

Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany metodą aferezy, bez płynu konserwującego i niewyspecyfikowanej objętości składnika, powstał w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, poddany napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, przechowywany w temp.2-6°C

E4147 KONCENTRAT LIMFOCYTARNY z aferezy|ACD-A/XX/20-24C|układ otwarty

Leukocyty otrzymane metodą aferezy, w której płynem konsekrującym był płyn ACD-A, objętość składnika niewyspecyfikowana, powstał w sytuacji, której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, przechowywany w temp. 20-24 st.C

E4150 KREW PEŁNA|CPD/XX/2-6C|antykoag. dostosowany do obj.

Krew pełna o niewyspecyfikowanej objętości pobrana na 63 ml płynu CPD, przechowywana w temp. 2-6 st.C, pobrano małą objętość krwi, do jej objętości dostosowano płyn konserwujący

E4151 KREW PEŁNA|CPDA-1/450ml/2-6C|antykoag. dostosowany do obj.

Krew pełna o objętości 450 ml \pm 10% pobrana na 70 ml płynu CPDA-1, przechowywana w temp. 2-6 st.C, pobrano małą objętość krwi, do jej objętości dostosowano płyn konserwujący

E4152 KREW PEŁNA|CPDA-1/XX/2-6C|antykoag. dostosowany do obj.

Krew pełna o niewyspecyfikowanej objętości pobrana na 70 ml płynu CPDA-1, przechowywana w temp. 2-6 st.C, pobrano małą objętość krwi, do jej objętości dostosowano płyn konserwujący

E4154 KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|CPDA-1/XX/2-6C|antykoag. dostosowany do obj.

Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z krwi pełnej o niewyspecyfikowanej objętości pobranej na 70 ml płynu CPDA-1, przechowywana w temp. 2-6 st.C, pobrano małą objętość krwi, do jej objętości dostosowano płyn konserwujący

- E4156** KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|CPD>AS1/XX/2-6C|antykoag. dostosowany do obj.
- Koncentrat krwinek czerwonych zawieszony w płynie wzbogacającym ADSOL, otrzymany z krwi pełnej o niewyspecyfikowanej objętości pobranej na 63 ml płynu CPD, przechowywana w temp. 2-6 st.C, pobrano małą objętość krwi, do jej objętości dostosowano płyn konserwujący
- E4159** KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|SAGM/XX/2-6C|antykoag. dostosowany do obj.
- Koncentrat krwinek czerwonych zawieszony w płynie wzbogacającym SAGM, otrzymany z krwi pełnej o niewyspecyfikowanej objętości, przechowywany w temp. 2-6 st.C, pobrano małą objętość krwi, do jej objętości dostosowano płyn konserwujący
- E4160** KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|SAGM/450ml/2-6C|układ otwarty|składnik napromieniowany/ liczba leuk:<1log6|usunięto supernatant/dodano osocze
- Koncentrat krwinek czerwonych zawieszony w płynie wzbogacającym SAGM, otrzymany z 450 ml ± 10% krwi pełnej, przechowywany w temp. 2-6 st.C, filtrowany, powstały w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, poddany napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, składnik rekonstruowany
- E4161** KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|SAGM/XX/2-6C
- Krwinki czerwone zawieszony w płynie wzbogacającym SAGM, otrzymane z krwi pełnej o niewyspecyfikowanej objętości przechowywane w temp. 2-6 st.C
- E4162** Przemiany ZLEWANY KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|nk/XX/20-24C|liczba leuk:<1log6|koż.l.-pł. do produkcji KKP
- Krwinki płytkowe otrzymane z kożuszka leukocytarno-płytkowego uzyskanego z krwi pełnej o niewyspecyfikowanej objętości, powstałe z połączenia kilku jednostek, składnik filtrowano i przemyto roztworem soli fizjologicznej, płyn konserwujący został niezakodowany, przechowywany w temp. 20 - 24 st.C
- E4163** Przemiany ZLEWANY KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|nk/XX/20-24C|składnik napromieniowany| liczba leuk:<1log6|koż.l.-pł. do produkcji KKP
- Krwinki płytkowe otrzymane z kożuszka leukocytarno-płytkowego uzyskanego z krwi pełnej o niewyspecyfikowanej objętości, powstałe z połączenia kilku jednostek, składnik filtrowano i przemyto roztworem soli fizjologicznej, płyn konserwujący został niezakodowany, przechowywany w temp. 20 - 24 st.C, poddano napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów- wymagana dawka 25 Gy promieni gamma
- E4164** Przemiany ZLEWANY KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|nk/XX/20-24C|liczba leuk:<1log6|zmniejszono obj. nadsącza|koż.l.-pł. do produkcji KKP
- Krwinki płytkowe otrzymane z kożuszka leukocytarno-płytkowego uzyskanego z krwi pełnej o niewyspecyfikowanej objętości, powstałe z połączenia kilku jednostek, składnik filtrowano i przemyto roztworem soli fizjologicznej, płyn konserwujący został niezakodowany, przechowywany w temp. 20 - 24 st.C, zmniejszono objętość nadsącza,
- E4165** Przemiany ZLEWANY KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|nk/XX/20-24C|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6|zmniejszono obj. nadsącza|koż.l.-pł. do produkcji KKP
- Krwinki płytkowe otrzymane z kożuszka leukocytarno-płytkowego uzyskanego z krwi pełnej o niewyspecyfikowanej objętości, powstałe z połączenia kilku jednostek, składnik filtrowano i przemyto roztworem soli fizjologicznej, płyn konserwujący został niezakodowany, przechowywany w temp. 20 - 24 st.C, zmniejszono objętość nadsącza, poddano napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma

- E4166** Przemiany KONCENTRAT KRWINEK PŁYTKOWYCH z aferezy|nk/XX/20-24C|liczba leuk:<1log6|1(pierwszy) pojemnik
- Krwinki płytkowe otrzymane metodą aferezy w obecności nieokreślonego kodem płynu konserwującego, o niewyspecyfikowanej objętości, składnik ubogoleukocytny i przemyty roztworem soli fizjologicznej, przechowywany w temp. 20-24 st.C, 1-szy pojemnik
- E4167** Przemiany KONCENTRAT KRWINEK PŁYTKOWYCH z aferezy|nk/XX/20-24C|liczba leuk:<1log6|2 (drugi) pojemnik
- Krwinki płytkowe otrzymane metodą aferezy w obecności nieokreślonego kodem płynu konserwującego, o niewyspecyfikowanej objętości, składnik ubogoleukocytny i przemyty roztworem soli fizjologicznej, przechowywany w temp. 20-24 st.C, 2-gi pojemnik
- E4169** Przemiany KONCENTRAT KRWINEK PŁYTKOWYCH z aferezy|nk/XX/20-24C|liczba leuk:<1log6|zmniejszono obj. nadsącza|1(pierwszy) pojemnik
- Krwinki płytkowe otrzymane metodą aferezy w obecności nieokreślonego kodem płynu konserwującego, o niewyspecyfikowanej objętości, składnik ubogoleukocytny i przemyty roztworem soli fizjologicznej, ze składnika usunięto część objętości nadsącza, przechowywany w temp. 20-24 st.C, 1-szy pojemnik
- E4170** Przemiany KONCENTRAT KRWINEK PŁYTKOWYCH z aferezy|nk/XX/20-24C|liczba leuk:<1log6|zmniejszono obj. nadsącza|2 (drugi) pojemnik
- Krwinki płytkowe otrzymane metodą aferezy w obecności nieokreślonego kodem płynu konserwującego, o niewyspecyfikowanej objętości, składnik ubogoleukocytny i przemyty roztworem soli fizjologicznej, ze składnika usunięto część objętości nadsącza, przechowywany w temp. 20-24 st.C, 2-gi pojemnik
- E4172** Przemiany KONCENTRAT KRWINEK PŁYTKOWYCH z aferezy|nk/XX/20-24C|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6|1(pierwszy) pojemnik
- Krwinki płytkowe otrzymane metodą aferezy w obecności nieokreślonego kodem płynu konserwującego, o niewyspecyfikowanej objętości, składnik ubogoleukocytny i przemyty roztworem soli fizjologicznej, następnie poddano napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, przechowywany w temp. 20-24 st.C, 1-szy pojemnik
- E4173** Przemiany KONCENTRAT KRWINEK PŁYTKOWYCH z aferezy|nk/XX/20-24C|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6|2 (drugi) pojemnik
- Krwinki płytkowe otrzymane metodą aferezy w obecności nieokreślonego kodem płynu konserwującego, o niewyspecyfikowanej objętości, składnik ubogoleukocytny i przemyty roztworem soli fizjologicznej, następnie poddano napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, przechowywany w temp. 20-24st.C, 2-gi pojemnik
- E4175** Przemiany KONCENTRAT KRWINEK PŁYTKOWYCH z aferezy|nk/XX/20-24C|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6|zmniejszono obj. nadsącza|1(pierwszy) pojemnik
- Krwinki płytkowe otrzymane metodą aferezy w obecności nieokreślonego kodem płynu konserwującego, o niewyspecyfikowanej objętości, składnik ubogoleukocytny i przemyty roztworem soli fizjologicznej, usunięto część objętości nadsącza, a następnie poddano napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, przechowywany w temp. 20-24st.C, 1-szy pojemnik

- E4176** Przemiany KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|nk/XX/20-24C|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6|zmniejszono obj. nadsącza|2 (drugi) pojemnik
- Krwinki płytkowe otrzymane metodą aferezy w obecności nieokreślonego kodem płynu konserwującego, o niewyspecyfikowanej objętości, składnik ubogoleukocytarny i przemyty roztworem soli fizjologicznej, usunięto część objętości nadsącza, a następnie poddano napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, przechowywany w temp. 20-24st.C, 2-gi pojemnik
- E4178** KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|ACD-A/XX/20-24C|układ otwarty|liczba leuk:<1log6|1(pierwszy) pojemnik
- Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy, gdzie antykoagulantem był płyn ACD-A, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, przechowywany w temp. 20-24 st.C, składnik ubogoleukocytarny, powstał w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, 1-szy pojemnik
- E4179** KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|ACD-A/XX/20-24C|układ otwarty|liczba leuk:<1log6|2 (drugi) pojemnik
- Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy, gdzie antykoagulantem był płyn ACD-A, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, przechowywany w temp. 20-24 st.C, składnik ubogoleukocytarny, powstał w sytuacji, której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, 2-gi pojemnik
- E4181** KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|ACD-A/XX/20-24C|układ otwarty|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6|1(pierwszy) pojemnik
- Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy, gdzie antykoagulantem był płyn ACD-A, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, przechowywany w temp. 20-24 st.C, składnik ubogoleukocytarny, powstał w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, poddany napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, 1-szy pojemnik
- E4182** KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|ACD-A/XX/20-24C|układ otwarty|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6|2 (drugi) pojemnik
- Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy, gdzie antykoagulantem był płyn ACD-A, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, przechowywany w temp. 20-24 st.C, składnik ubogoleukocytarny, powstał w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, poddany napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, 2-gi pojemnik
- E4187** OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE|CPD/XX/<-30C|zamrożono <=24h
- Osocze otrzymane z niewyspecyfikowanej objętości krwi pełnej pobranej na 63 ml płynu CPD, zamrożone w czasie krótszym niż 24h od pobrania, przechowywane w temperaturze niższej niż - 30 st.C
- E4189** Deglicerylizowany metodą automatyczną KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH |brak/450ml/2-6C|liczba leuk:<1log6|1(pierwszy) pojemnik
- Rozmrożony i przemyty przy użyciu separatora koncentrat krwinek czerwonych filtrowany przed zamrożeniem, pochodzący z 450 ml ±10% krwi pełnej, bez płynu konserwującego, przechowywany w temp. 2-6st. C, 1-szy pojemnik

E4190 Deglicerolizowany metodą automatyczną KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH |brak/450ml/2-6C|liczba leuk:<1log6|2 (drugi) pojemnik

Rozmrożony i przemyty przy użyciu separatora koncentrat krwinek czerwonych filtrowany przed zamrożeniem, pochodzący z 450 ml $\pm 10\%$ krwi pełnej, bez płynu konserwującego, przechowywany w temp. 2-6st. C, 2-gi pojemnik

E4191 Deglicerolizowany metodą automatyczną KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH |brak/450ml/2-6C|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6|1(pierwszy) pojemnik

Rozmrożony i przemyty przy użyciu separatora koncentrat krwinek czerwonych filtrowany przed zamrożeniem, pochodzący z 450 ml $\pm 10\%$ krwi pełnej, bez płynu konserwującego, przechowywany w temp. 2-6st. C, poddany napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, 1-szy pojemnik

E4192 Deglicerolizowany metodą automatyczną KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH |brak/450ml/2-6C|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6|2 (drugi) pojemnik

Rozmrożony i przemyty przy użyciu separatora koncentrat krwinek czerwonych filtrowany przed zamrożeniem, pochodzący z 450 ml $\pm 10\%$ krwi pełnej, bez płynu konserwującego, przechowywany w temp. 2-6st. C, poddany napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, 2-gi pojemnik

E4193 OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE|CPD/450ml/<-65C|liczba leuk:<1log6|zamrożono <=6h

Osocze otrzymane z 450 ml $\pm 10\%$ krwi pełnej pobranej na 63 ml płynu CPD, filtrowane, zamrożone w czasie krótszym lub równym 6h od pobrania, przechowywane w temp. niższej niż -65 st.C

E4194 OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE|CPD/450ml/<-65C|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6|zamrożono <=6h

Osocze otrzymane z 450 ml $\pm 10\%$ krwi pełnej pobranej na 63 ml płynu CPD, filtrowane oraz poddane napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, zamrożone w czasie krótszym lub równym 6h od pobrania, przechowywane w temp. niższej, niż -65 st.C

E4195 OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE|CPD/450ml/<-65C|liczba leuk:<1log6

Osocze otrzymane z 450 ml $\pm 10\%$ krwi pełnej pobranej na 63 ml płynu CPD, filtrowane, zamrożone w warunkach określonych przepisami, przechowywane w temp. niższej niż -65 st.C

E4196 OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE|CPD/450ml/<-65C|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6

Osocze otrzymane z 450 ml $\pm 10\%$ krwi pełnej pobranej na 63 ml płynu CPD, filtrowane oraz poddane napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, zamrożone w warunkach określonych przepisami, przechowywane w temp. niższej niż -65 st.C

E4197 OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE|CPD/450ml/<-30C|zamrożono <=24h

Osocze otrzymane z 450 ml $\pm 10\%$ krwi pełnej pobranej na 63 ml płynu CPD, zamrożone w czasie krótszym lub równym 24h od pobrania, przechowywane w temp. niższej niż -30 st.C

E4207 KREW PEŁNA|CPD/450ml/20-24C

Krew pełna o objętości 450 ml $\pm 10\%$ pobrana na 63 ml płynu CPD, przechowywana w temperaturze 20 - 24°C

- E4208** KREW PEŁNA|CPD/450ml/20-24C|składnik napromieniowany
- Krew pełna o objętości 450 ml±10% pobrana na 63 ml płynu CPD, przechowywana w temperaturze 20 - 24°C, poddana napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma
- E4209** KREW PEŁNA|CPD/450ml/2-6C|liczba leuk:<1log6
- Krew pełna o objętości 450 ml±10% pobrana na 63 ml płynu CPD, przechowywana w temperaturze 2-6 st.C, filtrowana
- E4210** KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|SAGM/450ml/2-6C|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6|zmniejszono obj. nadsącza
- Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z objętości 450 ml±10%, zawieszony w płynie wzbogacającym SAGM, przechowywany w temp. 2- 6 st.C, składnik filtrowany, poddany napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, zmniejszono objętość supernatantu
- E4213** OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|ACD-A/XX/<-30C
- Osocze otrzymane metodą aferezy, gdzie antykoagulantem był płyn ACD-A, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, przechowywane w temp. nie wyższej niż -30 st.C
- E4214** OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE|CPD/450ml/<-30C
- Osocze otrzymane z 450 ml ± 10% krwi pełnej pobranej na 63 ml płynu CPD, zamrożone w warunkach określonych przepisami, przechowywane w temp. nie wyższej, niż -30 st.C
- E4215** OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE|CPD/450ml/<-30C|liczba leuk:<1log6
- Osocze otrzymane z 450 ml ± 10% krwi pełnej pobranej na 63 ml płynu CPD, składnik filtrowany, zamrożone w warunkach określonych przepisami, przechowywany w temp. nie wyższej niż -30 st.C
- E4396** KREW PEŁNA|CPDA-1/450ml/2-6C|liczba leuk:<1log6
- Krew pełna o objętości 450 ml ± 10% pobrana na 70 ml płynu CPDA-1, przechowywana w temp. 2- 6 st.C, filtrowana
- E4490** KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|ACD-A/XX/20-24C|składnik napromieniowany|liczba krwinek płytkowych niekodowana
- Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy, gdzie antykoagulantem był płyn ACD-A, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, przechowywany w temp. 20-24 st.C, składnik poddany napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, liczba krwinek płytkowych w składniku nieokreślona kodem
- E4494** Przemiany KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|brak/XX/20-24C|składnik napromieniowany|liczba niekodowana
- Składnik otrzymany przez przemycie roztworem soli fizjologicznej koncentratu krwinek płytkowych otrzymanego metodą aferezy, składnik pozbawiony antykoagulantu, objętość niewyspecyfikowana warunki przechowywania temp. 20-24 st.C, składnik poddany napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, liczba krwinek płytkowych w składniku nieokreślona kodem
- E4495** KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|nk/XX/20-24C|liczba leuk:<1log6, około 150 log9 krwinek płytkowych
- Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy z użyciem nieokreślonego kodem płynu konserwującego, objętość składnika niewyspecyfikowana, przechowywany w temp. 20-24 st.C, składnik ubogoleukocytny zawiera około 150log9 krwinek płytkowych

E4496 Przemiany KONCENTRAT KRWINEK PŁYTKOWYCH z aferezy|nk/XX/20-24C|liczba leuk:<1log6|około 150 log9 krwinek płytkowych

Przemiany roztworem soli fizjologicznej koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy z użyciem nieokreślonego kodem płynu konserwującego, objętość składnika niewyspecyfikowana, przechowywany w temp. 20-24 st.C, składnik ubogoleukocytarny zawiera około 150log9 krwinek płytkowych

E4497 KONCENTRAT KRWINEK PŁYTKOWYCH z aferezy|nk/XX/20-24C|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6|około 150 log9 krwinek płytkowych

Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy z użyciem nieokreślonego kodem płynu konserwującego, objętość składnika niewyspecyfikowana, przechowywany w temp. 20-24 st.C, składnik ubogoleukocytarny i poddany napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, zawiera około 150log9 krwinek płytkowych

E4498 Przemiany KONCENTRAT KRWINEK PŁYTKOWYCH z aferezy|nk/XX/20-24C|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6|około 150 log9 krwinek płytkowych

Przemiany roztworem soli fizjologicznej koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy z użyciem nieokreślonego kodem płynu konserwującego, objętość składnika niewyspecyfikowana, przechowywany w temp. 20-24 st.C, składnik ubogoleukocytarny i poddany napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, zawiera około 150log9 krwinek płytkowych

E4508 OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE|CPD/450ml/<-30C|do prep./do klin.|zamrożono <=8h

Osocze otrzymane z 450 ml \pm 10% krwi pełnej pobranej na 63 ml płynu CPD, zamrożone w czasie krótszym lub równym 8 h od pobrania, przechowywane w temperaturze niższej niż - 30st.C, składnik przeznaczony do dalszej preparatyki i użytku klinicznego

E4509 OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE|CPD/450ml/<=-18C|do prep./do klin.|zamrożono <=8h

Osocze otrzymane z 450 ml \pm 10% krwi pełnej pobranej na 63 ml płynu CPD, zamrożone w czasie krótszym lub równym 8 h od pobrania, przechowywane w temperaturze niższej lub równej - 18st.C, składnik przeznaczony do dalszej preparatyki i użytku klinicznego

E4512 OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|ACD-A/XX/<-30C|do prep./do klin.|zamrożono <=8h

Osocze otrzymane metodą aferezy, gdzie antykoagulantem był płyn ACD-A, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, zamrożone w czasie krótszym lub równym 8 h od pobrania, przechowywane w temp. nie wyższej niż -30 st.C, składnik przeznaczony do dalszej preparatyki i użytku klinicznego

E4562 Przemiany KONCENTRAT KRWINEK CZERWONYCH z aferezy|brak/XX/2-6C|układ otwarty|składnik napromieniowany|1(pierwszy) pojemnik

Przemiany roztworem soli fizjologicznej koncentrat krwinek czerwonych otrzymany metodą aferezy, bez antykoagulantu, składnik o niewyspecyfikowanej objętości, przechowywany w temp. 2-6 st.C, powstał w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, został poddany napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, 1-szy pojemnik

E4563 Przemiany KONCENTRAT KRWINEK CZERWONYCH z aferezy|brak/XX/2-6C|układ otwarty|składnik napromieniowany|2 (drugi) pojemnik

