DRK-Blutspendedienst Nord-Ost gemeinnützige GmbH

Blasewitzer Str. 68/70, 01307 Dresden

Institut für Klinische Transfusionsmedizin und Zelltherapie Heidelberg gemeinnützige GmbH (IKTZ)

Im Neuenheimer Feld 305, 69120 Heidelberg

Institut für Klinische Transfusionsmedizin und Immungenetik UIm gemeinnützige GmbH (IKT) Helmholtzstraße 10, 89081 Ulm

Zentrum für Klinische Transfusionsmedizin Tübingen gemeinnützige GmbH (ZKT)

Otfried-Müller-Str. 4/1, 72076 Tübingen

Zentralinstitut für Transfusionsmedizin gemeinnützige GmbH Blutspendedienst Hamburg Am Stadtrand 56a, 22047 Hamburg

f) Angaben zum Hersteller, der das Fertigarzneimittel für das Inverkehrbringen freigegeben hat DRK-Blutspendedienst Baden-Württemberg - Hessen gemeinnützige GmbH

Institut Frankfurt am Main, Sandhofstraße 1, 60528 Frankfurt

Institut Kassel, Mönchebergstraße 57, 34125 Kassel

Institut Mannheim, Friedrich-Ebert-Straße 107, 68167 Mannheim

Institut für Klinische Transfusionsmedizin und Zelltherapie Heidelberg gemeinnützige GmbH (IKTZ) Institut Ulm, Helmholtzstraße 10, 89081 Ulm

Institut für Klinische Transfusionsmedizin und Immungenetik Ulm gemeinnützige GmbH (IKT) Im Neuenheimer Feld 305, 69120 Heidelberg

Zentrum für Klinische Transfusionsmedizin Tübingen gemeinnützige GmbH (ZKT), Helmholtzstraße 10, 89081 Ulm

Offried-Müller-Str. 4/1, 72076 Tübingen

DRK-Blutspendedienst Nord-Ost gemeinnützige GmbH

Institut Berlin, Karl-Landsteiner-Haus, Hindenburgdamm 30 A, 12203 Berlin Institut Chemnitz, Zeisigwaldstr. 103, 09130 Chemnitz

Institut Cottbus, Thiemstraße 105, 03050 Cottbus

Institut Dresden, Blasewitzer Str. 68/70, 01307 Dresden

Institut Lütjensee, Hamburger Str. 24, 22952 Lütjensee

Zentralinstitut für Transfusionsmedizin GmbH, Konservenausgabe Institut Schleswig, Rote-Kreuz-Weg 5, 24837 Schleswig

Lohmühlenstraße 5, 20099 Hamburg

Zulassungsnummer: PEI.H.00145.01.1

Datum der Verlängerung der Zulassung: 18.10.2007

Arzneimittelstatus: Verschreibungspflichtig

Sonstige Hinweise

Maßnahmen zur Reduktion des Übertragungsrisikos von Infektionserregern: Da bei der Anwendung von aus menschlichem Blut hergestellten Arzneimitteln die Übertragung von Infektionskrankheiten nicht völlig auszuschließen ist, werden Maßnahmen getröffen, um das Risiko einer Übertragung von infektiösem Material zu Für die Herstellung von "Thrombozytenkonzentrat / Apherese / Plasmareduziert / bestrahlt DRK-Blutspendedienst" werden vorgeschriebenen Infektionsparameter Humanes Immundefizienz Virus (Anti-HIV-1/2-Ak, HIV-1 Genom), Hepatitis-B Virus (HBSAg, Anti-HBc-Ak), Hepatitis-C Virus (Anti-HCV-Ak, HCV-Genom), Hepatitis-E Virus (HEV-Genom) ggf. West-Nil-Virus (WNV-Genom) und Treponema pallidum (Anti-Treponema pallidum-Ak). Das "Thrombozytenpräparat / bestrahlt DRK Blutspendedienst" aus Spenden mit wiederholt reaktivem Ergebnis auf Anti-HBc-Antikörper ist negativ getestet auf HBV-Genom und erthält mindestens 100 IU/I an schützenden Anti-HBs-Antikörpern. Der Alanin-Aminotransferase-Wert (ALT/ALAT) darf einen festgelegten Grenzwert nicht überschreiten. Darüber hinaus kann durch die Leukozytendepletion das Risiko einer Übertragung von leukozytenassoziierten Viren (HTLV-I/II, CMV, EBV u.a.) und Bakterien (Yersinia ausschließlich Spenden gesunder Spender verwendet, die mit negativem Ergebnis getestet wurden auf enterocolitica) entscheidend vermindert werden.