Przemiany roztworem soli fizjologicznej koncentrat krwinek czerwonych otrzymany metodą aferezy, bez antykoagulantu, składnik o niewyspecyfikowanej objętości, przechowywany w temp. 2-6 st.C, powstał w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, został poddany napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, 2-gi pojemnik

E4566 Przemiany KONCENTRAT KRWINEK CZERWONYCH z aferezy|brak/XX/2-6C|układ otwarty|1(pierwszy) pojemnik

Przemiany roztworem soli fizjologicznej koncentrat krwinek czerwonych otrzymany metodą aferezy, bez antykoagulantu, składnik o niewyspecyfikowanej objętości, przechowywany w temp. 2-6 st.C, powstał w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, 1-szy pojemnik

E4567 Przemiany KONCENTRAT KRWINEK CZERWONYCH z aferezy|brak/XX/2-6C|układ otwarty|2 (drugi) pojemnik

Przemiany roztworem soli fizjologicznej koncentrat krwinek czerwonych otrzymany metodą aferezy, bez antykoagulantu, składnik o niewyspecyfikowanej objętości, przechowywany w temp. 2-6 st.C, powstał w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, 2-gi pojemnik

E4568 Mrożony KONCENTRAT KRWINEK CZERWONYCH z aferezy|Glic40%/XX/<-65C|układ otwarty

Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany metodą aferezy o niewyspecyfikowanej objętości zamrożony przy wysokim stężeniu glicerolu i przechowywany w temp. niższej niż -65st.C, składnik powstał w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej

E4569 Mrożony KONCENTRAT KRWINEK CZERWONYCH z aferezy|Glic40%/XX/<-65C|układ otwarty|składnik napromieniowany

Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany metodą aferezy o niewyspecyfikowanej objętości, zamrożony przy wysokim stężeniu glicerolu i przechowywany w temp. niższej niż -65st.C, składnik powstał w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, poddany napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma

E4573 Mrożony KONCENTRAT KRWINEK CZERWONYCH z aferezy|Glic40%/XX/<-65C|układ otwarty|składnik napromieniowany|1(pierwszy) pojemnik

Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany metodą aferezy o niewyspecyfikowanej objętości, zamrożony przy wysokim stężeniu glicerolu i przechowywany w temp. niższej niż -65st.C, składnik powstał w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, poddany napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, 1-szy pojemnik

E4574 Mrożony KONCENTRAT KRWINEK CZERWONYCH z aferezy|Glic40%/XX/<-65C|układ otwarty|składnik napromieniowany|2 (drugi) pojemnik

Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany metodą aferezy o niewyspecyfikowanej objętości, zamrożony przy wysokim stężeniu glicerolu i przechowywany w temp. niższej niż -65st.C, składnik powstał w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, poddany napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, 2-gi pojemnik

E4578 Mrożony KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH z aferezy|Glic40%/XX/<-65C|układ otwarty|1(pierwszy) pojemnik

Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany metodą aferezy o niewyspecyfikowanej objętości zamrożony przy wysokim stężeniu glicerolu i przechowywany w temp. niższej niż -65st.C, składnik powstał w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji, 1-szy pojemnik

E4579 Mrożony KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH z aferezy|Glic40%/XX/<-65C|układ otwarty|2 (drugi) pojemnik

Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany metodą aferezy o niewyspecyfikowanej objętości zamrożony przy wysokim stężeniu glicerolu i przechowywany w temp. niższej niż -65st.C, składnik powstał w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji, 2-gi pojemnik

E4580 Deglicerolizowany KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH z aferezy|brak/XX/2-6C|układ otwarty

Rozmrożony i przemyty koncentrat krwinek czerwonych otrzymany metodą aferezy, bez płynu konserwującego, o niewyspecyfikowanej objętości, przechowywany w temp. 2-6st.C, składnik powstał w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji,

E4581 Deglicerolizowany KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|brak/XX/2-6C|układ otwarty|składnik napromieniowany

Rozmrożony i przemyty koncentrat krwinek czerwonych otrzymany metodą aferezy, bez płynu konserwującego, o niewyspecyfikowanej objętości, przechowywany w temp. 2-6st.C, składnik powstał w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji, poddany napromienianiu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma

E4585 Deglicerolizowany KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH z aferezy|brak/XX/2-6C|układ otwarty|składnik napromieniowany|1(pierwszy) pojemnik

Rozmrożony i przemyty koncentrat krwinek czerwonych otrzymany metodą aferezy, bez płynu konserwującego, o niewyspecyfikowanej objętości, przechowywany w temp. 2-6st.C, składnik powstał w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji, poddany napromienianiu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, 1-szy pojemnik

E4586 Deglicerolizowany KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|brak/XX/2-6C|układ otwarty|składnik napromieniowany|2 (drugi) pojemnik

Rozmrożony i przemyty koncentrat krwinek czerwonych otrzymany metodą aferezy, bez płynu konserwującego, o niewyspecyfikowanej objętości, przechowywany w temp. 2-6st.C, składnik powstał w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji, poddany napromienianiu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni, 2-gi pojemnik

E4590 Deglicerolizowany KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH z aferezy|brak/XX/2-6C|układ otwarty|1(pierwszy) pojemnik

Rozmrożony i przemyty koncentrat krwinek czerwonych otrzymany metodą aferezy, bez płynu konserwującego, o niewyspecyfikowanej objętości, przechowywany w temp. 2-6st.C, składnik powstał w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji, 1- szy pojemnik

E4591 Deglicerolizowany z aferezy KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|brak/XX/2-6C|układ otwarty|2 (drugi) pojemnik

Rozmrożony i przemyty koncentrat krwinek czerwonych otrzymany metodą aferezy, bez płynu konserwującego, o niewyspecyfikowanej objętości, przechowywany w temp. 2-6st.C, składnik powstał w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji, 2- gi pojemnik

E4625 KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|brak/XX/20-24C|układ otwarty|zmniejsz. osocze/dod. albuminę

Koncentrat krwinek płytkowych otrzymanych metodą aferezy, składnik pozbawiony płynu konserwującego, o niewyspecyfikowanej objętości, przechowywany w temp. 20-24 st.C, w czasie preparatyki zmniejszono objętość osocza oraz dodano roztwór albuminy, powstał w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej

E4626 KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|brak/XX/20-24C|układ otwarty|zmniejsz. osocze/dod. albuminę|1(pierwszy) pojemnik

Koncentrat krwinek płytkowych otrzymanych metodą aferezy, składnik pozbawiony płynu konserwującego, o niewyspecyfikowanej objętości, przechowywany w temp. 20-24 st.C, w czasie preparatyki zmniejszono objętość osocza oraz dodano roztwór albuminy, powstał w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, 1-szy pojemnik

E4627 KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|brak/XX/20-24C|układ otwarty|zmniejsz. osocze/dod. albuminę|2 (drugi) pojemnik

Koncentrat krwinek płytkowych otrzymanych metodą aferezy, składnik pozbawiony płynu konserwującego, o niewyspecyfikowanej objętości, przechowywany w temp. 20-24 st.C, w czasie preparatyki zmniejszono objętość osocza oraz dodano roztwór albuminy, powstał w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, 2-gi pojemnik

E4659 OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|NaCytr./XX/<=-18C|karencja >=112d/powtórnie bad.

Osocze świeżo mrożone otrzymane metodą aferezy, gdzie antykoagulantem był cytrynian sodu, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, zamrożone w warunkach określonych przepisami, przechowywany w temp. niższej lub równej - 18 st.C. Składnik poddany karencji trwającej 16 tyg. oraz powtórny przebadaniu dawcy

E4665 OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|NaCytr./XX/<=-20C|do prep./do klin.

Osocze świeżo mrożone otrzymane metodą aferezy, gdzie antykoagulantem był cytrynian sodu, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, zamrożone w warunkach określonych przepisami, przechowywany w temp. niższej lub równej - 20 st.C, składnik przeznaczony do dalszej preparatyki i do użytku klinicznego

E4666 OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|NaCytr./XX/<=-20C|do prep./nie do klin.

Osocze świeżo mrożone otrzymane metodą aferezy, gdzie antykoagulantem był cytrynian sodu, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, zamrożone w warunkach określonych przepisami, przechowywany w temp. niższej lub równej - 20 st.C, składnik przeznaczony do dalszej preparatyki, ale nie do użytku klinicznego

E4667 OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|ACD-A/XX/<=-20C|do prep./do klin.

Osocze świeżo mrożone otrzymane metodą aferezy, gdzie antykoagulantem był płyn ACD-A, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, zamrożone w warunkach określonych przepisami, przechowywany w temp. niższej lub równej - 20 st.C, składnik przeznaczony do dalszej preparatyki i do użytku klinicznego

E4668 OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|ACD-A/XX/<=-20C|do prep./nie do klin.

Osocze świeżo mrożone otrzymane metodą aferezy, gdzie antykoagulantem był płyn ACD-A, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, zamrożone w warunkach określonych przepisami, przechowywany w temp. niższej lub równej - 20 st.C, składnik przeznaczony do dalszej preparatyki, ale nie do użytku klinicznego

E4671 Przemiany KONCENTRAT KRWINEK CZERWONYCH z aferezy|brak/XX/2-6C|liczba leuk:<1log6|1(pierwszy) pojemnik

Przemiany roztworem soli fizjologicznej koncentrat krwinek czerwonych otrzymany metodą aferezy, bez antykoagulantu, składnik o niewyspecyfikowanej objętości, przechowywany w temp. 2-6 st.C, filtrowany, 1-szy pojemnik

E4672 Przemiany KONCENTRAT KRWINEK CZERWONYCH z aferezy|brak/XX/2-6C|liczba leuk:<1log6|2 (drugi) pojemnik

Przemiany roztworem soli fizjologicznej koncentrat krwinek czerwonych otrzymany metodą aferezy, bez antykoagulantu, składnik o niewyspecyfikowanej objętości, przechowywany w temp. 2-6 st.C, filtrowany, 2-gi pojemnik

E4673 Przemiany KONCENTRAT KRWINEK CZERWONYCH z aferezy|brak/XX/2-6C|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6|1(pierwszy) pojemnik

Przemiany roztworem soli fizjologicznej koncentrat krwinek czerwonych otrzymany metodą aferezy, bez antykoagulantu, składnik o niewyspecyfikowanej objętości, przechowywany w temp. 2-6 st.C, został poddany napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, składnik filtrowany, 1-szy pojemnik

E4674 Przemiany KONCENTRAT KRWINEK CZERWONYCH z aferezy|brak/XX/2-6C|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6|2 (drugi) pojemnik

Przemiany roztworem soli fizjologicznej koncentrat krwinek czerwonych otrzymany metodą aferezy, bez antykoagulantu, składnik o niewyspecyfikowanej objętości, przechowywany w temp. 2-6 st.C, został poddany napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, składnik filtrowany, 2-gi pojemnik

E4675 Przemiany KONCENTRAT KRWINEK CZERWONYCH z aferezy|SAGM/XX/2-6C|liczba leuk:<1log6|1(pierwszy) pojemnik

Przemiany roztworem soli fizjologicznej koncentrat krwinek czerwonych otrzymanych metodą aferezy i zawieszonych w płynie wzbogacającym SAGM, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, przechowywany w temp. 2-6 st. C, składnik filtrowany, 1-szy pojemnik

E4676 Przemiany KONCENTRAT KRWINEK CZERWONYCH z aferezy|SAGM/XX/2-6C|liczba leuk:<1log6|2 (drugi) pojemnik

Przemiany roztworem soli fizjologicznej koncentrat krwinek czerwonych otrzymanych metodą aferezy i zawieszonych w płynie wzbogacającym SAGM, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, przechowywany w temp. 2-6 st. C, składnik filtrowany, 2-gi pojemnik

E4677 Przemiany KONCENTRAT KRWINEK CZERWONYCH z aferezy|SAGM/XX/2-6C|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6|1(pierwszy) pojemnik

Przemiany roztworem soli fizjologicznej koncentrat krwinek czerwonych otrzymanych metodą aferezy i zawieszonych w płynie wzbogacającym SAGM, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, przechowywany w temp. 2-6 st. C, składnik filtrowany, poddany napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, 1-szy pojemnik

E4678 Przemiany KONCENTRAT KRWINEK CZERWONYCH z aferezy|SAGM/XX/2-6C|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6|2 (drugi) pojemnik

Przemiany roztworem soli fizjologicznej koncentrat krwinek czerwonych otrzymanych metodą aferezy i zawieszonych w płynie wzbogacającym SAGM, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, przechowywany w temp. 2-6 st. C, składnik filtrowany, poddany napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, 2-gi pojemnik

E4685 Deglicerolizowany metodą automatyczną KONCENTRAT KRWINEK CZERWONYCH|SAGM/XX/2-6C|liczba leuk:<1log6|1(pierwszy) pojemnik

Rozmrożony i przemity przy użyciu separatora koncentrat krwinek czerwonych filtrowany przed zamrożeniem, zawieszony w płynie wzbogacającym SAGM, składnik o niewyspecyfikowanej objętości, przechowywany w temp. 2-6st. C, 1-szy pojemnik

E4686 Deglicerolizowany metodą automatyczną KONCENTRAT KRWINEK CZERWONYCH|SAGM/XX/2-6C|liczba leuk:<1log6|2 (drugi) pojemnik

Rozmrożony i przemity przy użyciu separatora koncentrat krwinek czerwonych filtrowany przed zamrożeniem, zawieszony w płynie wzbogacającym SAGM, składnik o niewyspecyfikowanej objętości, przechowywany w temp. 2-6st. C, 2-gi pojemnik

E4688 Deglicerolizowany metodą automatyczną KONCENTRAT KRWINEK CZERWONYCH|SAGM/XX/2-6C|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6|2 (drugi) pojemnik

Rozmrożony i przemity przy użyciu separatora koncentrat krwinek czerwonych filtrowany przed zamrożeniem, zawieszony w płynie wzbogacającym SAGM, składnik o niewyspecyfikowanej objętości, przechowywany w temp. 2-6st. C, poddany napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów- wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, 2-gi pojemnik

E4689 OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|ACD-A/XX/<=-18C|1(pierwszy) pojemnik

Osocze otrzymane metodą aferezy, gdzie antykoagulantem był płyn ACD-A, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, przechowywane w temp. niższej lub równej -18 st.C st. C, 1-szy pojemnik

E4691 OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|ACD-A/XX/<=-18C|1(pierwszy) pojemnik|karencja >=112d/powtórnie bad.

Osocze świeżo mrożone otrzymane metodą aferezy, gdzie antykoagulantem był płyn ACD-A, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, przechowywany w temp. niższej lub równej - 18 st.C, składnik poddany karencji trwającej 16 tyg. oraz powtórny przebadaniu dawcy, 1-szy pojemnik

E4692 OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|ACD-A/XX/<=-18C|składnik napromieniowany|1(pierwszy) pojemnik|karencja >=112d/powtórnie bad.

Osocze świeżo mrożone otrzymane metodą aferezy, gdzie antykoagulantem był płyn ACD-A, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, przechowywany w temp. niższej lub równej - 18 st.C, składnik poddany karencji trwającej 16 tyg. oraz powtórny przebadaniu dawcy, napromieniowany promieniowaniem wystarczającym, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, 1-szy pojemnik

E4693 OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|ACD-A/XX/<=-18C|2 (drugi) pojemnik

Osocze świeżo mrożone otrzymane metodą aferezy gdzie antykoagulantem był płyn ACD-A, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, przechowywane w temp. niższej lub równej -18 st. C, 2-gi pojemnik

E4695 OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|ACD-A/XX/<=-18C|2 (drugi) pojemnik|karencja >=112d/powtórnie bad.

Osocze świeżo mrożone otrzymane metodą aferezy gdzie antykoagulantem był płyn ACD-A, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, przechowywane w temp. niższej lub równej -18 st. C, 2-gi pojemnik, składnik poddany karencji trwającej 16 tyg. oraz powtórny przebadaniu dawcy

E4713 Rozmrożone OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|ACD-A/XX/2-6C|1(pierwszy) pojemnik

Rozmrożone osocze świeżo mrożone otrzymane metodą aferezy, gdzie płynem konserwującym był płyn ACD-A, o niewyspecyfikowanej objętości, przechowywane w temp.2-6 st.C

E4715 Rozmrożone OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|ACD-A/XX/2-6C|1(pierwszy) pojemnik|karencja >=112d/powtórnie bad.

Rozmrożone osocze świeżo mrożone otrzymane metodą aferezy, gdzie płynem konserwującym był płyn ACD-A, o niewyspecyfikowanej objętości, składnik otrzymany z osocza poddanego karencji trwającej 16 tyg. oraz powtórny przebadaniu dawcy, przechowywane w temp.2-6 st.C, pierwszy pojemnik

E4717 Rozmrożony OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|ACD-A/XX/2-6C|2 (drugi) pojemnik

Rozmrożone osocze świeżo mrożone otrzymane metodą aferezy, gdzie płynem konserwującym był płyn ACD-A, o niewyspecyfikowanej objętości, przechowywane w temp. 2-6 st.C/2-gi pojemnik

E4719 Rozmrożone OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|ACD-A/XX/2-6C|2 (drugi)pojemnik|karencja >=112d/powtórnie bad.

Rozmrożone osocze świeżo mrożone otrzymane metodą aferezy, gdzie płynem konserwującym był płyn ACD-A, o niewyspecyfikowanej objętości, składnik otrzymany z osocza poddanego karencji trwającej 16 tyg. oraz powtórny przebadaniu dawcy, przechowywane w temp.2-6 st.C, 2 -gi pojemnik

E4737 OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|NaCytr./XX/<=-18C|1(pierwszy) pojemnik

Osocze świeżo mrożone otrzymane metodą aferezy, gdzie płynem konserwującym był cytrynian sodu, o niewyspecyfikowanej objętości, przechowywane w temperaturze niższej lub równej -18 st.C, 1-szy pojemnik

E4739 OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|NaCytr./XX/<=-18C|1(pierwszy) pojemnik|karencja >=112d/powtórnie bad.

Osocze świeżo mrożone otrzymane metodą aferezy, gdzie płynem konserwującym był cytrynian sodu, o niewyspecyfikowanej objętości, osocze poddane karencji trwającej 16 tyg. oraz powtórny przebadaniu dawcy, przechowywane w temperaturze niższej lub równej -18 st.C, 1-szy pojemnik

- E4741** OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|NaCytr./XX/<=-18C|2 (drugi) pojemnik
- Osocze świeżo mrożone otrzymane metodą aferezy, gdzie płynem konserwującym był cytrynian sodu, o niewyspecyfikowanej objętości, przechowywane w temperaturze niższej lub równej -18 st.C, 2-gi pojemnik
- E4743** OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|NaCytr./XX/<=-18C|2 (drugi) pojemnik|karencja >=112d/powtórnie bad.
- Osocze świeżo mrożone otrzymane metodą aferezy, gdzie płynem konserwującym był cytrynian sodu, o niewyspecyfikowanej objętości, osocze poddane karencji trwającej 16 tyg. oraz powtórnemu przebadaniu dawcy, przechowywane w temperaturze niższej lub równej -18 st.C, 2-gi pojemnik
- E4761** Rozmrożone OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|NaCytr./XX/2-6C|1(pierwszy) pojemnik
- Rozmrożone osocze świeżo mrożone otrzymane metodą aferezy, gdzie płynem konserwującym był cytrynian sodu, o niewyspecyfikowanej objętości, przechowywane w temp. 2-6 st.C, 1-szy pojemnik
- E4763** Rozmrożone OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|NaCytr./XX/2-6C|1(pierwszy) pojemnik|karencja >=112d/powtórnie bad.
- Rozmrożone osocze świeżo mrożone otrzymane metodą aferezy, gdzie płynem konserwującym był cytrynian sodu, o niewyspecyfikowanej objętości, składnik otrzymany z osocza poddanego karencji trwającej 16 tyg. oraz powtórnym przebadaniu dawcy, przechowywane w temp.2-6 st.C, 1-szy pojemnik
- E4764** Rozmrożone OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|NaCytr./XX/2-6C|składnik napromieniowany|1(pierwszy) pojemnik|karencja >=112d/powtórnie bad.
- Rozmrożone osocze świeżo mrożone otrzymane metodą aferezy, gdzie płynem konserwującym był cytrynian sodu, o niewyspecyfikowanej objętości, poddane napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, składnik otrzymany z osocza poddanego karencji trwającej, 16 tyg. oraz powtórnym przebadaniu dawcy, przechowywane w temp.2-6 st.C, 1-szy pojemnik
- E4765** Rozmrożone OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|NaCytr./XX/2-6C|2 (drugi) pojemnik
- Rozmrożone osocze świeżo mrożone otrzymane metodą aferezy, gdzie płynem konserwującym był cytrynian sodu, o niewyspecyfikowanej objętości, przechowywane w temp. 2-6 st.C, 1-szy pojemnik
- E4766** Rozmrożone OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|NaCytr./XX/2-6C|składnik napromieniowany|2 (drugi) pojemnik
- Rozmrożone osocze świeżo mrożone otrzymane metodą aferezy, gdzie płynem konserwującym był cytrynian sodu, objętość niewyspecyfikowana, poddane napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, przechowywane w temp. 2-6 st.C, 2-gi pojemnik
- E4767** Rozmrożone OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|NaCytr./XX/2-6C|2 (drugi) pojemnik|karencja >=112d/powtórnie bad.
- Rozmrożone osocze świeżo mrożone otrzymane metodą aferezy, gdzie płynem konserwującym był cytrynian sodu, o niewyspecyfikowanej objętości, składnik otrzymany z osocza poddanego karencji trwającej 16 tyg. oraz powtórnym przebadaniu dawcy, przechowywane w temp.2-6 st.C, 2-gi pojemnik

E4768 Rozmrożony OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|NaCytr./XX/2-6C|składnik napromieniowany|2 (drugi) pojemnik|karencja >=112d/powtórnie bad.

Rozmrożone osocze świeżo mrożone otrzymane metodą aferezy, gdzie płynem konserwującym był cytrynian sodu, o niewyspecyfikowanej objętości, poddane napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów- wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, składnik otrzymany z osocza poddanego karencji trwającej, 16 tyg. oraz powtórny przebadaniu dawcy, przechowywane w temp.2-6 st.C, 2-gi pojemnik

E4785 OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|ACD-A/XX/<-65C|1(pierwszy) pojemnik

Osocze świeżo mrożone otrzymane metodą aferezy, gdzie płynem konserwującym był płyn ACD-A, o niewyspecyfikowanej objętości, przechowywane w temperaturze niższej niż -65 st.C, 1-szy pojemnik

E4787 OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy |ACD-A/XX/<-65C|1(pierwszy) pojemnik|karencja >=112d/powtórnie bad.

Osocze świeżo mrożone otrzymane metodą aferezy, gdzie płynem konserwującym był płyn ACD-A, o niewyspecyfikowanej objętości, przechowywane w temperaturze niższej niż -65 st.C, 1-szy pojemnik, osocze poddane karencji trwającej 16 tyg. oraz powtórny przebadaniu dawcy,

E4789 OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|ACD-A/XX/<-65C|2 (drugi) pojemnik

Osocze świeżo mrożone otrzymane metodą aferezy, gdzie płynem konserwującym był płyn ACD-A, o niewyspecyfikowanej objętości, przechowywane w temperaturze niższej niż -65 st.C, 2-gi pojemnik

E4791 OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|ACD-A/XX/<-65C|2 (drugi) pojemnik|karencja >=112d/powtórnie bad.

Osocze świeżo mrożone otrzymane metodą aferezy, gdzie płynem konserwującym był płyn ACD-A, o niewyspecyfikowanej objętości, przechowywane w temperaturze niższej niż -65 st.C, 2-gi pojemnik, osocze poddane karencji trwającej 16 tyg. oraz powtórny przebadaniu dawcy

E4809 OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|NaCytr./XX/<-65C|1(pierwszy) pojemnik

Osocze świeżo mrożone otrzymane metodą aferezy, gdzie płynem konserwującym był cytrynian sodu, o niewyspecyfikowanej objętości, przechowywane w temperaturze niższej niż -65 st.C, 1-szy pojemnik

E4811 OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|NaCytr./XX/<-65C|1(pierwszy) pojemnik|karencja >=112d/powtórnie bad.

Osocze świeżo mrożone otrzymane metodą aferezy, gdzie płynem konserwującym był cytrynian sodu, o niewyspecyfikowanej objętości, przechowywane w temperaturze niższej niż -65 st.C, 1-szy pojemnik, osocze poddane karencji trwającej 16 tyg. oraz powtórny przebadaniu dawcy,

E4813 OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|NaCytr./XX/<-65C|2 (drugi) pojemnik

Osocze świeżo mrożone otrzymane metodą aferezy, gdzie płynem konserwującym był cytrynian sodu, o niewyspecyfikowanej objętości, przechowywane w temperaturze niższej niż -65 st.C, 2-gi pojemnik

E4815 OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|NaCytr./XX/<-65C|2 (drugi) pojemnik|karencja >=112d/powtórnie bad.

Osocze świeżo mrożone otrzymane metodą aferezy, gdzie płynem konserwującym był cytrynian sodu, o niewyspecyfikowanej objętości, przechowywane w temperaturze niższej niż -65 st.C, 2-gi pojemnik, osocze poddane karencji trwającej 16 tyg. oraz powtórny przebadaniu dawcy,

E4833 OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE|CPD/XX/<=-18C|1(pierwszy) pojemnik

Osocze otrzymane z niewyspecyfikowanej objętości krwi pełnej pobranej na 63 ml płynu CPD, przechowywane w temp. nie wyższej lub równej -18 st.C, 1-szy pojemnik

- E4834** OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE|CPD/XX/<=-18C|składnik napromieniowany|1(pierwszy) pojemnik
- Osocze otrzymane z niewyspecyfikowanej objętości krwi pełnej pobranej na 63 ml płynu CPD, przechowywane w temperaturze mniejszej lub równej -18 st.C, poddane napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów- wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, 1-szy pojemnik
- E4835** OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE|CPD/XX/<=-18C|1(pierwszy) pojemnik|karencja >=112d/powtórnie bad.
- Osocze otrzymane z niewyspecyfikowanej objętości krwi pełnej pobranej na 63 ml płynu CPD, przechowywane w temp. nie wyższej lub równej -18 st.C, 1-szy pojemnik, osocze poddane karencji trwającej 16 tyg. oraz powtórny przebadaniu dawcy,
- E4836** OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE|CPD/XX/<=-18C|składnik napromieniowany|1(pierwszy) pojemnik|karencja >=112d/powtórnie bad.
- Osocze otrzymane z niewyspecyfikowanej objętości krwi pełnej pobranej na 63 ml płynu CPD, przechowywane w temperaturze mniejszej lub równej -18 st.C, poddane napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, 1-szy pojemnik, osocze poddane karencji trwającej 16 tyg. oraz powtórny przebadaniu dawcy,
- E4837** OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE|CPD/XX/<=-18C|2 (drugi) pojemnik
- Osocze otrzymane z niewyspecyfikowanej objętości krwi pełnej pobranej na 63 ml płynu CPD, przechowywane w temp. nie wyższej lub równej -18 st.C, 2-gi pojemnik
- E4838** OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE|CPD/XX/<=-18C|składnik napromieniowany|2 (drugi) pojemnik
- Osocze otrzymane z nieokreślonej objętości krwi pełnej pobranej na 63 ml płynu CPD, przechowywane w temperaturze mniejszej lub równej -18 st.C, poddane napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, 2-gi pojemnik
- E4839** OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE|CPD/XX/<=-18C|2 (drugi) pojemnik|karencja >=112d/powtórnie bad.
- Osocze otrzymane z niewyspecyfikowanej objętości krwi pełnej pobranej na 63 ml płynu CPD, przechowywane w temp. nie wyższej lub równej -18 st.C, 2-gi pojemnik, osocze poddane karencji trwającej 16 tyg. oraz powtórny przebadaniu dawcy
- E4840** OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE|CPD/XX/<=-18C|składnik napromieniowany|2 (drugi)pojemnik|karencja >=112d/powtórnie bad.
- Osocze otrzymane z niewyspecyfikowanej objętości krwi pełnej pobranej na 63 ml płynu CPD, przechowywane w temperaturze mniejszej lub równej -18 st.C, poddane napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, 2-gi pojemnik, osocze poddane karencji trwającej 16 tyg. oraz powtórny przebadaniu dawcy,
- E4845** Rozmrożone OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE|CPD/XX/2-6C|1(pierwszy) pojemnik
- Rozmrożone osocze świeżo mrożone otrzymane z niewyspecyfikowanej objętości krwi pełnej pobranej na 63 ml płynu CPD, przechowywane w temp. 2-6 st.C, 1-szy pojemnik

- E4846** Rozmrożone OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE|CPD/XX/2-6C|składnik napromieniowany|1(pierwszy) pojemnik
- Rozmrożone osocze świeżo mrożone otrzymane z niewyspecyfikowanej objętości krwi pełnej pobranej na 63 ml płynu CPD, poddany napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, przechowywane w temp. 2-6 st.C, 1-szy pojemnik
- E4847** Rozmrożone OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE|CPD/XX/2-6C|1(pierwszy) pojemnik|karencja >=112d/powtórnie bad.
- Rozmrożone osocze świeżo mrożone otrzymane z niewyspecyfikowanej objętości krwi pełnej pobranej na 63 ml płynu CPD, poddane karencji trwającej, 16 tyg. oraz powtórny przebadaniu dawcy, przechowywane w temp. 2-6 st.C, 1-szy pojemnik
- E4849** Rozmrożone OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE|CPD/XX/2-6C|2 (drugi) pojemnik
- Rozmrożone osocze świeżo mrożone otrzymane z niewyspecyfikowanej objętości krwi pełnej pobranej na 63 ml płynu CPD, przechowywane w temp. 2-6 st.C, 2-gi pojemnik
- E4851** Rozmrożone OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE|CPD/XX/2-6C|2 (drugi) pojemnik|karencja >=112d/powtórnie bad.
- Rozmrożone osocze świeżo mrożone otrzymane z niewyspecyfikowanej objętości krwi pełnej pobranej na 63 ml płynu CPD, poddane karencji trwającej, 16 tyg. oraz powtórny przebadaniu dawcy, przechowywane w temp. 2-6 st.C, 2-gi pojemnik
- E4852** Rozmrożone OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE|CPD/XX/2-6C|składnik napromieniowany|2(drugi) pojemnik|karencja >=112d/powtórnie bad.
- Rozmrożone osocze otrzymane z niewyspecyfikowanej objętości krwi pełnej pobranej na 63 ml płynu CPD, poddane napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, 2-gi pojemnik, osocze poddane karencji trwającej 16 tyg. oraz powtórny przebadaniu dawcy, przechowywane w temp. 2-6 st.C
- E4857** OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE|CPDA-1/XX/<=-18C|1(pierwszy) pojemnik
- Osocze otrzymane z niewyspecyfikowanej objętości krwi pełnej pobranej na 70 ml płynu CPDA-1, przechowywane w temperaturze mniejszej lub równej -18 st.C, 1-szy pojemnik
- E4859** OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE|CPDA-1/XX/<=-18C|1(pierwszy) pojemnik|karencja >=112d/powtórnie bad.
- Osocze otrzymane z niewyspecyfikowanej objętości krwi pełnej pobranej na 70 ml płynu CPDA-1, przechowywane w temperaturze mniejszej lub równej -18 st.C, 1-szy pojemnik, osocze poddane karencji trwającej 16 tyg. oraz powtórny przebadaniu dawcy
- E4860** OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE|CPDA-1/XX/<=-18C|składnik napromieniowany|1(pierwszy) pojemnik|karencja >=112d/powtórnie bad.
- Osocze otrzymane z niewyspecyfikowanej objętości krwi pełnej pobranej na 70 ml płynu CPDA-1, poddane napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, przechowywane w temperaturze mniejszej lub równej -18 st.C, osocze poddane karencji trwającej 16 tyg. oraz powtórny przebadaniu dawcy, 1-szy pojemnik
- E4861** OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE|CPDA-1/XX/<=-18C|2 (drugi) pojemnik
- Osocze otrzymane z niewyspecyfikowanej objętości krwi pełnej pobranej na 70 ml płynu CPDA-1, przechowywane w temperaturze mniejszej lub równej -18 st.C, 2-gi pojemnik

- E4862** OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE|CPDA-1/XX/<=-18C|składnik napromieniowany|2 (drugi) pojemnik
- Osocze otrzymane z niewyspecyfikowanej objętości krwi pełnej pobranej na 70 ml płynu CPDA-1, poddane napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, przechowywane w temperaturze mniejszej lub równej -18 st.C, 2-gi pojemnik
- E4863** OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE|CPDA-1/XX/<=-18C|2 (drugi) pojemnik|karencja >=112d/powtórnie bad.
- Osocze otrzymane z niewyspecyfikowanej objętości krwi pełnej pobranej na 70 ml płynu CPDA-1, przechowywane w temperaturze mniejszej lub równej -18 st.C, 2-gi pojemnik, osocze poddane karencji trwającej 16 tyg. oraz powtórny przebadaniu dawcy
- E4864** OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE|CPDA-1/XX/<=-18C|składnik napromieniowany|2 (drugi) pojemnik|karencja >=112d/powtórnie bad.
- Osocze otrzymane z niewyspecyfikowanej objętości krwi pełnej pobranej na 70 ml płynu CPDA-1, poddane napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, przechowywane w temperaturze mniejszej lub równej -18 st.C, osocze poddane karencji trwającej 16 tyg. oraz powtórny przebadaniu dawcy, 2-gi pojemnik
- E4869** Rozmrożone OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE|CPDA-1/XX/2-6C|1(pierwszy) pojemnik
- Rozmrożone osocze świeżo mrożone otrzymane z niewyspecyfikowanej objętości krwi pełnej pobranej na 70 ml płynu CPDA-1, przechowywane w temperaturze 2-6 st.C, 1-szy pojemnik
- E4870** Rozmrożone OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE|CPDA-1/XX/2-6C|składnik napromieniowany|1(pierwszy) pojemnik
- Rozmrożone osocze świeżo mrożone otrzymane z niewyspecyfikowanej objętości krwi pełnej pobranej na 70 ml płynu CPDA-1, przed zamrożeniem poddane napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, przechowywane w temperaturze 2-6 st.C, 1-szy pojemnik
- E4871** Rozmrożone OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE|CPDA-1/XX/2-6C|1(pierwszy) pojemnik|karencja >=112d/powtórnie bad.
- Rozmrożone osocze świeżo mrożone otrzymane z niewyspecyfikowanej objętości krwi pełnej pobranej na 70 ml płynu CPDA-1, osocze poddane karencji trwającej 16 tyg. oraz powtórny przebadaniu, przechowywane w temp. 2-6 st.C, 1-szy pojemnik
- E4872** Rozmrożone OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE|CPDA-1/XX/2-6C|składnik napromieniowany|1(pierwszy) pojemnik|karencja >=112d/powtórnie bad.
- Rozmrożone osocze świeżo mrożone otrzymane z niewyspecyfikowanej objętości krwi pełnej pobranej na 70 ml płynu CPDA-1, przed zamrożeniem poddane napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, osocze poddane karencji trwającej 16 tyg. oraz powtórny przebadaniu, przechowywane w temp. 2-6 st.C, 1-szy pojemnik
- E4873** Rozmrożone OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE|CPDA-1/XX/2-6C|2 (drugi) pojemnik
- Rozmrożone osocze świeżo mrożone otrzymane z niewyspecyfikowanej objętości krwi pełnej pobranej na 70 ml płynu CPDA-1, przechowywane w temperaturze 2-6 st.C, 2-gi pojemnik

E4874 Rozmrożone OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE|CPDA-1/XX/2-6C|składnik napromieniowany|2 (drugi) pojemnik

Rozmrożone osocze świeżo mrożone otrzymane z niewyspecyfikowanej objętości krwi pełnej pobranej na 70 ml płynu CPDA-1, przed zamrożeniem poddane napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, przechowywane w temperaturze 2-6 st.C, 2-gi pojemnik

E4875 Rozmrożone OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE|CPDA-1/XX/2-6C|2 (drugi) pojemnik|karencja >=112d/powtórnie bad.

Rozmrożone osocze świeżo mrożone otrzymane z niewyspecyfikowanej objętości krwi pełnej pobranej na 70 ml płynu CPDA-1, osocze poddane karencji trwającej 16 tyg. oraz powtórny przebadaniu, przechowywane w temp. 2-6 st.C, 2-gi pojemnik

E4876 Rozmrożone OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE|CPDA-1/XX/2-6C|składnik napromieniowany|2 (drugi) pojemnik|karencja >=112d/powtórnie bad.

Rozmrożone osocze świeżo mrożone otrzymane z niewyspecyfikowanej objętości krwi pełnej pobranej na 70 ml płynu CPDA-1, przed zamrożeniem poddane napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, osocze poddane karencji trwającej 16 tyg. oraz powtórny przebadaniu, przechowywane w temp. 2-6 st.C, 2-gi pojemnik

E4881 OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE|CPD/XX/<-65C|1(pierwszy) pojemnik

Osocze otrzymane z niewyspecyfikowanej objętości krwi pełnej pobranej na 63 ml płynu konserwującego CPD, przechowywane w temperaturze mniejszej niż -65 st.C, 1-szy pojemnik

E4882 OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE|CPD/XX/<-65C|składnik napromieniowany|1(pierwszy) pojemnik

Osocze otrzymane z niewyspecyfikowanej objętości krwi pełnej pobranej na 63 ml płynu konserwującego CPD, przed zamrożeniem poddane napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma przechowywane w temperaturze mniejszej niż -65 st.C, 1-szy pojemnik

E4883 OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE|CPD/XX/<-65C|1(pierwszy) pojemnik|karencja >=112d/powtórnie bad.

Osocze otrzymane z niewyspecyfikowanej objętości krwi pełnej pobranej na 63 ml płynu konserwującego CPD, przechowywane w temperaturze mniejszej, niż -65 st.C, osocze poddane karencji trwającej 16 tyg. oraz powtórny przebadaniu, 1-szy pojemnik

E4884 OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE|CPD/XX/<-65C|składnik napromieniowany|1(pierwszy) pojemnik|karencja >=112d/powtórnie bad.

Osocze otrzymane z niewyspecyfikowanej objętości krwi pełnej pobranej na 63 ml płynu konserwującego CPD, przed zamrożeniem poddane napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, przechowywane w temperaturze mniejszej niż -65 st.C, osocze poddane karencji trwającej 16 tyg. oraz powtórny przebadaniu, 1-szy pojemnik

E4885 OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE|CPD/XX/<-65C|2 (drugi) pojemnik

Osocze otrzymane z niewyspecyfikowanej objętości krwi pełnej pobranej na 63 ml płynu konserwującego CPD, przechowywane w temperaturze mniejszej lub równej -65 st.C, 2-gi pojemnik

- E4886** OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE|CPD/XX/<-65C|składnik napromieniowany|2 (drugi) pojemnik
- Osocze otrzymane z niewyspecyfikowanej objętości krwi pełnej pobranej na 63 ml płynu konserwującego CPD, przed zamrożeniem poddane napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, przechowywane w temperaturze mniejszej niż -65 st.C, 2-gi pojemnik
- E4887** OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE|CPD/XX/<-65C|2 (drugi) pojemnik|karencja >=112d/powtórnie bad.
- Osocze otrzymane z niewyspecyfikowanej objętości krwi pełnej pobranej na 63 ml płynu konserwującego CPD, przechowywane w temperaturze mniejszej, niż -65 st.C, osocze poddane karencji trwającej 16 tyg. oraz powtórny przebadaniu, 2-gi pojemnik
- E4888** OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE|CPD/XX/<-65C|składnik napromieniowany|2 (drugi) pojemnik|karencja >=112d/powtórnie bad.
- Osocze otrzymane z niewyspecyfikowanej objętości krwi pełnej pobranej na 63 ml płynu konserwującego CPD, przed zamrożeniem poddane napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, przechowywane w temperaturze mniejszej niż -65 st.C, osocze poddane karencji trwającej 16 tyg. oraz powtórny przebadaniu, 2-gi pojemnik
- E4893** OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE|CPDA-1/XX/<-65C|1(pierwszy) pojemnik
- Osocze otrzymane z niewyspecyfikowanej objętości krwi pełnej pobranej na 70 ml płynu konserwującego CPDA-1, przechowywane w temperaturze mniejszej, niż -65 st.C, 1-szy pojemnik
- E4894** OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE|CPDA-1/XX/<-65C|składnik napromieniowany|1(pierwszy) pojemnik
- Osocze otrzymane z niewyspecyfikowanej objętości krwi pełnej pobranej na 70 ml płynu konserwującego CPDA-1, przed zamrożeniem poddane napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, przechowywane w temperaturze mniejszej niż -65 st.C, 1-szy pojemnik
- E4895** OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE|CPDA-1/XX/<-65C|1(pierwszy) pojemnik|karencja >=112d/powtórnie bad.
- Osocze otrzymane z niewyspecyfikowanej objętości krwi pełnej pobranej na 70 ml płynu konserwującego CPDA-1, przechowywane w temperaturze mniejszej, niż -65 st.C, osocze poddane karencji trwającej 16 tyg. oraz powtórny przebadaniu, 1-szy pojemnik
- E4896** OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE|CPDA-1/XX/<-65C|składnik napromieniowany|1(pierwszy) pojemnik|karencja >=112d/powtórnie bad.
- Osocze otrzymane z niewyspecyfikowanej objętości krwi pełnej pobranej na 70 ml płynu konserwującego CPDA-1, przed zamrożeniem poddane napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, przechowywane w temperaturze mniejszej niż -65 st.C, osocze poddane karencji trwającej 16 tyg. oraz powtórny przebadaniu dawcy, 1-szy pojemnik
- E4897** OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE|CPDA-1/XX/<-65C|2 (drugi) pojemnik
- Osocze otrzymane z niewyspecyfikowanej objętości krwi pełnej pobranej na 70 ml płynu konserwującego CPDA-1, przechowywane w temperaturze mniejszej, niż - 65 st.C, 2-gi pojemnik
- E4899** OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE|CPDA-1/XX/<-65C|2 (drugi) pojemnik|karencja >=112d/powtórnie bad.
- Osocze otrzymane z niewyspecyfikowanej objętości krwi pełnej pobranej na 70 ml płynu konserwującego CPDA-1, przechowywane w temperaturze mniejszej, niż -65 st.C, osocze poddane karencji trwającej 16 tyg. oraz powtórny przebadaniu dawcy, 2-gi pojemnik

E4900 OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE|CPDA-1/XX/<-65C|składnik napromieniowany|2 (drugi) pojemnik|karencja >=112d/powtórnie bad.