Für die Transfusion von Thrombozytenkonzentraten sind von den Einrichtungen der Krankenversorgung Maßnahmen im Rahmen der Qualitätssicherung nach § 15 des Transfusionsgesetzes zu ergreifen. Dazu gehören u.a. detaillierte Anweisungen sowohl für die Indikationsstellung und Dosierung abhängig von Thrombozytenanzahl und -abfall bei unterschiedlichen Grunderkrankungen, Vorsorgemaßnahmen zur Erhaltung der Unversehrtheit der Konserve vor der Transfusion und Anweisungen zur Nachuntersuchung der Patienten für die Feststellung des Transfusionserfolges, eventuell gebildeter Antikörper und zu ergreifender Prophylaxe. Die Entscheidungskriterien für die Transfusion von Thrombozyten bei primären und sekundären Knochenmarkinsuffizienzen, aplastischer Anämie oder Myelodysplasie, disseminierter intravasaler Gerinnung, Patienten mit angeborenen Thrombozytopathien/-penien, Autoimmunthrombozyto-Überwachung der Anwendung sind im Rahmen einer patientenbezogenen Qualitätssicherung durch die transfusionsverantpenien, fötaler bzw. Alloimmunthrombozytopenie, für die Auswahl der Präparate und deren Dosierung sowie

und Blutbestandteilen und zur Anwendung von Blutprodukten (Richtline Hämotherapie)" sowie gegebenenfalls ergänzende Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Beseitigung. Die ordnungsgemäße Entsorgung von angebrochenen bzw. nicht mehr verwendbaren Präparaten ist entsprechend den Vorgaben der Einrichtung der Krankenversorgung sicherzustellen. Die jeweils aktuelle "Richtlinie zur Gewinnung von Blut Veröffentlichungen der Bundesärztekammer und des Paul-Ehrlich-Instituts sind zu berücksichtigen.

Datum der letzten Überarbeitung

# **Deutsches Rotes Kreuz** Gebrauchsinformation und Fachinformation - aufmerksam lesen

Die Angaben dieser Gebrauchsinformation und Fachinformation werden stets neuen Erkenntnissen und Erfahrungen angepasst und sollten vor Gebrauch eines jeden Präparates beachtet werden.

# Thrombozytenkonzentrat / Apherese / Plasmareduziert / bestrahlt **DRK-Blutspendedienst**

 Identifizierung des Arzneimittels Bezeichnung

hrombozytenkonzentrat / Apherese / Plasmareduziert / bestrahlt DRK-Blutspendedienst

Blutzubereitung, Thrombozyten zur Transfusion Anwendungsgebiete

Die Gabe von Thrombozytenkonzentraten ist indiziert zur Behandlung einer Blutungsneigung, bedingt durch eine schwere Thrombozytopenie infolge thrombozytärer Bildungsstörungen, im Notfall auch bei Umsatzstörungen, jedoch nicht bei einer niedrigen Thrombozytenzahl allein. Damit durch die Zufuhr von Plättchen eine Besserung der thrombozytär bedingten Blutungsneigung zu erwarten ist, sollte vor der Behandlung zunächst deren Ursache abgeklärt werden.

Das mit mindestens 25 Gy bestrahlte Thrombozytenkonzentrat ist besonders geeignet zur Anwendung bei gefährdeten Patienten, bei denen eine transfusionsassoziierte Graft-versus-Host-Reaktion vermieden werden soll, wie:

Föten (intrauterine Transfusion)

Neugeborenen nach intrauterinen Transfusionen

Patienten bei Verdacht auf schwere angeborene Immundefizienz

Neugeborenen bei postpartaler Austauschtransfusion

Patienten mit schwerem T-Zell-Defektsyndromen (z. B. SCID)

Patienten für die HLA-ausgewählte Thrombozytenkonzentrate benötigt werden

Patienten bei allogener Transplantation hämatopoetischer Stammzellen (aus peripherem Blut, Knochenmark oder

Patienten mit M. Hodgkin und Non-Hodgkin Lymphomen (alle Stadien)

Patienten unter Therapie mit Purin-Analoga (z.B. Fludarabin, Cladribin, Pentostatin, Deoxycoformycin)

Patienten 7- 14 Tage vor autologer Stammzellsammlung

Patienten bei autologer Stammzelltransplantation

Patienten, die ein Thrombozytenkonzentrat eines Blutsverwandten erhalten

Hämato-onkologische Patienten unter Therapie mit Antithymozytenglobulin (ATG) oder Alemtuzumab (anti-CD52) Empfohlen wird die Verwendung von bestrahlten Thrombozytenkonzentraten für:

Patienten mit schwächeren Formen angeborener Immundefizienz

mindestens 6 Monate nach der Transplantation sowie Patienten bis 3 Monate nach autologer Transplantation bzw. Immunrekonstitution znr Patienten nach allogener Transplantation hämatopoetischer Stammzellen bis hämatopoetischer Stammzellen (bei Ganzkörperbestrahlung 6 Monate)

oder andauernder immunsuppressiver Therapie nach allogener Fransplantation hämatopoetischer Stammzellen Patienten mit Graft-versus-Host-Reaktion

Informationen zur Anwendung

Gegenanzeigen

Eine absolute Kontraindikation für Thrombozytentransfusionen gibt es nicht.