Osocze otrzymane z niewyspecyfikowanej objętości krwi pełnej pobranej na 70 ml płynu konserwującego CPDA-1, przed zamrożeniem poddane napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów- wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, przechowywane w temperaturze mniejszej niż -65 st.C, osocze poddane karencji trwającej 16 tyg. oraz powtórny przebadaniu dawcy, 2-gi pojemnik

E4905 KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|CPD/XX/2-6C|1(pierwszy) pojemnik

Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z 450 ml \pm 10% krwi pełnej pobranej na 63 ml płynu konserwującego CPD o niewyspecyfikowanej objętości, przechowywany w temp. 2-6 st.C, 1-szy pojemnik

E4906 KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|CPD/XX/2-6C|składnik napromieniowany|1(pierwszy) pojemnik

Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z 450 ml \pm 10% krwi pełnej pobranej na 63 ml płynu konserwującego CPD o niewyspecyfikowanej objętości, poddane napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów- wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, przechowywany w temp. 2-6 st.C, 1-szy pojemnik

E4907 KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|CPD/XX/2-6C|liczba leuk. nk|1(pierwszy) pojemnik

Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z 450 ml \pm 10% krwi pełnej pobranej na 63 ml płynu konserwującego CPD o niewyspecyfikowanej objętości, przechowywany w temp. 2-6 st.C, poddany procedurze zmniejszenia liczby leukocytów, liczba leukocytów nie została zakodowana, 1-szy pojemnik

E4908 KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|CPD/XX/2-6C|składnik napromieniowany|liczba leuk. nk|1(pierwszy) pojemnik

Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z 450 ml \pm 10% krwi pełnej pobranej na 63 ml płynu konserwującego CPD o niewyspecyfikowanej objętości, przechowywany w temp. 2-6 st.C, poddany procedurze zmniejszenia liczby leukocytów, liczba leukocytów nie została zakodowana, napromieniowany wystarczająco aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów- wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, 1-szy pojemnik

E4909 KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|CPD/XX/2-6C|2 (drugi) pojemnik

Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z 450 ml \pm 10% krwi pełnej pobranej na 63 ml płynu konserwującego CPD o niewyspecyfikowanej objętości, przechowywany w temp. 2-6 st.C, 2-gi pojemnik

E4910 KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|CPD/XX/2-6C|składnik napromieniowany|2 (drugi) pojemnik

Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z 450 ml \pm 10% krwi pełnej pobranej na 63 ml płynu konserwującego CPD o niewyspecyfikowanej objętości, poddane napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, przechowywany w temp. 2-6 st.C, 2-gi pojemnik

E4911 KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|CPD/XX/2-6C|liczba leuk. nk|2 (drugi) pojemnik

Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z 450 ml \pm 10% krwi pełnej pobranej na 63 ml płynu konserwującego CPD o niewyspecyfikowanej objętości, przechowywany w temp. 2-6 st.C, poddany procedurze zmniejszenia liczby leukocytów, liczba leukocytów nie została zakodowana, 2-gi pojemnik

E4912 KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|CPD/XX/2-6C|składnik napromieniowany|liczba leuk. nk|2 (drugi) pojemnik

Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z 450 ml \pm 10% krwi pełnej pobranej na 63 ml płynu konserwującego CPD o niewyspecyfikowanej objętości, przechowywany w temp. 2-6 st.C, poddany procedurze zmniejszenia liczby leukocytów, liczba leukocytów nie została zakodowana, napromieniowany wystarczająco, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, 2-gi pojemnik

E4937 KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|CPDA-1/XX/2-6C|1(pierwszy) pojemnik

Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z 450 ml \pm 10% krwi pełnej pobranej na 70 ml płynu konserwującego CPDA-1 o niewyspecyfikowanej objętości, przechowywany w temp. 2-6 st.C, 1-szy pojemnik

E4938 KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|CPDA-1/XX/2-6C|składnik napromieniowany|1(pierwszy) pojemnik

Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z 450 ml \pm 10% krwi pełnej pobranej na 70 ml płynu konserwującego CPDA-1 o niewyspecyfikowanej objętości, poddane napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, przechowywany w temp. 2-6 st.C, 1-szy pojemnik

E4939 KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|CPDA-1/XX/2-6C|liczba leuk. nk|1(pierwszy) pojemnik

Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z 450 ml \pm 10% krwi pełnej pobranej na 70 ml płynu konserwującego CPDA-1 o niewyspecyfikowanej objętości, przechowywany w temp. 2-6 st.C, poddany procedurze zmniejszenia liczby leukocytów, liczba leukocytów nie została zakodowana, 1-szy pojemnik

E4941 KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|CPDA-1/XX/2-6C|2 (drugi) pojemnik

Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z 450 ml \pm 10% krwi pełnej pobranej na 70 ml płynu konserwującego CPDA-1 o niewyspecyfikowanej objętości, przechowywany w temp. 2-6 st.C, 2-gi pojemnik

E4942 KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|CPDA-1/XX/2-6C|składnik napromieniowany|2 (drugi) pojemnik

Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z 450 ml \pm 10% krwi pełnej pobranej na 70 ml płynu konserwującego CPDA-1 o niewyspecyfikowanej objętości, poddane napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, przechowywany w temp. 2-6 st.C, 2-gi pojemnik

E4943 KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|CPDA-1/XX/2-6C|liczba leuk. nk|2 (drugi) pojemnik

Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z 450 ml \pm 10% krwi pełnej pobranej na 70 ml płynu konserwującego CPDA-1 o niewyspecyfikowanej objętości, przechowywany w temp. 2-6 st.C, poddany procedurze zmniejszenia liczby leukocytów, liczba leukocytów nie została zakodowana, 2-gi pojemnik

E4944 KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|CPDA-1/XX/2-6C|składnik napromieniowany|liczba leuk. nk|2 (drugi) pojemnik

Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z 450 ml \pm 10% krwi pełnej pobranej na 70 ml płynu konserwującego CPDA-1 o niewyspecyfikowanej objętości, przechowywany w temp. 2-6 st.C, poddany procedurze zmniejszenia liczby leukocytów, liczba leukocytów nie została zakodowana, napromieniowany wystarczająco, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, 2-gi pojemnik

- E4998** OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE|CPD/450ml/<-25C|do prep./nie do klin.|zamrożono <=24h
- Osocze otrzymane z 450 ml ± 10% krwi pełnej pobranej na 63 ml płynu konserwującego CPD, zamrożone w czasie równym lub krótszym niż 24 h, przechowywane w temp. nie wyższej niż -25 st.C, przeznaczone do dalszej preparatyki, ale nie do użytku klinicznego
- E4999** Przemysłowy KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|brak/450ml/2-6C|liczba leuk:<1log6
- Przemysłowy roztworem soli fizjologicznej koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z 450 ml ± 10% krwi pełnej, bez płynu konserwującego, przechowywany w temp. 2-6 st.C, filtrowany
- E5000** Przemysłowy KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|brak/450ml/2-6C|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6
- Przemysłowy roztworem soli fizjologicznej koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z 450 ml ± 10% krwi pełnej, bez płynu konserwującego, przechowywany w temp. 2-6 st.C, filtrowany, poddany napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma
- E5013** KREW PEŁNA|CPD/XX/2-6C|składnik napromieniowany|antykoagul. niedostos. do obj.
- Krew pełna o niewyspecyfikowanej objętości pobrana na 63 ml płynu konserwującego CPD, przechowywana w temp. 2-6 st. C, poddana napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, pobrano małą objętość krwi, do której nie dostosowano objętości płynu konserwującego
- E5014** KREW PEŁNA|CPD/XX/2-6C|składnik napromieniowany|antykoag. dostosowany do obj.
- Krew pełna o niewyspecyfikowanej objętości pobrana na 63 ml płynu konserwującego CPD, przechowywana w temp. 2-6 st. C, poddana napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, objętość płynu konserwującego odpowiednia do objętości pobranej krwi
- E5015** KREW PEŁNA|CPDA-1/XX/2-6C|składnik napromieniowany|antykoagul. niedostos. do obj.
- Krew pełna o niewyspecyfikowanej objętości pobrana na 70 ml płynu konserwującego CPDA-1, przechowywana w temp. 2-6 st. C, poddana napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, pobrano małą objętość krwi, do której nie dostosowano objętości płynu
- E5016** KREW PEŁNA|CPDA-1/XX/2-6C|składnik napromieniowany|antykoag. dostosowany do obj.
- Krew pełna o niewyspecyfikowanej objętości pobrana na 70 ml płynu konserwującego CPDA-1, przechowywana w temp. 2-6 st. C, poddana napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów- wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, objętość płynu konserwującego odpowiednia do objętości pobranej krwi
- E5017** KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|CPD/XX/2-6C|antykoagul. niedostos. do obj.
- Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z niewyspecyfikowanej objętości krwi pełnej pobranej na 63 ml płynu CPD, przechowywany w temp. 2-6 st.C, składnik otrzymano z małej objętości pobranej krwi pełnej, do której nie dostosowano objętości płynu konserwującego
- E5018** KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|CPD/XX/2-6C|antykoag. dostosowany do obj.
- Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z niewyspecyfikowanej objętości krwi pełnej pobranej na 63 ml płynu CPD, przechowywany w temp. 2-6 st.C, składnik otrzymano z krwi pełnej pobranej do odpowiedniej objętości płynu konserwującego

- E5022** KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|ACD-A/XX/20-24C|bakteriologicznie monitorowano
- Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy, gdzie antykoagulantem był płyn ACD-A, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, przechowywany w temp. 20-24 st.C, składnik poddany ciągłemu monitorowaniu bakteriologicznemu
- E5023** KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|ACD-A/XX/20-24C|1(pierwszy) pojemnik|bakteriologicznie monitorowano
- Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy, gdzie antykoagulantem był płyn ACD-A, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, przechowywany w temp. 20-24 st.C., 1-szy pojemnik, składnik poddany ciągłemu monitorowaniu bakteriologicznemu
- E5024** KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|ACD-A/XX/20-24C|2 (drugi) pojemnik|bakteriologicznie monitorowano
- Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy gdzie antykoagulantem był płyn ACD-A, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, przechowywany w temp. 20-24 st.C., 2-gi pojemnik, składnik poddany ciągłemu monitorowaniu bakteriologicznemu
- E5026** KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|ACD-A/XX/20-24C|składnik napromieniowany|bakteriologicznie monitorowano
- Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy, gdzie antykoagulantem był płyn ACD-A, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, przechowywany w temp. 20-24 st.C, poddany napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, składnik poddany ciągłemu monitorowaniu bakteriologicznemu
- E5027** KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|ACD-A/XX/20-24C|składnik napromieniowany|1(pierwszy) pojemnik|bakteriologicznie monitorowano
- Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy, gdzie antykoagulantem był płyn ACD-A, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, przechowywany w temp. 20-24 st.C, składnik poddany ciągłemu monitorowaniu bakteriologicznemu, poddany napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów- wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, 1-szy pojemnik
- E5028** KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|ACD-A/XX/20-24C|składnik napromieniowany|2 (drugi) pojemnik|bakteriologicznie monitorowano
- Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy, gdzie antykoagulantem był płyn ACD-A, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, przechowywany w temp. 20-24 st.C, składnik poddany ciągłemu monitorowaniu bakteriologicznemu, poddany napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, 2-gi pojemnik
- E5062** KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|ACD-A/XX/20-24C|liczba leuk:<1log6|usunięto supernatan/dodano osocze
- Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy, gdzie antykoagulantem był płyn ACD-A, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, przechowywany w temp. 20-24 st.C, składnik ubogoleukocytny i rekonstruowany
- E5063** KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|ACD-A/XX/20-24C|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6|usunięto supernatan/dodano osocze
- Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy, gdzie antykoagulantem był płyn ACD-A, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, przechowywany w temp. 20-24 st.C, składnik ubogoleukocytny, poddano napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma i rekonstruowano

- E5064** KREW PEŁNA|CPDA-1/450ml/2-6C|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6
- Krew pełna o objętości 450 ml \pm 10% pobrana na 70 ml płynu CPDA-1, przechowywana w temp. 2-6 st.C, filtrowana oraz poddana napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma,
- E5067** KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|CPD/XX/2-6C|składnik napromieniowany|antykoagul. niedostos. do obj.
- Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z niewyspecyfikowanej objętości krwi pełnej pobranej na 63 ml płynu CPD, przechowywany w temp. 2-6 st.C, składnik otrzymano z małej objętości pobranej krwi pełnej, do której nie dostosowano objętości płynu konserwującego, został poddany napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma
- E5070** KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|CPD>AS1/XX/2-6C|składnik napromieniowany|antykoagul. niedostos. do obj.
- Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z niewyspecyfikowanej objętości krwi pełnej pobranej na 63 ml płynu CPD, zawieszony w płynie wzbogacającym ADSOL, przechowywany w temp. 2-6 st.C, składnik otrzymano z małej objętości pobranej krwi pełnej, do której nie dostosowano objętości płynu konserwującego, został poddany napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma
- E5071** KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|CPD>AS1/XX/2-6C|składnik napromieniowany|antykoag. dostosowany do obj.
- Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z niewyspecyfikowanej objętości krwi pełnej pobranej na 63 ml płynu CPD, zawieszony w płynie wzbogacającym ADSOL, przechowywany w temp. 2-6 st.C, objętość pobranej krwi pełnej odpowiednia do objętości płynu konserwującego, został poddany napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma
- E5130** KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|CPDA-1/450ml/2-6C|liczba leuk:<1,2log9
- Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z 450 ml \pm 10% krwi pełnej pobranej na 70 ml płynu konserwującego CPDA-1, pozbawiony kożuszka leukocytarno-płytkowego, przechowywany w temp. 2-6 st.C,
- E5131** KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|CPD/450ml/2-6C|układ otwarty|liczba leuk:<1log6
- Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z 450 ml \pm 10% krwi pełnej pobranej na 63 ml płynu konserwującego CPD, przechowywany w temp.2-6 st.C, filtrowany, powstały w sytuacji, której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej
- E5134** KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|CPDA-1/450ml/2-6C|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1,2log9
- Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z 450 ml \pm 10% krwi pełnej pobranej na 70 ml płynu konserwującego CPDA-1, pozbawiony kożuszka leukocytarno-płytkowego, przechowywany w temp. 2-6 st.C, poddany napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma
- E5135** KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|CPDA-1/450ml/2-6C|układ otwarty|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6
- Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z 450 ml \pm 10% krwi pełnej pobranej na 70 ml płynu konserwującego CPDA-1, przechowywany w temp.2-6 st.C, filtrowany, powstały w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, składnik poddany napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma

- E5138** KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|SAGM/450ml/2-6C|układ otwarty|liczba leuk:<1log6
- Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z 450 ml ± 10% krwi pełnej, zawieszony w płynie wzbogacającym SAGM, przechowywany w temp.2-6 st.C, filtrowany, powstały w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej
- E5139** KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|SAGM/450ml/2-6C|układ otwarty|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6
- Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z 450 ml ± 10% krwi pełnej, zawieszony w płynie wzbogacającym SAGM, przechowywany w temp.2-6 st.C, filtrowany, powstały w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, składnik poddany napromieniowaniu wystarczającym, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma
- E5142** OSOCZE|CPDA-1/XX/<=-18C|układ otwarty|zmniejszono stężenie krio
- Osocze otrzymane z krwi pełnej pobranej na 70 ml CPDA-1 o niewyspecyfikowanej objętości, przechowywane w temp. równej lub niższej od - 18 st.C, pozbawione AHG, powstałe w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej
- E5143** OSOCZE|CPD/XX/<=-18C|układ otwarty|zmniejszono stężenie krio
- Osocze otrzymane z krwi pełnej pobranej na 63 ml CPD o niewyspecyfikowanej objętości, przechowywane w temp. równej lub niższej od - 18 st.C, pozbawione AHG, powstałe w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej
- E5144** ZLEWANA SUROWICA|brak/XX/2-6C
- Składnik powstały z połączenia kilku jednostek odwłóknionego osocza, bez płynu konserwującego, składnik o niewyspecyfikowanej objętości przechowywany w temp.2-6 st.C
- E5146** Mrożona ZLEWANA SUROWICA|brak/XX/<=-18C
- Zamrożony składnik powstały z połączenia kilku jednostek odwłóknionego osocza, bez płynu konserwującego, składnik o niewyspecyfikowanej objętości przechowywany w temp. równej lub niższej niż -18 st.C
- E5151** ZLEWANY KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|CPD/XX/20-24C|układ otwarty
- Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany z połączenia kilku jednostek krwinek płytkowych uzyskanych z krwi pełnej o niewyspecyfikowanej objętości, pobranej na 63 ml płynu konserwującego CPD, przechowywany w temp.20-24 st.C, powstały w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej,
- E5152** ZLEWANY KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|CPDA-1/XX/20-24C|układ otwarty
- Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany z połączenia kilku jednostek krwinek płytkowych uzyskanych z krwi pełnej o niewyspecyfikowanej objętości, pobranej na 70 ml płynu konserwującego CPDA-1, przechowywany w temp.20-24 st.C, powstały w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej,
- E5153** OSOCZE|CPD/XX/<=-18C|nie do prep./nie do klin.|zmniejszono stężenie krio
- Osocze uzyskane z krwi pełnej o niewyspecyfikowanej objętości pobranej na 63 ml CPD, przechowywane w temp. nie wyższej lub równej niż -18 st.C, składnik pozbawiony AHG, przeznaczony do zniszczenia

- E5160** Przemiany KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|brak/XX/2-6C|układ otwarty
- Przemiany roztworem soli fizjologicznej koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z niewyspecyfikowanej objętości krwi pełnej, bez płynu konserwującego, przechowywany w temp. 2-6 st.C powstały w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej
- E5161** KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|CPD/XX/2-6C|składnik napromieniowany|antykoag. dostosowany do obj.
- Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z krwi pełnej o niewyspecyfikowanej objętości pobranej na 63 ml płynu konserwującego CPD, przechowywany w temp. 2-6 st.C, objętość pobranej krwi pełnej odpowiednia do objętości płynu konserwującego, poddany napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma
- E5168** Przemiany KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|brak/XX/2-6C|układ, otwarty|składnik napromieniowany
- Przemiany roztworem soli fizjologicznej koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z niewyspecyfikowanej objętości krwi pełnej, przechowywany w temp. 2-6 st.C powstały w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, składnik poddany napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma
- E5221** KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|CPD/450ml/20-24C|do prep./nie do klin.
- Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany z $450 \pm 10\%$ ml krwi pełnej pobranej na 63 ml płynu konserwującego CPD, przechowywany w temp. 20-24 st.C, składnik przeznaczony do dalszej preparatyki, ale nie do użytku klinicznego
- E5223** KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|CPDA-1/450ml/20-24C|do prep./nie do klin.
- Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany z $450 \pm 10\%$ ml krwi pełnej pobranej na 70 ml płynu konserwującego CPDA-1, przechowywany w temp. 20-24 st.C, składnik przeznaczony do dalszej preparatyki, ale nie do użytku klinicznego
- E5226** ZLEWANY KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|CPD/XX/20-24C|układ otwarty|składnik napromieniowany
- Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany z połączenia kilku jednostek krwinek płytkowych uzyskanych z krwi pełnej o niewyspecyfikowanej objętości, pobranej na 63 ml płynu konserwującego CPD, przechowywany w temp.20-24 st.C, powstały w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji, składnik poddany napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma
- E5227** ZLEWANY KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|CPDA-1/XX/20-24C|układ otwarty|składnik napromieniowany
- Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany z połączenia kilku jednostek krwinek płytkowych uzyskanych z krwi pełnej o niewyspecyfikowanej objętości, pobranej na 70 ml płynu konserwującego CPDA-1, przechowywany w temp.20-24 st.C, powstały w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, składnik poddany napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma
- E5239** KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|CPDA-1/450ml/2-6C|układ otwarty|liczba leuk:<1log6
- Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z $450 \text{ ml} \pm 10\%$ krwi pełnej pobranej na 70 ml płynu konserwującego CPDA-1, przechowywany w temp.2-6 st.C, filtrowany, powstały w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej,

E5246 KONCENTRAT KRWINEK CZERWONYCH|CPDA-1/XX/2-6C|składnik napromieniowany|antykoagul. niedostos. do obj.

Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z krwi pełnej o niewyspecyfikowanej objętości pobranej na 70 ml płynu konserwującego CPDA-1, przechowywany w temp. 2-6 st.C, składnik otrzymano z malej objętości pobranej krwi pełnej, do której nie dostosowano objętości płynu konserwującego, poddany napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka, 25 Gy promieni gamma

E5247 KONCENTRAT KRWINEK CZERWONYCH|CPDA-1/XX/2-6C|składnik napromieniowany|antykoag. dostosowany do obj.

Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z krwi pełnej o niewyspecyfikowanej objętości pobranej na 70 ml płynu konserwującego CPDA-1, przechowywany w temp. 2-6 st.C, objętość pobranej krwi pełnej odpowiednia do objętości płynu konserwującego, poddany napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów- wymagana dawka 25 Gy promieni gamma

E5256 Rozmrożony KRIOPRECYPITAT|brak/nk/20-24C

Rozmrożony krioprecypitat, preparat bez płynu konserwującego, objętość składnika, z którego został otrzymany nieokreślona kodem, temperatura przechowywania 20 - 24 C.

E5258 KONCENTRAT KRWINEK CZERWONYCH|SAGM/450ml/2-6C|liczba leuk:<1log6,KPK filtr.

Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z 450 ml \pm 10% krwi pełnej, zawieszony w płynie wzbogacającym SAGM, przechowywany w temp. 2- 6 st.C, filtrowany, otrzymany z krwi pełnej filtrowanej

E5259 KONCENTRAT KRWINEK CZERWONYCH|SAGM/450ml/2-6C|liczba leuk:<1log6,KKCz filtr

Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z 450 ml \pm 10% krwi pełnej, zawieszony w płynie wzbogacającym SAGM, przechowywany w temp. 2- 6 st.C, filtrowany

E5260 KONCENTRAT KRWINEK CZERWONYCH|SAGM/450ml/2-6C|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6,KPK filtr.

Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z 450 ml \pm 10% krwi pełnej, zawieszony w płynie wzbogacającym SAGM, filtrowany, ponieważ otrzymany z krwi pełnej filtrowanej, przechowywany w temp. 2- 6 st.C, poddany napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma

E5261 KONCENTRAT KRWINEK CZERWONYCH|SAGM/450ml/2-6C|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6,KKCz filtr

Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z 450 ml \pm 10% krwi pełnej, zawieszony w płynie wzbogacającym SAGM, przechowywany w temp. 2- 6 st.C, filtrowany, poddany napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma

E5262 Przemiany KONCENTRAT KRWINEK CZERWONYCH|brak/450ml/2-6C|liczba leuk:<1log6,KPK filtr.

Przemiany roztworem soli fizjologicznej koncentrat krwinek czerwonych, który został otrzymany z 450 ml \pm 10% krwi pełnej, bez płynu konserwującego, przechowywany w temp. 2- 6 st.C, składnik otrzymany z krwi pełnej filtrowanej

E5263 Przemiany KONCENTRAT KRWINEK CZERWONYCH|brak/450ml/2-6C|liczba leuk:<1log6,KKCz filtr

Przemiany roztworem soli fizjologicznej koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z 450 ml \pm 10% krwi pełnej, bez płynu konserwującego, przechowywany w temp. 2- 6 st.C, filtrowany,

E5264 Przemiany KONCENTRAT KRWINEK CZERWONYCH|brak/450ml/2-6C|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6,KPK filtr.

Przemiany roztworem soli fizjologicznej koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z 450 ml ± 10% krwi pełnej, bez płynu konserwującego, przechowywany w temp. 2- 6 st.C, filtrowany, ponieważ otrzymany z krwi pełnej filtrowanej, poddany napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma

E5265 Przemiany KONCENTRAT KRWINEK CZERWONYCH|brak/450ml/2-6C|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6,KKCz filtr

Przemiany roztworem soli fizjologicznej koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z 450 ml ± 10% krwi pełnej, bez płynu konserwującego, przechowywany w temp. 2- 6 st.C, filtrowany, poddany napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma

E5266 OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE|CPD/XX/<-30C|liczba leuk:<1log6,KPK filtr.

Osocze otrzymane z niewyspecyfikowanej objętości krwi pełnej pobranej na 63 ml płynu CPD, filtrowane, ponieważ oddzielone z krwi pełnej filtrowanej, przechowywane w temperaturze mniejszej, niż - 30 st.C

E5287 OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE|CPD/450ml/<-30C|do prep./do klin.|liczba leuk:<1log6

Osocze otrzymane z niewyspecyfikowanej objętości krwi pełnej pobranej na 63 ml płynu CPD, filtrowane, ponieważ oddzielone z krwi pełnej filtrowanej, zamrożone w warunkach określonych dla osocza świeżo mrożonego, przechowywane w temperaturze mniejszej niż - 30 st.C, przeznaczone do dalszej preparatyki i użytku klinicznego

E5292 OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|ACD-A/XX/<-30C|liczba leuk:<1log6|>=200mL<400mL

Osocze otrzymane metodą aferezy, gdzie antykoagulantem był płyn ACD-A, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, składnik ubogoleukocytarny, przechowywany w temp. nie wyższej niż - 30 st.C, objętość końcowa >=200ml<400ml

E5293 OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|ACD-A/XX/<-30C|liczba leuk:<1log6|>=400mL<600mL

Osocze otrzymane metodą aferezy, gdzie antykoagulantem był płyn ACD-A, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, składnik ubogoleukocytarny, przechowywany w temp. nie wyższej niż - 30 st.C, objętość końcowa />=400ml<600ml

E5294 OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|ACD-A/XX/<-30C|liczba leuk:<1log6|>=600mL

Osocze otrzymane metodą aferezy, gdzie antykoagulantem był płyn ACD-A, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, składnik ubogoleukocytarny, przechowywany w temp. nie wyższej niż - 30 st.C, objętość końcowa >=600ml

E5295 KONCENTRAT KRWINEK PŁYTKOWYCH z aferezy|ACD-A>PASIII/XX/20-24C|liczba leuk:<1log6|1(pierwszy) pojemnik|inaktywowano psolarenem

Krwinki płytkowe otrzymane metodą aferezy, gdzie płynem konserwującym był płyn ACD-A, zawieszony w PASIII, składnik o niewyspecyfikowanej objętości, składnik ubogoleukocytarny, przechowywany w temp. 20-24 st.C, 1-szy pojemnik, produkt inaktywowany psolarenem

E5296 KONCENTRAT KRWINEK PŁYTKOWYCH z aferezy|ACD-A>PASIII/XX/20-24C|liczba leuk:<1log6|2 (drugi) pojemnik|inaktywowano psolarenem

Krwinki płytkowe otrzymane metodą aferezy, gdzie płynem konserwującym był płyn ACD-A, zawieszony w PASIII, składnik o niewyspecyfikowanej objętości, składnik ubogoleukocytarny, przechowywany w temp. 20-24 st.C, 2-gi pojemnik, produkt inaktywowany psolarenem

E5303 KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|CPD/450ml/2-6C|liczba leuk:<1log6|usunięto koż. l.-pł.

Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z 450 ml \pm 10% krwi pełnej pobranej na 63 ml CPD, pozbawiony kożuska leukocytarno-płytkowego, przechowywany w temp.2-6 st.C, filtrowany

E5311 OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|ACD-A/XX/<-30C|liczba leuk:<1log6|>=200mL<400mL|inaktywowano błękitem metylen.

Osocze otrzymane metodą aferezy, gdzie antykoagulantem był płyn ACD-A, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, zamrożone w warunkach określonych dla osocza świeżo mrożonego, przechowywane w temp. nie wyższej niż -30 st.C, składnik filtrowany, końcowa objętość >=200ml<400ml, inaktywowane błękitem metylenowym

E5348 ZLEWANY KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|CPD/XX/20-24C|układ otwarty|zmniejszono objętość osocza

Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany z połączenia kilku jednostek krwinek płytkowych uzyskanych z krwi pełnej o niewyspecyfikowanej objętości, pobranej na 63 ml płynu konserwującego CPD, przechowywany w temp.20-24 st.C, w składniku zmniejszono objętość osocza, powstał w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej

E5349 ZLEWANY KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|CPD/XX/20-24C|układ otwarty|składnik napromieniowany |zmniejszono objętość osocza

Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany z połączenia kilku jednostek krwinek płytkowych uzyskanych z krwi pełnej o niewyspecyfikowanej objętości, pobranej na 63 ml płynu konserwującego, CPD, przechowywany w temp.20-24 st.C, w składniku zmniejszono objętość osocza, powstał w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, poddane napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma

E5354 OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE|CPDA-1/450ml/<-30C

Osocze otrzymane z 450 ml \pm 10% krwi pełnej pobranej na 70 ml płynu konserwującego CPDA-1, zamrożone w warunkach określonych dla osocza świeżo mrożonego, przechowywane w temperaturze mniejszej niż - 30 st.C

E5355 OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE|CPDA-1/450ml/<-30C|zamrożono <=6h

Osocze otrzymane z 450 ml \pm 10% krwi pełnej pobranej na 70 ml płynu konserwującego CPDA-1, zamrożone w czasie równym lub krótszym niż 6 h po pobraniu, przechowywane w temperaturze mniejszej niż - 30 st.C

E5358 KRIOPRECYPITAT|CPD/450ml/<-30C

Fracja krioglobulin uzyskanych z osocza świeżo mrożonego otrzymanego z 450 ml \pm 10% krwi pełnej pobranej na 63 ml płynu konserwującego CPD, przechowywana w temperaturze mniejszej niż - 30 st.C

E5359 OSOCZE|CPD/450ml/<-30C|zmniejszono stężenie krio

Osocza otrzymane z 450 ml \pm 10% krwi pełnej pobranej na 63 ml płynu konserwującego CPD, które pozbawiono AHG, przechowywane w temperaturze mniejszej niż - 30 st.C

E5373 KREW PEŁNA|CPDA-1/XX/2-6C|składnik napromieniowany

Krew pełna o niewyspecyfikowanej objętości pobrana na 70 ml płynu konserwującego CPDA-1, przechowywana w temp. 2-6 st.C, poddana napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma

E5395 ZLEWANY KONCENTRAT KRWINEK PŁYTKOWYCH|PASII/XX/20-24C|liczba leuk:<1log6|koż.l.-pł. do produkcji KKP|bakteriologicznie monitorowano

Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany z połączenia kilku jednostek krwinek płytkowych uzyskanych z kożuszka leukocyarno-płytkowego, o niewyspecyfikowanej objętości, zawieszony w płynie wzbogacającym PASII, przechowywany w temp.20-24 st.C, składnik filtrowany, składnik poddany ciągłemu monitorowaniu bakteriologicznemu

E5396 ZLEWANY KONCENTRAT KRWINEK PŁYTKOWYCH|PASII/XX/20-24C|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6| koż.l.-pł. do produkcji KKP|bakteriologicznie monitorowano

Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany z połączenia kilku jednostek krwinek płytkowych uzyskanych z kożuszka leukocyarno-płytkowego, o niewyspecyfikowanej objętości, zawieszony w płynie wzbogacającym PASII, przechowywany w temp.20-24 st.C, składnik filtrowany, poddany napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, składnik poddany ciągłemu monitorowaniu bakteriologicznemu

E5397 KONCENTRAT KRWINEK PŁYTKOWYCH z aferezy|ACD-A/XX/20-24C|liczba leuk:<1log6|1(pierwszy) pojemnik|bakteriologicznie monitorowano

Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy, gdzie antykoagulantem był płyn ACD-A, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, przechowywany w temp. 20-24 st.C, składnik ubogoleukocytarny, 1-szy pojemnik, składnik poddany ciągłemu monitorowaniu bakteriologicznemu

E5398 KONCENTRAT KRWINEK PŁYTKOWYCH z aferezy|ACD-A/XX/20-24C|liczba leuk:<1log6|2 (drugi) pojemnik|bakteriologicznie monitorowano

Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy, gdzie antykoagulantem był płyn ACD-A, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, przechowywany w temp. 20-24 st.C, składnik ubogoleukocytarny, 2-gi pojemnik, składnik poddany ciągłemu monitorowaniu

E5400 KONCENTRAT KRWINEK PŁYTKOWYCH z aferezy|ACD-A/XX/20-24C|składnik napromieniowany| liczba leuk:<1log6|1(pierwszy) pojemnik|bakteriologicznie monitorowany

Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy, gdzie antykoagulantem był płyn ACD-A, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, przechowywany w temp. 20-24 st.C, składnik ubogoleukocytarny, poddany napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, 1-szy pojemnik, składnik poddany ciągłemu monitorowaniu

E5401 KONCENTRAT KRWINEK PŁYTKOWYCH z aferezy|ACD-A/XX/20-24C|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6|2 (drugi) pojemnik|bakteriologicznie monitorowano

Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy, gdzie antykoagulantem był płyn ACD-A, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, przechowywany w temp. 20-24 st.C, składnik ubogoleukocytarny, poddany napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, 2-gi pojemnik, składnik poddany ciągłemu monitorowaniu bakteriologicznemu

E5403 KONCENTRAT KRWINEK PŁYTKOWYCH z aferezy|PASII/XX/20-24C|liczba leuk:<1log6|1(pierwszy) pojemnik|bakteriologicznie monitorowano

Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy, zawieszony w płynie wzbogacający PASII, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, przechowywany w temp. 20-24 st.C, składnik ubogoleukocytarny, 1-szy pojemnik, składnik poddany ciągłemu monitorowaniu bakteriologicznemu

E5404 KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|PASII/XX/20-24C|liczba leuk:<1log6|2 (drugi) pojemnik|bakteriologicznie monitorowano

Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy, zawieszony w płynie wzbogacający PASII, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, przechowywany w temp. 20-24 st.C, składnik ubogoleukocytarny, 2-gi pojemnik, składnik poddany ciągłemu monitorowaniu bakteriologicznemu

E5407 KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|PASII/XX/20-24C|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6|1(pierwszy) pojemnik|bakteriologicznie monitorowany

Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy, zawieszony w płynie wzbogacający PASII, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, przechowywany w temp. 20-24 st.C, składnik ubogoleukocytarny, poddany napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, 1-szy pojemnik, składnik poddany ciągłemu monitorowaniu

E5408 KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|PASII/XX/20-24C|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6|2 (drugi) pojemnik|bakteriologicznie monitorowano

Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy, zawieszony w płynie wzbogacającym PASII, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, przechowywany w temp. 20-24 st.C, składnik ubogoleukocytarny, poddany napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów- wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, 2-gi pojemnik, składnik poddany ciągłemu monitorowaniu

E5411 ZLEWANY KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|PASII/XX/20-24C|liczba leuk:<1log6|koż.l.-pł. do produkcji KKP|test bakteriologiczny

Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany z połączenia kilku jednostek krwinek płytkowych uzyskanych z kożuszka leukocyarno-płytkowego, o niewyspecyfikowanej objętości, zawieszony w płynie wzbogacającym PASII, przechowywany w temp.20-24 st.C, składnik ubogoleukocytarny, przeprowadzono jednorazowe badanie bakteriologiczne

E5412 ZLEWANY KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|PASII/XX/20-24C|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6|koż.l.-pł. do produkcji KKP|test bakteriologiczny

Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany z połączenia kilku jednostek krwinek płytkowych uzyskanych z kożuszka leukocyarno-płytkowego, o niewyspecyfikowanej objętości, zawieszony w płynie wzbogacającym PASII, przechowywany w temp.20-24 st.C, składnik ubogoleukocytarny, poddany napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, przeprowadzono jednorazowe badanie bakteriologiczne

E5413 KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|ACD-A/XX/20-24C|liczba leuk:<1log6|1(pierwszy) pojemnik|test bakteriologiczny

Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy, gdzie antykoagulantem był płyn ACD-A, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, przechowywany w temp. 20-24 st.C, składnik ubogoleukocytarny, 1-szy pojemnik, przeprowadzono jednorazowe badanie bakteriologiczne

E5414 KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|ACD-A/XX/20-24C|liczba leuk:<1log6|2 (drugi) pojemnik|test bakteriologiczny

Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy, gdzie antykoagulantem był płyn ACD-A, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, przechowywany w temp. 20-24 st.C, składnik ubogoleukocytarny, 2-gi pojemnik, przeprowadzono jednorazowe badanie bakteriologiczne

E5416 KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|ACD-A/XX/20-24C|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6|1(pierwszy) pojemnik|test bakteriologiczny

Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy, gdzie antykoagulantem był płyn ACD-A, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, przechowywany w temp. 20-24 st.C, składnik ubogoleukocytny, poddany napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, 1-szy pojemnik, przeprowadzono jednorazowe badanie bakteriologiczne

E5417 KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|ACD-A/XX/20-24C|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6|2 (drugi) pojemnik|test bakteriologiczny

Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy gdzie antykoagulantem był płyn ACD-A, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, przechowywany w temp. 20-24 st.C, składnik ubogoleukocytny, poddany napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, 2-gi pojemnik, przeprowadzono jednorazowe badanie bakteriologiczne

E5419 KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|PASII/XX/20-24C|liczba leuk:<1log6|1(pierwszy) pojemnik|test bakteriologiczny

Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy, zawieszony w płynie wzbogacającym PASII, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, przechowywany w temp. 20-24 st.C, składnik ubogoleukocytny, 1-szy pojemnik, przeprowadzono jednorazowe badanie bakteriologiczne

E5420 KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|PASII/XX/20-24C|liczba leuk:<1log6|2 (drugi) pojemnik|test bakteriologiczny

Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy, zawieszony w płynie wzbogacającym PASII, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, przechowywany w temp. 20-24 st.C, składnik ubogoleukocytny, 2-gi pojemnik, przeprowadzono jednorazowe badanie bakteriologiczne

E5423 KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|PASII/XX/20-24C|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6|1(pierwszy) pojemnik|test bakteriologiczny

Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy, zawieszony w płynie wzbogacającym PASII, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, przechowywany w temp. 20-24 st.C, składnik ubogoleukocytny, poddany napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, 1-szy pojemnik, przeprowadzono jednorazowe badanie bakteriologiczne

E5424 KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|PASII/XX/20-24C|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6|2 (drugi) pojemnik|test bakteriologiczny

Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy, zawieszony w płynie wzbogacającym PASII, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, przechowywany w temp. 20-24 st.C, składnik ubogoleukocytny, poddany napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, 2-gi pojemnik, przeprowadzono jednorazowe badanie bakteriologiczne

E5495 KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|CPD/450ml/2-6C|zmniejszono objętość osocza

Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z 450 ml ± 10% krwi pełnej pobranej na 63 ml CPD, przechowywany w temp.2-6 st.C, w składniku zmniejszono objętość osocza

E5497 KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|CPD/450ml/2-6C|składnik napromieniowany| zmniejszono objętość osocza

Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z 450 ml \pm 10% krwi pełnej pobranej na 63 ml CPD, przechowywany w temp. 2-6 st.C, poddany napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, w składniku zmniejszono objętość osocza

E5517 KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|SAGM/450ml/2-6C|do prep./nie do klin.|liczba leuk:<1log6

Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z 450 ml \pm 10% krwi pełnej, zawieszony w płynie wzbogacającym SAGM, przechowywany w temp. 2- 6 st.C, składnik filtrowany, przeznaczony do dalszej preparatyki, ale nie do użytku klinicznego

E5584 KREW PEŁNA|CPD/450ml/2-6C|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6

Krew pełna o objętości 450 ml \pm 10% pobrana na 63 ml płynu CPD, przechowywana w temp. 2-6 st.C, składnik filtrowany, poddany napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma

E5585 KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|CPD/450ml/2-6C|liczba leuk:<1log6

Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z 450 ml \pm 10% krwi pełnej pobranej na 63 ml CPD, przechowywany w temp. 2-6 st.C, składnik filtrowany

E5586 KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|CPD/450ml/2-6C|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6

Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z 450 ml \pm 10% krwi pełnej pobranej na 63 ml CPD, przechowywany w temp. 2-6 st.C, składnik filtrowany, poddany napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma

E5625 OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE z aferezy|ACD-A/XX/<=-18C|układ otwarty

Osocze otrzymane z aferezy, gdzie antykoagulantem był płyn ACD-A, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, składnik zamrożony w warunkach określonych dla osocza świeżo mrożonego, przechowywane w temp. równej lub niższej niż -18 st.C, powstałe w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej

E5646 KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|CPDA-1/XX/20-24C

Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany z niewyspecyfikowanej objętości krwi pełnej pobranej na 70 ml CPDA-1, przechowywany w temp. 20-24 st.C

E5647 KRIOPRECYPITAT|brak/XX/<-30C|nie do prep./nie do klin.

Fracja krioglobulin uzyskanych z osocza otrzymanego z krwi pełnej o niewyspecyfikowanej objętości, bez płynu konserwującego, przechowywana w temperaturze niższej niż -30°C, przeznaczona do zniszczenia

E5652 Przemiany KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|brak/XX/2-6C|układ otwarty|zawieszono w osoczu

Przemiany roztworem soli fizjologicznej koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z niewyspecyfikowanej objętości krwi pełnej, bez płynu konserwującego, przechowywany w temp. 2-6 st.C, powstały w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, po przemyciu krwinki zawieszono w osoczu

E5654 Przemiany KONCENTRAT KRWINEK CZERWONYCH|brak/XX/2-6C|układ otwarty|składnik napromieniowany|zawieszono w osoczu

Przemiany roztworem soli fizjologicznej koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z nieokreślonej objętości krwi pełnej, przechowywany w temp. 2-6 st.C, powstały w sytuacji, której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, po przemyciu krwinki zawieszono w osoczu poddane napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymaganą dawką 25 Gy promieni gamma

E6024 KREW PEŁNA|CPDA-1/450mL/20-24C

Krew pełna o objętości $450 \pm 10\%$ ml pobrana na 70 ml płynu CPDA-1, przechowywana w temperaturze 20-24°C

E6025 Mrożony ZLEWANY KONCENTRAT KRWINEK PŁYTKOWYCH|DMSO/XX/<-80C|Kozuszek płytkowy

Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany z połączenia kilku jednostek krwinek płytkowych uzyskanych z kożuszka leukocyarno-płytkowego, o niewyspecyfikowanej objętości, zamrożony z użyciem DMSO, przechowywany w temp. mniejszej niż -80°C

E6026 Rozmrożony ZLEWANY KONCENTRAT KRWINEK PŁYTKOWYCH|NS/XX/<-80C|Kozuszek płytkowy

Rozmrożony koncentrat krwinek płytkowych otrzymany z połączenia kilku jednostek krwinek płytkowych uzyskanych z kożuszka leukocyarno-płytkowego, o niewyspecyfikowanej objętości, zamrożony z użyciem nieokreślonego kodem płynu kriochronnego, przechowywany w temp. mniejszej niż -80°C

E6028 Deglicerylizowany KONCENTRAT KRWINEK CZERWONYCH|Brak/450mL/2-6|napromieniowany

Rozmrożony i przemyty koncentrat krwinek czerwonych pochodzący z 450 ml $\pm 10\%$ krwi pełnej, bez płynu konserwującego, poddany napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymaganą dawką 25 Gy promieni gamma, przechowywany w temp. 2-6 st. C

E6116 Deglicerylizowany KONCENTRAT KRWINEK CZERWONYCH|Brak/450mL/2-6|napromieniowany|liczba leuk:<1log6

Rozmrożony i przemyty koncentrat krwinek czerwonych pochodzący z 450 ml $\pm 10\%$ krwi pełnej, bez płynu konserwującego, przed zamrożeniem preparat filtrowany, poddany napromieniowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymaganą dawką 25 Gy promieni gamma, po deglicerolizacji przechowywany w temp. 2-6 st.C

E6124 Deglicerylizowany KONCENTRAT KRWINEK CZERWONYCH|Brak/450mL/2-6|liczba leuk:<1log6

Rozmrożony i przemyty koncentrat krwinek czerwonych pochodzący z 450 ml $\pm 10\%$ krwi pełnej, bez płynu konserwującego, przed zamrożeniem składnik filtrowany, po deglicerolizacji przechowywany w temp. 2-6 st.C

E6178 KONCENTRAT KRWINEK CZERWONYCH| CPD>AS1/450mL/2-6C| Liczba leuk:<1log6

Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z 450 ml $\pm 10\%$ krwi pełnej pobranej na 63 ml płynu CPD, następnie zawieszony w płynie wzbogacającym ADSOL, przechowywany w temp.2-6 st.C, składnik filtrowany

E6179 KONCENTRAT KRWINEK CZERWONYCH| CPD>AS1/450mL/2-6C| Liczba leuk:<1.2log9

Koncentrat krwinek czerwonych otrzymany z 450 ml $\pm 10\%$ krwi pełnej pobranej na 63 ml płynu CPD, następnie zawieszony w płynie wzbogacającym ADSOL, przechowywany w temp.2-6 st.C, składnik pozbawiony kożuszka leukocyarno-płytkowego

- E6180** OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE |CPDA1/450mL/<-25C| zamrażanie <=6h|Karencja: po 112 dniach
 Osocze otrzymane z 450 ml ± 10% krwi pełnej pobranej na 70 ml płynu konserwującego CPD-1, zamrożone w czasie równym lub krótszym niż 6 h od pobrania, przechowywane w temperaturze niższej niż - 25 st.C, osocze poddane karencji trwającej 16 tyg. oraz powtórny przebadaniu dawcy
- E6181** OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE |CPD/450mL/<-25C| Zamrażanie <=6h|Karencja: po 112 dniach
 Osocze otrzymane z 450 ml ± 10% krwi pełnej pobranej na 63 ml płynu konserwującego CPD, zamrożone w czasie równym lub krótszym niż 6 h od pobrania, przechowywane w temperaturze mniejszej niż - 25 st.C, osocze poddane karencji trwającej 16 tyg. oraz powtórny przebadaniu
- E6182** Rozmrożony ZLEWANY KRIOPRECYPITAT|CPD/450mL/ <-25C|Karencja:po 112 dniach
 Rozmrożony krioprecypitat otrzymany z połączenia kilku jednostek składnika, z których każda została otrzymana z osocza świeżo mrożonego poddanego karencji trwającej 16 tyg. oraz powtórny przebadaniu, osocze do produkcji krioprecypitatu otrzymane z 450 ml ± 10% krwi pełnej pobranej na 63 ml płynu konserwującego CPD, w czasie zamrożenia przechowywane w temperaturze <=25°C,
- E6183** KRIOPRECYPITAT|CPD/450mL/ <-25C|Karencja: po 112 dniach
 Frakcja krioglobulin uzyskana z osocza świeżo mrożonego uzyskanego z krwi pełnej o objętości 450 ml ± 10% pobranej na 63 ml płynu konserwującego CPD i poddanego karencji trwającej 16 tyg. oraz powtórny przebadaniu dawcy, w czasie zamrożenia przechowywana w temperaturze <=25°C
- E6198** ZLEWANY KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|CPD/XX/20-24C|liczba leuk:<1log6|Osocze usunięto/Dodano osocze
 Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany z połączenia kilku jednostek krwinek płytkowych otrzymanych z krwi pełnej o niewyspecyfikowanej objętości, pobranej na 63 ml płynu konserwującego CPD, składnik ubogoleukocytarny, przechowywany w temp.20-24 st.C
- E6199** ZLEWANY KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|CPDA-1/XX/20-24C|liczba leuk:<1log6|Osocze usunięto/Dodano osocze
 Koncentrat krwinek płytkowych otrzymany z połączenia kilku jednostek krwinek płytkowych otrzymanych z krwi pełnej o niewyspecyfikowanej objętości pobranej na 70 ml płynu CPDA-1, składnik ubogoleukocytarny, przechowywany w temp. 20-24 st.C, rekonstruowany
- E6214** OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE|CPDA-1/450mL/<-25C|zamrożono <=6h
 osocze otrzymane z 450 ml± 10% krwi pełnej pobranej na 70 ml płynu CPDA-1, zamrożone w czasie nie dłuższym niż 6h od pobrania przechowywane w temperaturze niższej niż -25 st. C
- E6215** OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE|CPDA-1/450mL/<-25C|do prep./do klin.|zamrożono <=6h
 osocze otrzymane z 450 ml± 10% krwi pełnej pobranej na 70 ml płynu CPDA-1, zamrożone w czasie dłuższym niż 6h od pobrania przechowywane w temperaturze niższej niż -25 st. C, przeznaczone do dalszej preparatyki lub użytku klinicznego
- E6216** OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE|CPDA-1/450mL/<-25C|do prep./nie do klin.|zamrożono <=24h
 osocze otrzymane z 450 ml± 10% krwi pełnej pobranej na 70 ml płynu CPDA-1, zamrożone w czasie nie dłuższym niż 24h od pobrania przechowywane w temperaturze niższej niż -25 st. C, przeznaczone do dalszej preparatyki ale nie do użytku klinicznego

E6217 KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|CPD>AS1/450mL/2-6C|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6

koncentrat krwinek czerwonych zawieszony w płynie wzbogacającym ADSOL , otrzymany z 450 ml± 10% krwi pełnej pobranej na 63 ml CPD,przechowywany w temp. 2- 6 st.C, składnik ubogoleukocytny, poddany napromienowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych limfocytów, wymagana dawka 25 Gy promieni gamma,

E6218 Przemiany KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH z aferezy|brak/XX/2-6C|układ otwarty|liczba leuk:<1log6

koncentrat krwinek czerwonych przemiany roztworem soli fizjologicznej, otrzymany metodą aferezy, bez płynu konserwującego, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, składnik ubogoleukocytny, uzyskany w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, przechowywany w temp. 2- 6 st.C

E6219 Przemiany KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH z aferezy|brak/XX/2-6C|układ otwarty|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6

koncentrat krwinek czerwonych przemiany roztworem soli fizjologicznej otrzymany metodą aferezy, bez płynu konserwującego, objętość składnika nie została wyspecyfikowana, składnik ubogoleukocytny, uzyskany w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, składnik poddany napromienowaniu wystarczającemu, aby zapobiec proliferacji przetoczonych limfocytów, wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, przechowywany w temp. 2- 6 st.C

E6220 KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|CPD>AS1/450mL/2-6C|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6|Nadsącz usunięto/dodano osocze

koncentrat krwinek czerwonych zawieszony w roztworze wzbogacającym ADSOL, otrzymany z 450 ± 10% ml krwi pełnej pobranej na 63 ml płynu CPD, składnik ubogoleukocytny, poddany napromienowaniu wystarczającemu aby zapobiec proliferacji przetoczonych limfocytów,wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, składnik rekonstruowany, przechowywany w temp. 2- 6 st.C,

E6221 KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|CPD>AS1/450mL/2-6C|układ otwarty|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6|Nadsącz usunięto/dodano osocze

koncentrat krwinek czerwonych zawieszony w roztworze wzbogacającym ADSOL , otrzymany z 450± 10% ml krwi pełnej pobranej na 63 ml CPD, przechowywany w temp. 2- 6 st.C, składnik ubogoleukocytny, uzyskany w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, poddany napromienowaniu wystarczającemu aby zapobiec proliferacji przetoczonych limfocytów,wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, składnik rekonstruowany

E6222 ZLEWANY KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|CPD/XX/20-24C|od 2 dawców

koncentrat krwinek płytkowych uzyskany z połączenia dwóch jednostek krwinek płytkowych otrzymanych z niewyspecyfikowanej objętości krwi pełnej pobranej na 63 ml CPD, przechowywany w temperaturze 20-24 st.C

E6223 ZLEWANY KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|CPD/XX/20-24C|od 3 dawców

koncentrat krwinek płytkowych uzyskany z połączenia trzech jednostek krwinek płytkowych otrzymanych z niewyspecyfikowanej objętości krwi pełnej pobranej na 63 ml CPD, przechowywany w temperaturze 20-24 st.C

E6224 ZLEWANY KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|CPD/XX/20-24C|od 4 dawców

koncentrat krwinek płytkowych uzyskany z połączenia czterech jednostek krwinek płytkowych otrzymanych z niewyspecyfikowanej objętości krwi pełnej pobranej na 63 ml CPD, przechowywany w temperaturze 20-24 st.C

- E6225** ZLEWANY KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|CPD/XX/20-24C|od 6 dawców
- koncentrat krwinek płytkowych uzyskany z połączenia sześciu jednostek krwinek płytkowych otrzymanych z niewyspecyfikowanej objętości krwi pełnej pobranej na 63 ml CPD, przechowywany w temperaturze 20-24 st.C
- E6226** ZLEWANY KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|CPD/XX/20-24C|od 7 dawców
- koncentrat krwinek płytkowych uzyskany z połączenia siedmiu jednostek krwinek płytkowych otrzymanych z niewyspecyfikowanej objętości krwi pełnej pobranej na 63 ml CPD, przechowywany w temperaturze 20-24 st.C
- E6227** ZLEWANY KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|CPD/XX/20-24C|od 8 dawców
- koncentrat krwinek płytkowych uzyskany z połączenia ośmiu jednostek krwinek płytkowych otrzymanych z niewyspecyfikowanej objętości krwi pełnej pobranej na 63 ml CPD, przechowywany w temperaturze 20-24 st.C
- E6228** ZLEWANY KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|CPD/XX/20-24C|liczba leuk:<1log6|od 2 dawców
- koncentrat krwinek płytkowych uzyskany z połączenia dwóch jednostek krwinek płytkowych otrzymanych z niewyspecyfikowanej objętości krwi pełnej pobranej na 63 ml CPD, ubogoleukocytny, przechowywany w temperaturze 20-24 st.C
- E6229** ZLEWANY KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|CPD/XX/20-24C|liczba leuk:<1log6|od 3 dawców
- koncentrat krwinek płytkowych uzyskany z połączenia trzech jednostek krwinek płytkowych otrzymanych z niewyspecyfikowanej objętości krwi pełnej pobranej na 63 ml CPD, składnik ubogoleukocytny, przechowywany w temperaturze 20-24 st.C
- E6230** ZLEWANY KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|CPD/XX/20-24C|liczba leuk:<1log6|od 4 dawców
- koncentrat krwinek płytkowych uzyskany z połączenia czterech jednostek krwinek płytkowych otrzymanych z niewyspecyfikowanej objętości krwi pełnej pobranej na 63 ml CPD, składnik ubogoleukocytny, przechowywany w temperaturze 20-24 st.C
- E6231** ZLEWANY KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|CPD/XX/20-24C|liczba leuk:<1log6|od 5 dawców
- koncentrat krwinek płytkowych uzyskany z połączenia pięciu jednostek krwinek płytkowych otrzymanych z niewyspecyfikowanej objętości krwi pełnej pobranej na 63 ml CPD, składnik ubogoleukocytny, przechowywany w temperaturze 20-24 st.C
- E6232** ZLEWANY KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|CPD/XX/20-24C|liczba leuk:<1log6|od 6 dawców
- koncentrat krwinek płytkowych uzyskany z połączenia sześciu jednostek krwinek płytkowych otrzymanych z niewyspecyfikowanej objętości krwi pełnej pobranej na 63 ml CPD, składnik ubogoleukocytny, przechowywany w temperaturze 20-24 st.C
- E6233** ZLEWANY KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|CPD/XX/20-24C|liczba leuk:<1log6|od 7 dawców
- koncentrat krwinek płytkowych uzyskany z połączenia siedmiu jednostek krwinek płytkowych otrzymanych z niewyspecyfikowanej objętości krwi pełnej pobranej na 63 ml CPD, składnik ubogoleukocytny, przechowywany w temperaturze 20-24 st.C

- E6234** ZLEWANY KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|CPD/XX/20-24C|liczba leuk:<1log6|od 8 dawców
- koncentrat krwinek płytkowych uzyskany z połączenia ośmiu jednostek krwinek płytkowych otrzymanych z niewyspecyfikowanej objętości krwi pełnej pobranej na 63 ml CPD, składnik ubogoleukocytarny, przechowywany w temperaturze 20-24 st.C
- E6236** ZLEWANY KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|CPD/XX/20-24C|składnik napromieniowany|od 2 dawców
- koncentrat krwinek płytkowych uzyskany z połączenia dwóch jednostek krwinek płytkowych otrzymanych z niewyspecyfikowanej objętości krwi pełnej pobranej na 63 ml CPD, poddany napromieniowaniu wystarczającemu aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, przechowywany w temperaturze 20-24 st.C
- E6237** ZLEWANY KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|CPD/XX/20-24C|składnik napromieniowany|od 3 dawców
- koncentrat krwinek płytkowych uzyskany z połączenia trzech jednostek krwinek płytkowych otrzymanych z niewyspecyfikowanej objętości krwi pełnej pobranej na 63 ml CPD, poddany napromieniowaniu wystarczającemu aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promienigamma, przechowywany w temperaturze 20-24 st.C
- E6238** ZLEWANY KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|CPD/XX/20-24C|składnik napromieniowany|od 4 dawców
- koncentrat krwinek płytkowych uzyskany z połączenia czterech jednostek krwinek płytkowych otrzymanych z niewyspecyfikowanej objętości krwi pełnej pobranej na 63 ml CPD, poddany napromieniowaniu wystarczającemu aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, przechowywany w temperaturze 20-24 st.C
- E6239** ZLEWANY KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|CPD/XX/20-24C|składnik napromieniowany|od 6 dawców
- koncentrat krwinek płytkowych uzyskany z połączenia sześciu jednostek krwinek płytkowych otrzymanych z niewyspecyfikowanej objętości krwi pełnej pobranej na 63 ml CPD, poddany napromieniowaniu wystarczającemu aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, przechowywany w temperaturze 20-24 st.C
- E6240** ZLEWANY KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|CPD/XX/20-24C|składnik napromieniowany|od 7 dawców
- koncentrat krwinek płytkowych uzyskany z połączenia siedmiu jednostek krwinek płytkowych otrzymanych z niewyspecyfikowanej objętości krwi pełnej pobranej na 63 ml CPD, poddany napromieniowaniu wystarczającemu aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów- wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, przechowywany w temperaturze 20-24 st.C
- E6241** ZLEWANY KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|CPD/XX/20-24C|składnik napromieniowany|od 8 dawców
- koncentrat krwinek płytkowych uzyskany z połączenia ośmiu jednostek krwinek płytkowych otrzymanych z niewyspecyfikowanej objętości krwi pełnej pobranej na 63 ml CPD, poddany napromieniowaniu wystarczającemu aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, przechowywany w temperaturze 20-24 st.C

E6242 ZLEWANY KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|CPD/XX/20-24C|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6|od 2 dawców

koncentrat krwinek płytkowych uzyskany z połączenia dwóch jednostek krwinek płytkowych otrzymanych z niewyspecyfikowanej objętości krwi pełnej pobranej na 63 ml CPD, składnik ubogoleukocytny, poddany napromieniowaniu wystarczającemu aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, przechowywany w temperaturze 20-24 st.C

E6243 ZLEWANY KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|CPD/XX/20-24C|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6|od 3dawców

koncentrat krwinek płytkowych uzyskany z połączenia trzech jednostek krwinek płytkowych otrzymanych z niewyspecyfikowanej objętości krwi pełnej pobranej na 63 ml CPD, składnik ubogoleukocytny, poddany napromieniowaniu wystarczającemu aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, przechowywany w temperaturze 20-24 st.C

E6244 ZLEWANY KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|CPD/XX/20-24C|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6|od 4 dawców

koncentrat krwinek płytkowych uzyskany z połączenia czterech jednostek krwinek płytkowych otrzymanych z niewyspecyfikowanej objętości krwi pełnej pobranej na 63 ml CPD, składnik ubogoleukocytny, poddany napromieniowaniu wystarczającemu aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, przechowywany w temperaturze 20-24 st.C

E6245 ZLEWANY KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|CPD/XX/20-24C|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6|od 5 dawców

koncentrat krwinek płytkowych uzyskany z połączenia pięciu jednostek krwinek płytkowych otrzymanych z niewyspecyfikowanej objętości krwi pełnej pobranej na 63 ml CPD, składnik ubogoleukocytny, poddany napromieniowaniu wystarczającemu aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, przechowywany w temperaturze 20-24 st.C

E6246 ZLEWANY KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|CPD/XX/20-24C|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6|od 6 dawców

koncentrat krwinek płytkowych uzyskany z połączenia sześciu jednostek krwinek płytkowych otrzymanych z niewyspecyfikowanej objętości krwi pełnej pobranej na 63 ml CPD, składnik ubogoleukocytny, poddany napromieniowaniu wystarczającemu aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, przechowywany w temperaturze 20-24 st.C

E6247 ZLEWANY KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|CPD/XX/20-24C|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6|od 7 dawców

koncentrat krwinek płytkowych uzyskany z połączenia siedmiu jednostek krwinek płytkowych otrzymanych z niewyspecyfikowanej objętości krwi pełnej pobranej na 63 ml CPD, składnik ubogoleukocytny, poddany napromieniowaniu wystarczającemu aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, przechowywany w temperaturze 20-24 st.C

E6248 ZLEWANY KONCENTRAT KRWINEK PŁYTKOWYCH|CPD/XX/20-24C|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6|od 8 dawców

koncentrat krwinek płytkowych uzyskany z połączenia ośmiu jednostek krwinek płytkowych otrzymanych z niewyspecyfikowanej objętości krwi pełnej pobranej na 63 ml CPD, składnik ubogoleukocytarny, poddany napromieniowaniu wystarczającemu aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, przechowywany w temperaturze 20-24 st.C

E6249 ZLEWANY KONCENTRAT KRWINEK PŁYTKOWYCH|CPD/XX/20-24C|składnik napromieniowany|koż.l.-pł. do produkcji KKP|od 2 dawców

koncentrat krwinek płytkowych uzyskany z połączenia dwóch kożuszków leukocyarno-płytkowych otrzymanych z niewyspecyfikowanej objętości krwi pełnej pobranej na 63 ml CPD, poddany napromieniowaniu wystarczającemu aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, przechowywany w temperaturze 20-24 st.C

E6250 ZLEWANY KONCENTRAT KRWINEK PŁYTKOWYCH|CPD/XX/20-24C|składnik napromieniowany|koż.l.-pł. do produkcji KKP|od 3 dawców

koncentrat krwinek płytkowych uzyskany z połączenia trzech kożuszków leukocyarno-płytkowych otrzymanych z niewyspecyfikowanej objętości krwi pełnej pobranej na 63 ml CPD, poddany napromieniowaniu wystarczającemu aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, przechowywany w temperaturze 20-24 st.C

E6251 ZLEWANY KONCENTRAT KRWINEK PŁYTKOWYCH|CPD/XX/20-24C|składnik napromieniowany|koż.l.-pł. do produkcji KKP|od 4 dawców

koncentrat krwinek płytkowych uzyskany z połączenia czterech kożuszków leukocyarno-płytkowych otrzymanych z niewyspecyfikowanej objętości krwi pełnej pobranej na 63 ml CPD, poddany napromieniowaniu wystarczającemu aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, przechowywany w temperaturze 20-24 st.C

E6252 ZLEWANY KONCENTRAT KRWINEK PŁYTKOWYCH|CPD/XX/20-24C|składnik napromieniowany|koż.l.-pł. do produkcji KKP|od 5 dawców

koncentrat krwinek płytkowych uzyskany z połączenia pięciu kożuszków leukocyarno-płytkowych otrzymanych z niewyspecyfikowanej objętości krwi pełnej pobranej na 63 ml CPD, poddany napromieniowaniu wystarczającemu aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, przechowywany w temperaturze 20-24 st.C

E6253 ZLEWANY KONCENTRAT KRWINEK PŁYTKOWYCH|CPD/XX/20-24C|składnik napromieniowany|koż.l.-pł. do produkcji KKP|od 6 dawców

koncentrat krwinek płytkowych uzyskany z połączenia sześciu kożuszków leukocyarno-płytkowych otrzymanych z niewyspecyfikowanej objętości krwi pełnej pobranej na 63 ml CPD, poddany napromieniowaniu wystarczającemu aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, przechowywany w temperaturze 20-24 st.C

E6254 ZLEWANY KONCENTRAT KRWINEK PŁYTKOWYCH|CPD/XX/20-24C|składnik napromieniowany|koż.l.-pł. do produkcji KKP|od 7 dawców

koncentrat krwinek płytkowych uzyskany z połączenia siedmiu kożuszków leukocyarno-płytkowych otrzymanych z niewyspecyfikowanej objętości krwi pełnej pobranej na 63 ml CPD, poddany napromieniowaniu wystarczającemu aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, przechowywany w temperaturze 20-24 st.C

- E6255** ZLEWANY KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|CPD/XX/20-24C|składnik napromieniowany|koż.l.-pł. do produkcji KKP|od 8 dawców
- koncentrat krwinek płytkowych uzyskany z połączenia ośmiu kożuszków leukocyarno-płytkowych otrzymanych z niewyspecyfikowanej objętości krwi pełnej pobranej na 63 ml CPD, poddany napromieniowaniu wystarczającemu aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, przechowywany w temperaturze 20-24 st.C
- E6256** ZLEWANY KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|CPD/XX/20-24C|liczba leuk:<1log6|koż.l.-pł. do produkcji KKP|od 2 dawców
- koncentrat krwinek płytkowych uzyskany z połączenia dwóch kożuszków leukocyarno-płytkowych otrzymanych z niewyspecyfikowanej objętości krwi pełnej pobranej na 63 ml CPD, składnik ubogoleukocyarny, przechowywany w temperaturze 20-24 st.C
- E6257** ZLEWANY KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|CPD/XX/20-24C|liczba leuk:<1log6|koż.l.-pł. do produkcji KKP|od 3 dawców
- koncentrat krwinek płytkowych uzyskany z połączenia trzech kożuszków leukocyarno-płytkowych otrzymanych z niewyspecyfikowanej objętości krwi pełnej pobranej na 63 ml CPD, składnik ubogoleukocyarny, przechowywany w temperaturze 20-24 st.C
- E6258** ZLEWANY KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|CPD/XX/20-24C|liczba leuk:<1log6|koż.l.-pł. do produkcji KKP|od 4 dawców
- koncentrat krwinek płytkowych uzyskany z połączenia czterech kożuszków leukocyarno-płytkowych otrzymanych z niewyspecyfikowanej objętości krwi pełnej pobranej na 63 ml CPD, składnik ubogoleukocyarny, przechowywany w temperaturze 20-24 st.C
- E6259** ZLEWANY KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|CPD/XX/20-24C|liczba leuk:<1log6|koż.l.-pł. do produkcji KKP|od 5 dawców
- koncentrat krwinek płytkowych uzyskany z połączenia pięciu kożuszków leukocyarno-płytkowych otrzymanych z niewyspecyfikowanej objętości krwi pełnej pobranej na 63 ml CPD, składnik ubogoleukocyarny, przechowywany w temperaturze 20-24 st.C
- E6260** ZLEWANY KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|CPD/XX/20-24C|liczba leuk:<1log6|koż.l.-pł. do produkcji KKP|od 6 dawców
- koncentrat krwinek płytkowych uzyskany z połączenia sześciu kożuszków leukocyarno-płytkowych otrzymanych z niewyspecyfikowanej objętości krwi pełnej pobranej na 63 ml CPD, składnik ubogoleukocyarny, przechowywany w temperaturze 20-24 st.C
- E6261** ZLEWANY KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|CPD/XX/20-24C|liczba leuk:<1log6|koż.l.-pł. do produkcji KKP|od 7 dawców
- koncentrat krwinek płytkowych uzyskany z połączenia siedmiu kożuszków leukocyarno-płytkowych otrzymanych z niewyspecyfikowanej objętości krwi pełnej pobranej na 63 ml CPD, składnik ubogoleukocyarny, przechowywany w temperaturze 20-24 st.C
- E6262** ZLEWANY KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|CPD/XX/20-24C|liczba leuk:<1log6|koż.l.-pł. do produkcji KKP|od 8 dawców
- koncentrat krwinek płytkowych uzyskany z połączenia ośmiu kożuszków leukocyarno-płytkowych otrzymanych z niewyspecyfikowanej objętości krwi pełnej pobranej na 63 ml CPD, składnik ubogoleukocyarny, przechowywany w temperaturze 20-24st.C

E6263 ZLEWANY KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|CPD/XX/20-24C|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6|koż.l.-pł.do produkcji KKP|od 2 dawców

koncentrat krwinek płytkowych uzyskany z połączenia dwóch kożuszków leukocyarno-płytkowych otrzymanych z niewyspecyfikowanej objętości krwi pełnej pobranej na 63 ml CPD, poddany napromieniowaniu wystarczającemu aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, składnik ubogoleukocyarny, przechowywany w temperaturze 20-24 st.C

E6264 ZLEWANY KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|CPD/XX/20-24C|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6|koż.l.-pł.do produkcji KKP|od 3 dawców

koncentrat krwinek płytkowych uzyskany z połączenia trzech kożuszków leukocyarno-płytkowych otrzymanych z niewyspecyfikowanej objętości krwi pełnej pobranej na 63 ml CPD, poddany napromieniowaniu wystarczającemu aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, składnik ubogoleukocyarny, przechowywany w temperaturze 20-24 st.C

E6265 ZLEWANY KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|CPD/XX/20-24C|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6|koż.l.-pł. do produkcji KKP|od 4 dawców

koncentrat krwinek płytkowych uzyskany z połączenia czterech kożuszków leukocyarno-płytkowych otrzymanych z niewyspecyfikowanej objętości krwi pełnej pobranej na 63 ml CPD, poddany napromieniowaniu wystarczającemu aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, składnik ubogoleukocyarny, przechowywany w temperaturze 20-24 st.C

E6266 ZLEWANY KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|CPD/XX/20-24C|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6|koż.l.-pł. do produkcji KKP|od 5 dawców

koncentrat krwinek płytkowych uzyskany z połączenia pięciu kożuszków leukocyarno-płytkowych otrzymanych z niewyspecyfikowanej objętości krwi pełnej pobranej na 63 ml CPD, poddany napromieniowaniu wystarczającemu aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, składnik ubogoleukocyarny, przechowywany w temperaturze 20-24 st.C

E6267 ZLEWANY KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|CPD/XX/20-24C|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6|koż.l.-pł. do produkcji KKP|od 6 dawców

koncentrat krwinek płytkowych uzyskany z połączenia sześciu kożuszków leukocyarno-płytkowych otrzymanych z niewyspecyfikowanej objętości krwi pełnej pobranej na 63 ml CPD, poddany napromieniowaniu wystarczającemu aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, składnik ubogoleukocyarny, przechowywany w temperaturze 20-24 st.C

E6268 ZLEWANY KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|CPD/XX/20-24C|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6|koż.l.-pł. do produkcji KKP|od 7 dawców

koncentrat krwinek płytkowych uzyskany z połączenia siedmiu kożuszków leukocyarno-płytkowych otrzymanych z niewyspecyfikowanej objętości krwi pełnej pobranej na 63 ml CPD, poddany napromieniowaniu wystarczającemu aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, składnik ubogoleukocyarny, przechowywany w temperaturze 20-24 st.C

- E6269** ZLEWANY KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|CPD/XX/20-24C|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6|koż.l.-pł. do produkcji KKP|od 8 dawców
- koncentrat krwinek płytkowych uzyskany z połączenia ośmiu kożuszków leukocyarno-płytkowych otrzymanych z niewyspecyfikowanej objętości krwi pełnej pobranej na 63 ml CPD, poddany napromieniowaniu wystarczającemu aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, składnik ubogoleukocytny, przechowywany w temperaturze 20-24 st.C
- E6270** Przemiany ZLEWANY KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|brak/XX/20-24C|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6|od 2 dawców
- koncentrat krwinek płytkowych przemiany roztworem soli fizjologicznej, uzyskany z połączenia dwóch jednostek krwinek płytkowych otrzymanych z krwi pełnej o niewyspecyfikowanej objętości, bez płynu konserwującego, poddany napromieniowaniu wystarczającemu aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, składnik ubogoleukocytny, przechowywany w temperaturze 20-24 st.C
- E6271** Przemiany ZLEWANY KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|brak/XX/20-24C|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6|od 3 dawców
- koncentrat krwinek płytkowych przemiany roztworem soli fizjologicznej, uzyskany z połączenia trzech jednostek krwinek płytkowych otrzymanych z krwi pełnej o niewyspecyfikowanej objętości, bez płynu konserwującego, poddany napromieniowaniu wystarczającemu aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, składnik ubogoleukocytny, przechowywany w temperaturze 20-24 st.C
- E6272** Przemiany ZLEWANY KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|brak/XX/20-24C|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6|od 4 dawców
- koncentrat krwinek płytkowych przemiany roztworem soli fizjologicznej, uzyskany z połączenia czterech jednostek krwinek płytkowych otrzymanych z krwi pełnej o niewyspecyfikowanej objętości, bez płynu konserwującego, poddany napromieniowaniu wystarczającemu aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, składnik ubogoleukocytny, przechowywany w temperaturze 20-24 st.C
- E6273** Przemiany ZLEWANY KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|brak/XX/20-24C|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6|od 5 dawców
- koncentrat krwinek płytkowych przemiany roztworem soli fizjologicznej, uzyskany z połączenia pięciu jednostek krwinek płytkowych otrzymanych z krwi pełnej o niewyspecyfikowanej objętości, bez płynu konserwującego, poddany napromieniowaniu wystarczającemu aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, składnik ubogoleukocytny, przechowywany w temperaturze 20-24 st.C
- E6274** Przemiany ZLEWANY KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|brak/XX/20-24C|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6|od 6 dawców
- koncentrat krwinek płytkowych przemiany roztworem soli fizjologicznej, uzyskany z połączenia sześciu jednostek krwinek płytkowych otrzymanych z krwi pełnej o niewyspecyfikowanej objętości, bez płynu konserwującego, poddany napromieniowaniu wystarczającemu aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, składnik ubogoleukocytny, przechowywany w temperaturze 20-24 st.C

E6275 Przemiany ZLEWANY KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|brak/XX/20-24C|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6|od 7 dawców

koncentrat krwinek płytkowych przemiany roztworem soli fizjologicznej, uzyskany z połączenia siedmiu jednostek krwinek płytkowych otrzymanych z krwi pełnej o niewyspecyfikowanej objętości, bez płynu konserwującego, poddany napromieniowaniu wystarczającemu aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, składnik ubogoleukocytny, przechowywany w temperaturze 20-24 st.C

E6276 Przemiany ZLEWANY KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|brak/XX/20-24C|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6|od 8 dawców

koncentrat krwinek płytkowych przemiany roztworem soli fizjologicznej, uzyskany z połączenia ośmiu jednostek krwinek płytkowych otrzymanych z krwi pełnej o niewyspecyfikowanej objętości, bez płynu konserwującego, poddany napromieniowaniu wystarczającemu aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, składnik ubogoleukocytny, przechowywany w temperaturze 20-24 st.C

E6277 Przemiany ZLEWANY KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|brak/XX/20-24C|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6|koż.l.-pł. do produkcji KKP|od 2 dawców

koncentrat krwinek płytkowych przemiany roztworem soli fizjologicznej, uzyskany z połączenia dwóch kożuszków leukocytno- płytkowych otrzymanych z niewyspecyfikowanej objętości krwi pełnej, bez płynu konserwującego, poddany napromieniowaniu wystarczającemu aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, składnik ubogoleukocytny, przechowywany w temperaturze 20-24 st.C

E6278 Przemiany ZLEWANY KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|brak/XX/20-24C|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6|koż.l.-pł. do produkcji KKP|od 3 dawców

koncentrat krwinek płytkowych przemiany roztworem soli fizjologicznej, uzyskany z połączenia trzech kożuszków leukocytno-płytkowych otrzymanych z niewyspecyfikowanej objętości krwi pełnej, bez płynu konserwującego, poddany napromieniowaniu wystarczającemu aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, składnik ubogoleukocytny, przechowywany w temperaturze 20-24 st.C

E6279 Przemiany ZLEWANY KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|brak/XX/20-24C|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6|koż.l.-pł. do produkcji KKP|od 4 dawców

koncentrat krwinek płytkowych przemiany roztworem soli fizjologicznej, uzyskany z połączenia czterech kożuszków leukocytno-płytkowych otrzymanych z niewyspecyfikowanej objętości krwi pełnej, bez płynu konserwującego, poddany napromieniowaniu wystarczającemu aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, składnik ubogoleukocytny, przechowywany w temperaturze 20-24 st.C

E6280 Przemiany ZLEWANY KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|brak/XX/20-24C|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6|koż.l.-pł. do produkcji KKP|od 5 dawców

koncentrat krwinek płytkowych przemiany roztworem soli fizjologicznej, uzyskany z połączenia pięciu kożuszków leukocytno-płytkowych otrzymanych z niewyspecyfikowanej objętości krwi pełnej, bez płynu konserwującego, poddany napromieniowaniu wystarczającemu aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, składnik ubogoleukocytny, przechowywany w temperaturze 20-24 st.C

- E6281** Przemiany ZLEWANY KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|brak/XX/20-24C|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6|koż.l.-pł. do produkcji KKP|od 6 dawców
- koncentrat krwinek płytkowych przemiany roztworem soli fizjologicznej, uzyskany z połączenia sześciu kożuszków leukocyarno-płytkowych otrzymanych z niewyspecyfikowanej objętości krwi pełnej, bez płynu konserwującego, poddany napromieniowaniu wystarczającemu aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, składnik ubogoleukocytny, przechowywany w temperaturze 20-24 st.C
- E6282** Przemiany ZLEWANY KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|brak/XX/20-24C|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6|koż.l.-pł. do produkcji KKP|od 7 dawców
- koncentrat krwinek płytkowych przemiany roztworem soli fizjologicznej, uzyskany z połączenia siedmiu kożuszków leukocyarno-płytkowych otrzymanych z niewyspecyfikowanej objętości krwi pełnej, bez płynu konserwującego, poddany napromieniowaniu wystarczającemu aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, składnik ubogoleukocytny, przechowywany w temperaturze 20-24 st.C
- E6283** Przemiany ZLEWANY KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|brak/XX/20-24C|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6|koż.l.-pł. do produkcji KKP|od 8 dawców
- koncentrat krwinek płytkowych przemiany roztworem soli fizjologicznej, uzyskany z połączenia ośmiu kożuszków leukocyarno-płytkowych otrzymanych z niewyspecyfikowanej objętości krwi pełnej, bez płynu konserwującego, poddany napromieniowaniu wystarczającemu aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, składnik ubogoleukocytny, przechowywany w temperaturze 20-24 st.C
- E6284** Mrożony KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|DMSO/XX/<-65C|układ otwarty|liczba leuk:<1log6
- koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy zamrożony przy zastosowaniu DMSO, jako środka kriochronnego, objętość składnika niewyspecyfikowana, składnik ubogoleukocytny, przechowywany w temp. nie wyższej niż – 65 st.C, powstał w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej,
- E6285** Mrożony KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|DMSO/XX/<-65C|układ otwarty|liczba leuk:<1log6|1-szy pojemnik
- koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy zamrożony przy zastosowaniu DMSO, jako środka kriochronnego, objętość składnika niewyspecyfikowana, składnik ubogoleukocytny, przechowywany w temp. nie wyższej niż – 65 st.C, powstał w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, 1-szy pojemnik
- E6286** Mrożony KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|DMSO/XX/<-65C|układ otwarty|liczba leuk:<1log6|2-gi pojemnik
- koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy zamrożony przy zastosowaniu DMSO, jako środka kriochronnego, objętość składnika niewyspecyfikowana, składnik ubogoleukocytny, przechowywany w temp. nie wyższej niż – 65 st.C, powstał w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, 2-gi pojemnik
- E6287** Rozmrożony KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|DMSO/XX/20-24C|układ otwarty|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6|1-szy pojemnik
- rozrożony koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy, zamrożony przy zastosowaniu ubogoleukocytny, powstał w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, poddany napromieniowaniu wystarczającemu aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, 1- szy pojemnik, przechowywany w temp. 20-24 st.C

E6288 Rozmrożony KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy |DMSO/XX/20-24C|układ otwarty|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6|2-gi pojemnik

rozmrożony koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy, zamrożony przy zastosowaniu DMSO, jako środka kriochronnego, objętość składnika niewyspecyfikowana, składnik ubogoleukocytny, powstał w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, poddany napromieniowaniu wystarczającemu aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, 2-gi pojemnik, przechowywany w temp. 20-24 st.C

E6289 Rozmrożony KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy |DMSO/XX/20-24C|układ otwarty|liczba leuk:<1log6|Nadsącz usunięto/dodano osocze

rozmrożony koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy, zamrożony przy zastosowaniu DMSO, jako środka kriochronnego, objętość składnika niewyspecyfikowana, składnik ubogoleukocytny, rekonstruowany, powstał w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, przechowywany w temp. 20-24 st.C

E6290 Rozmrożony KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy |DMSO/XX/20-24C|układ otwarty|liczba leuk:<1log6|Nadsącz usunięto/dodano osocze|1-szy pojemnik

rozmrożony koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy, zamrożony przy zastosowaniu DMSO, jako środka kriochronnego, objętość składnika niewyspecyfikowana, składnik ubogoleukocytny, rekonstruowany, powstał w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, 1-szy pojemnik, przechowywany w temp. 20-24 st.C

E6291 Rozmrożony KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy |DMSO/XX/20-24C|układ otwarty|liczba leuk:<1log6|Nadsącz usunięto/dodano osocze|2-gi pojemnik

rozmrożony koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy, zamrożony przy zastosowaniu DMSO, jako środka kriochronnego, objętość składnika niewyspecyfikowana, składnik ubogoleukocytny, rekonstruowany, powstał w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, 2-gi pojemnik, przechowywany w temp. 20-24 st.C

E6292 Rozmrożony KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy |DMSO/XX/20-24C|układ otwarty|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6|Nadsącz usunięto/dodano osocze

rozmrożony koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy, zamrożony przy zastosowaniu DMSO, jako środka kriochronnego, objętość składnika niewyspecyfikowana, składnik ubogoleukocytny, rekonstruowany, powstał w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, poddany napromieniowaniu wystarczającemu aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów- wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, przechowywany w temp. 20-24 st.C

E6293 Rozmrożony KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy |DMSO/XX/20-24C|układ otwarty|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6|Nadsącz usunięto/dodano osocze|1-szy pojemnik

rozmrożony koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy, zamrożony przy zastosowaniu DMSO, jako środka kriochronnego, objętość składnika niewyspecyfikowana, składnik ubogoleukocytny, rekonstruowany, powstał w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, poddany napromieniowaniu wystarczającemu aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, przechowywany w temp. 20-24 st.C , 1-szy pojemnik

E6294 Rozmrożony KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH z aferezy|DMSO/XX/20-24C|układ otwarty|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6|Nadsącz usunięto/dodano osocze|2-gi pojemnik

rozrożony koncentrat krwinek płytkowych otrzymany metodą aferezy, zamrożony przy zastosowaniu DMSO, jako środka kriochronnego, objętość składnika niewyspecyfikowana, składnik ubogoleukocytny, rekonstruowany, powstał w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, poddany napromieniowaniu wystarczającemu aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, przechowywany w temp. 20-24 st.C , 2-gi pojemnik

E6295 KRIOPRECYPITAT|CPDA-1/450mL/<-25C

Fracja krioglobulin otrzymana z jednej jednostki osocza świeżo mrożonego uzyskanego z 450 ml ± 10% krwi pełnej pobranej na 70 ml płynu CPDA-1, przechowywana w temperaturze niższej niż -25 st.C

E6296 KRIOPRECYPITAT|CPD/450mL/<-25C

Fracja krioglobulin otrzymana z jednej jednostki osocza świeżo mrożonego uzyskanego z 450 ml ± 10% krwi pełnej pobranej na 63 ml płynu CPD, przechowywana w temperaturze niższej niż -25 st.C

E6297 KRIOPRECYPITAT|CPDA-1/450mL/<-25C|karencja:>=112d/powtórnie bad.

Fracja krioglobulin otrzymana z jednej jednostki osocza świeżo mrożonego uzyskanego z 450 ml ± 10% krwi pełnej pobranej na 70 ml płynu CPDA-1, przechowywana w temperaturze niższej niż -25 st.C, składnik poddany karencji trwającej 16 tyg. oraz powtórny przebadaniu dawcy

E6298 KRIOPRECYPITAT z aferezy|ACD-A/XX/<-25C

Fracja krioglobulin otrzymana z osocza świeżo mrożonego o niewyspecyfikowanej objętości uzyskanego metodą aferezy, gdzie antykoagulantem był płyn ACD-A, przechowywana w temperaturze niższej niż -25 st.C

E6299 KRIOPRECYPITAT z aferezyT|ACD-A/XX/<-25C|karencja:>=112d/powtórnie bad.

Fracja krioglobulin otrzymana z osocza świeżo mrożonego o niewyspecyfikowanej objętości uzyskanego metodą aferezy, gdzie antykoagulantem był płyn ACD-A, przechowywana w temperaturze niższej niż -25 st.C składnik poddany karencji trwającej 16 tyg. oraz powtórny przebadaniu dawcy

E6300 KRIOPRECYPITAT z aferezy|NaCytr./XX/<-25C

Fracja krioglobulin otrzymana z osocza świeżo mrożonego o niewyspecyfikowanej objętości uzyskanego metodą aferezy, gdzie antykoagulantem był cytrynian sodu, przechowywana w temperaturze niższej niż -25 st.C

E6301 KRIOPRECYPITAT z aferezy|NaCytr./XX/<-25C|karencja:>=112d/powtórnie bad.

Fracja krioglobulin otrzymana z osocza świeżo mrożonego o niewyspecyfikowanej objętości uzyskanego metodą aferezy, gdzie antykoagulantem był cytrynian sodu, przechowywana w temperaturze niższej niż -25 st C. składnik poddany karencji trwającej 16 tyg. oraz powtórny przebadaniu dawcy

E6302 OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE|CPD/450mL/<-25C|zamrożono <=8h

osocze otrzymane z 450 ± 10% krwi pełnej pobranej na 63 ml płynu CPD, zamrożone w czasie krótszym lub równym 8 h od pobrania, przechowywane w temperaturze niższej niż -25 st.C

- E6303** OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE|CPD/450mL/<-25C|zamrożono<=8h|karencja:>=112d/powtórnie bad.
osocze otrzymane z $450 \pm 10\%$ krwi pełnej pobranej na 63 ml płynu CPD, zamrożone w czasie krótszym lub równym 8 h od pobrania, przechowywane w temperaturze niższej niż -25 st.C, składnik poddany karencji trwającej 16 tyg. oraz powtórny przebadaniu dawcy
- E6304** OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE|CPDA-1/450mL/<-25C|zamrożono <=8h
osocze otrzymane z $450 \pm 10\%$ krwi pełnej pobranej na 70 ml płynu CPDA-1, zamrożone w czasie krótszym lub równym 8 h od pobrania, przechowywane w temperaturze niższej niż -25 st.C
- E6305** OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE|CPDA-1/450mL/<-25C|zamrożono<=8h|karencja:>=112d/powtórnie bad.
osocze otrzymane z $450 \pm 10\%$ krwi pełnej pobranej na 70 ml płynu CPDA-1, zamrożone w czasie krótszym lub równym 8 h od pobrania, przechowywane w temperaturze niższej niż -25 st.C, składnik poddany karencji trwającej 16 tyg. oraz powtórny przebadaniu dawcy
- E6306** OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE|CPD/450mL/<-25C|do prep./nie do klin.|zamrożono <=8h
osocze uzyskane z $450 \pm 10\%$ krwi pełnej pobranej do 63 ml płynu CPD, zamrożone w czasie nie dłuższym niż 8 h, przechowywane w temperaturze mniejszej niż -25st.C, składnik przeznaczony do dalszej preparatyki ale nie do użytku klinicznego
- E6307** OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE|CPD/450mL/<-25C|do prep./nie do klin.|zamrożono <=8h|karencja:>=112d/powtórnie bad.
osocze uzyskane z $450 \pm 10\%$ krwi pełnej pobranej do 63 ml płynu CPD, zamrożone w czasie nie dłuższym niż 8 h, przechowywane w temperaturze mniejszej niż -25st.C, składnik poddany karencji trwającej 16 tyg. oraz powtórny przebadaniu dawcy, przeznaczone do dalszej preparatyki ale nie do użytku klinicznego
- E6308** OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE|CPDA-1/450mL/<-25C|do prep./nie do klin.|zamrożono <=8h
osocze uzyskane z $450 \pm 10\%$ krwi pełnej pobranej do 70 ml płynu CPDA-1, zamrożone w czasie nie dłuższym niż 8 h, przechowywane w temperaturze mniejszej niż -25st.C, składnik przeznaczony do dalszej preparatyki ale nie do użytku klinicznego
- E6309** OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE|CPDA-1/450mL/<-25C|do prep./nie do klin.|zamrożono <=8h|karencja:>=112d/powtórnie bad.
osocze uzyskane z $450 \pm 10\%$ krwi pełnej pobranej do 70 ml płynu CPDA-1, zamrożone w czasie nie dłuższym niż 8 h, przechowywane w temperaturze mniejszej niż -25st.C, składnik poddany karencji trwającej 16 tyg. oraz powtórny przebadaniu dawcy, przeznaczone do dalszej preparatyki ale nie do użytku klinicznego
- E6310** OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE|CPD/450mL/<-25C|do prep./do klin.|zamrożono <=8h
osocze uzyskane z $450 \pm 10\%$ krwi pełnej pobranej do 63 ml płynu CPD, zamrożone w czasie nie dłuższym niż 8 h, przechowywane w temperaturze mniejszej niż -25st.C, przeznaczone do dalszej preparatyki i do użytku klinicznego
- E6311** OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE|CPD/450mL/<-25C|do prep./do klin.|zamrożono<=8h|karencja:>=112d/powtórnie bad.
osocze uzyskane z $450 \pm 10\%$ krwi pełnej pobranej do 63 ml płynu CPD, zamrożone w czasie nie dłuższym niż 8 h, przechowywane w temperaturze mniejszej niż -25st.C, składnik poddany karencji trwającej 16 tyg. oraz powtórny przebadaniu dawcy, przeznaczone do dalszej preparatyki i do użytku klinicznego

- E6312** OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE|CPDA-1/450mL/<-25C|do prep./do klin.|zamrożono <=8h
- osocze uzyskane z 450± 10% krwi pełnej pobranej do 70 ml płynu CPDA-1 , zamrożone w czasie nie dłuższym niż 8 h, przechowywane w temperaturze mniejszej niż -25st.C, składnik przeznaczony do dalszej preparatyki i do użytku klinicznego
- E6313** OSOCZE ŚWIEŻO MROŻONE|CPDA-1/450mL/<-25C|do prep./do klin.|zamrożono <=8h|karencja:>=112d/powtórnie bad.
- osocze uzyskane z 450± 10% krwi pełnej pobranej do 70 ml płynu CPDA-1 , zamrożone w czasie nie dłuższym niż 8 h, przechowywane w temperaturze mniejszej niż -25st.C, składnik poddany karencji trwającej 16 tyg. oraz powtórny przebadaniu dawcy, przeznaczone do dalszej preparatyki i do użytku klinicznego
- E6314** OSOCZE z aferezy|NaCytr./XX/<-25C|zamrożono<=6h
- osocze otrzymane metodą aferezy, gdzie płynem konserwującym był cytrynian sodu, o nie wyspecyfikowanej objętości, zamrożone w czasie krótszym niż 6h od pobrania, przechowywane w temperaturze mniejszej niż -25 st.C,
- E6315** OSOCZE z aferezy|NaCytr./XX/<-25C|zamrożono<=6h|karencja:>=112d/powtórnie bad.
- osocze otrzymane metodą aferezy, gdzie płynem konserwującym był cytrynian sodu, o nie wyspecyfikowanej objętości, zamrożone w czasie krótszym niż 6h od pobrania, przechowywane w temperaturze mniejszej niż -25st.C, składnik poddany karencji trwającej 16 tyg. oraz powtórny przebadaniu dawcy,
- E6316** OSOCZE z aferezy|NaCytr./XX/<-25C|do prep./nie do klin.|zamrożono <=6h
- osocze otrzymane metodą aferezy, gdzie płynem konserwującym był cytrynian sodu, o nie wyspecyfikowanej objętości, zamrożone w czasie krótszym niż 6h od pobrania, przechowywane w temperaturze mniejszej niż -25 st.C, składnik przeznaczony do dalszej preparatyki ale nie do użytku klinicznego
- E6317** OSOCZE z aferezy|NaCytr./XX/<-25C|do prep./nie do klin.|zamrożono <=6h|karencja:>=112d/powtórnie bad.
- osocze otrzymane metodą aferezy, gdzie płynem konserwującym był cytrynian sodu, o nie wyspecyfikowanej objętości, zamrożone w czasie krótszym niż 6h od pobrania, przechowywane w temperaturze mniejszej niż -25 st.C, składnik poddany karencji trwającej 16 tyg. oraz powtórny przebadaniu dawcy, przeznaczony do dalszej preparatyki ale nie do użytku klinicznego
- E6318** Przemiany KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|brak/450mL/2-6C
- Przemiany roztworem soli fizjologicznej koncentrat krwinek czerwonych uzyskany z 450± 10% ml krwi pełnej, bez płynu konserwującego, przechowywany w temperaturze 2-6 st.C
- E6319** Przemiany KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|brak/450mL/2-6C|napromieniowany
- Przemiany roztworem soli fizjologicznej koncentrat krwinek czerwonych uzyskany z 450± 10% ml krwi pełnej, bez płynu konserwującego, składnik poddany napromieniowaniu wystarczającemu aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, przechowywany w temperaturze 2-6 st.C

E6320 KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|CPDA-1/450mL/2-6C|układ otwarty|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6|Osocze usunięto/Dodano osocze

koncentrat krwinek czerwonych uzyskany z $450 \pm 10\%$ ml krwi pełnej pobranej do 70 ml płynu CPDA-1, składnik ubogoleukocytny, rekonstruowany, przygotowany w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, poddany napromieniowaniu wystarczającemu aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, przechowywany w temperaturze 2-6 st.C

E6321 KONCENTRAT KRwinek CZERWONYCH|CPDA-1/450mL/2-6C|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6|Osocze usunięto/Dodano osocze

koncentrat krwinek czerwonych uzyskany z $450 \pm 10\%$ ml krwi pełnej pobranej do 70 ml płynu CPDA-1, składnik ubogoleukocytny, rekonstruowany, poddany napromieniowaniu wystarczającemu aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, przechowywany w temperaturze 2-6 st.C

E6342 ZLEWANY KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|CPD/XX/20-24C|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6|Osocze usunięto/Dodano osocze|koż.l.-pł. do KKP/ 2 dawców

koncentrat krwinek płytkowych uzyskany z połączenia dwóch kożuszków leukocytno-płytkowych otrzymanych z niewyspecyfikowanej objętości krwi pełnej pobranej na 63 ml CPD, poddany napromieniowaniu wystarczającemu aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, składnik rekonstruowany, ubogoleukocytny, przechowywany w temperaturze 20-24 st.C

E6343 ZLEWANY KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|CPD/XX/20-24C|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6|Osocze usunięto/Dodano osocze|koż.l.-pł. do KKP/3 dawców

koncentrat krwinek płytkowych uzyskany z połączenia trzech kożuszków leukocytno-płytkowych otrzymanych z niewyspecyfikowanej objętości krwi pełnej pobranej na 63 ml CPD, poddany napromieniowaniu wystarczającemu aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów- wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, składnik rekonstruowany, ubogoleukocytny, przechowywany w temperaturze 20-24 st.C

E6344 ZLEWANY KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|CPD/XX/20-24C|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6|Osocze usunięto/Dodano osocze|koż.l.-pł. do KKP/ 4 dawców

koncentrat krwinek płytkowych uzyskany z połączenia czterech kożuszków leukocytno-płytkowych otrzymanych z niewyspecyfikowanej objętości krwi pełnej pobranej na 63 ml CPD, poddany napromieniowaniu wystarczającemu aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, składnik rekonstruowany, ubogoleukocytny, przechowywany w temperaturze 20-24 st.C

E6345 ZLEWANY KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|CPD/XX/20-24C|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6|Osocze usunięto/Dodano osocze|koż.l.-pł. do KKP/ 5 dawców

koncentrat krwinek płytkowych uzyskany z połączenia pięciu kożuszków leukocytno-płytkowych otrzymanych z niewyspecyfikowanej objętości krwi pełnej pobranej na 63 ml CPD, poddany napromieniowaniu wystarczającemu aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, składnik rekonstruowany, ubogoleukocytny, przechowywany w temperaturze 20-24 st.C

- E6346** ZLEWANY KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|CPD/XX/20-24C|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6|Osocze usunięto/Dodano osocze|koż.l.-pł. do KKP/6 dawców
- koncentrat krwinek płytkowych uzyskany z połączenia sześciu kożuszków leukocyarno-płytkowych otrzymanych z niewyspecyfikowanej objętości krwi pełnej pobranej na 63 ml CPD, poddany napromieniowaniu wystarczającemu aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, składnik rekonstruowany, ubogoleukocyarny, przechowywany w temperaturze 20-24 st.C
- E6347** ZLEWANY KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|CPD/XX/20-24C|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6|Osocze usunięto/Dodano osocze|koż.l.-pł. do KKP/ 7 dawców
- koncentrat krwinek płytkowych uzyskany z połączenia siedmiu kożuszków leukocyarno-płytkowych otrzymanych z niewyspecyfikowanej objętości krwi pełnej pobranej na 63 ml CPD, poddany napromieniowaniu wystarczającemu aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, składnik rekonstruowany, ubogoleukocyarny, przechowywany w temperaturze 20-24 st.C
- E6348** ZLEWANY KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|CPD/XX/20-24C|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6|Osocze usunięto/Dodano osocze|koż.l.-pł. do KKP/ 8 dawców
- koncentrat krwinek płytkowych uzyskany z połączenia ośmiu kożuszków leukocyarno-płytkowych otrzymanych z niewyspecyfikowanej objętości krwi pełnej pobranej na 63 ml CPD, poddany napromieniowaniu wystarczającemu aby zapobiec proliferacji przetoczonych leukocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma, składnik rekonstruowany, ubogoleukocyarny, przechowywany w temperaturze 20-24 st.C
- E6349** Przemiany ZLEWANY KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|brak/XX/20-24C|układ otwarty|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6|koż.l.-pł. do produkcji KKP|od 2 dawców
- krwinki płytkowe otrzymane z kożuszka leukocyarno-płytkowego uzyskanego z krwi pełnej o konserwującego, przechowywany w temperaturze 20-24 st.C składnik przemiany roztworem soli fizjologicznej, ubogoleukocyarny, uzyskany w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, poddany napromieniowaniu wystarczającemu aby zapobiec proliferacji przetoczonych limfocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma,
- E6350** Przemiany ZLEWANY KONC. KRw. PŁYTKOWYCH|brak/XX/20-24C|układ otwarty|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6|koż.l.-pł. do produkcji KKP|od 3 dawców
- krwinki płytkowe otrzymane z kożuszka leukocyarno-płytkowego uzyskanego z krwi pełnej o niewyspecyfikowanej objętości, powstałe z połączenia trzech jednostek, bez płynu konserwującego, przechowywany w temperaturze 20-24 st.C składnik przemiany roztworem soli fizjologicznej, ubogoleukocyarny, uzyskany w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, poddany napromieniowaniu wystarczającemu aby zapobiec proliferacji przetoczonych limfocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma,
- E6351** Przemiany ZLEWANY KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|brak/XX/20-24C|układ otwarty|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6|koż.l.-pł. do produkcji KKP|od 4 dawców
- krwinki płytkowe otrzymane z kożuszka leukocyarno-płytkowego uzyskanego z krwi pełnej o niewyspecyfikowanej objętości, powstałe z połączenia czterech jednostek, bez płynu konserwującego, przechowywany w temperaturze 20-24 st.C składnik przemiany roztworem soli fizjologicznej, ubogoleukocyarny, uzyskany w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, poddany napromieniowaniu wystarczającemu aby zapobiec proliferacji przetoczonych limfocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma,

E6352 Przemiany ZLEWANY KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|brak/XX/20-24C|układ otwarty|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6|koż.l.-pł. do produkcji KKP|od 5 dawców

krwinki płytkowe otrzymane z kożuszka leukocyarno-płytkowego uzyskanego z krwi pełnej o niewyspecyfikowanej objętości, powstałe z połączenia pięciu jednostek, bez płynu konserwującego, przechowywany w temperaturze 20-24 st.C składnik przemyty roztworem soli fizjologicznej, ubogoleukocytarny, uzyskany w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, poddany napromieniowaniu wystarczającemu aby zapobiec proliferacji przetoczonych limfocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma,

E6353 Przemiany ZLEWANY KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|brak/XX/20-24C|układ otwarty|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6|koż.l.-pł. do produkcji KKP|od 6 dawców

krwinki płytkowe otrzymane z kożuszka leukocyarno-płytkowego uzyskanego z krwi pełnej o niewyspecyfikowanej objętości, powstałe z połączenia sześciu jednostek, bez płynu konserwującego, przechowywany w temperaturze 20-24 st.C składnik przemyty roztworem soli fizjologicznej, ubogoleukocytarny, uzyskany w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, poddany napromieniowaniu wystarczającemu aby zapobiec proliferacji przetoczonych limfocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma,

E6354 Przemiany ZLEWANY KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|brak/XX/20-24C|układ otwarty|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6|koż.l.-pł. do produkcji KKP|od 7 dawców

krwinki płytkowe otrzymane z kożuszka leukocyarno-płytkowego uzyskanego z krwi pełnej o niewyspecyfikowanej objętości, powstałe z połączenia siedmiu jednostek, bez płynu konserwującego, przechowywany w temperaturze 20-24 st.C składnik przemyty roztworem soli fizjologicznej, ubogoleukocytarny, uzyskany w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, poddany napromieniowaniu wystarczającemu aby zapobiec proliferacji przetoczonych limfocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma,

E6355 Przemiany ZLEWANY KONCENTRAT KRwinek PŁYTKOWYCH|brak/XX/20-24C|układ otwarty|składnik napromieniowany|liczba leuk:<1log6|koż.l.-pł. do produkcji KKP|od 8 dawców

krwinki płytkowe otrzymane z kożuszka leukocyarno-płytkowego uzyskanego z krwi pełnej o niewyspecyfikowanej objętości, powstałe z połączenia ośmiu jednostek, bez płynu konserwującego, przechowywany w temperaturze 20-24 st.C składnik przemyty roztworem soli fizjologicznej, ubogoleukocytarny, uzyskany w sytuacji, w której integralność systemu została przerwana i istnieje ryzyko kontaminacji mikrobiologicznej, poddany napromieniowaniu wystarczającemu aby zapobiec proliferacji przetoczonych limfocytów - wymagana dawka 25 Gy promieni gamma,