Relativ:

Bei potentiellen Empfängern eines Stammzelltransplantates (Knochenmark, periphere Stammzellen, Nabelschnurblut), ist die Gabe von Thrombozytenkonzentraten des Transplantatspenders oder Blutsverwandten des Spenders vor der

Bekannte Überempfindlichkeiten des Empfängers gegen humane Plasmaproteine,

Fransplantation unbedingt zu vermeiden.

Thrombotische Mikroangiopathie (HUS, TTP)

Primäre Immunthrombozytopenien (ITP)

Posttransfusionelle Purpura (TPT)

Heparininduzierte Thrombozytopenie (HIT-2)

 b) Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung
Thrombozytenkonzentrate sind in der Regel ABO-kompatibel über ein Transfusionsgerät mit Standardfilter der Porengröße (q

170 bis 230 µm zu transfundieren.

Beim Refrakfärzustand gegenüber Thrombozytentransfusionen aufgrund einer Alloimmunisierung gegen Antigene des HLA- und ggf. HPA-Systems sind nach Möglichkeit HLA-Klasse-I (Loci A und B) -kompatible und ggf. HPA-kompatible Thrombozytenkonzentrate zu transfundieren. Die Transfusionsgeschwindigkeit muss dem klinischen Zustand des Patienten

die

die pun Zitratintoxikation einer Bei neonataler Transtusion sume פעניפינים Transfusionsgeschwindigkeit dem klinischen Zustand angepasst werden. Transfusionsgeschwindigkeit dem klinischen Zustand angepasst werden. sollte sorgfältig auf Anzeichen

Neben der Leukozytendepletion des Thrombozytenkonzentrates kann eine zusätzliche Testung auf Anti-CMV-Antikörper bzw. CMV-DNA zur Vermeidung einer CMV-Infektion in besonders gefährdeten Patientengruppen (s. u.) durchgeführt werden. Nach derzeitigem Kenntnisstand ist unklar, ob die Verwendung CMV ausgewählter Blutspenden das Risiko einer transfusionsassoziierten CMV Infektion vermindert (s. Querschnitts-Leitlinien).

Eine CMV-Infektion kann bei

93/59

- Frühgeborenen
- Patienten mit erworbenen (AIDS) oder angeborenen Immundefekten Organ- und Stammzelltransplantierten
- schweren Erkrankungen führen.

# Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln, soweit sie die Wirkungsweise des Arzneimittels beeinflussen konnen und Hauptinkompatibilitäten

gleichzeitig in demselben Schlauchsystem gegeben werden. Die Beimischung von Medikamenten zum vermindert bzw. aufgehoben werden. Wegen der Gefahr von Gerinnselbildungen dürfen kalziumhaltige Lösungen nicht Durch Medikamente, die die Thrombozytenfunktion beeinflussen, kann die Wirkung von Thrombozytenkonzentraten Thrombozytenkonzentrat ist unzulässig.

# Verwendung für besondere Personengruppen

Nachuntersuchung 2 bis 4 Monate nach Transfusion zur Feststellung eventuell gebildeter Anti-D-Antikörper durchzuführen. (D)-negativem Blut nicht immer vermeiden, sollte nach Möglichkeit aber nur in Betracht gezogen werden, wenn es sich um Rh (D)-positiver Spender mit Ausnahme von lebensbedrohlichen Situationen unbedingt zu vermeiden. Die Transfusion von Schwangerschaft und Stillzeit: Bei bestimmungsgemäßem Gebrauch bestehen keine Einwände. Männer oder um Frauen im nicht gebärfähigen Alter handelt. In solchen Fällen ist stets eine serologische Thrombozytenkonzentraten Rh (D)-positiver Spender in Rh (D)-negative Patienten lässt sich wegen des Mangels an Rh Inrombozytenkonzentraten vorhandenen Kontamination mit Erythrozyten die Transfusion von Thrombozytenkonzentraten negativen Mädchen und Frauen im gebärfähigen Alter ist wegen der praktisch in allen

eine Ruhepause von mindestens 1/2 Stunde eingehalten werden. Auswirkung auf Krafffahrer und die Bedienung von Maschinen: Nach der Transfusion von Thrombozytenkonzentraten sollte

# Hinweise zur ordnungsgemäßen Anwendung

#### Dosierung

durch Bestimmung der Thrombozytenzahl oder der Blutungszeit beim Patienten, ist unerlässlich. Thrombozytenbedarf für die initiale Behandlung eines normalgewichtigen Erwachsenen ohne weitere Komplikationen beträgt mindestens 2,0 x 10¹¹ Thrombozyten, entsprechend einer Standardpackung. Eine Überwachung der Therapie, z.B. Die Dosierung der Thrombozyten ist abhängig vom klinischen Zustand und der Thrombozytenzahl des Patienten. Der

#### Art der Anwendung

nach Indikationsstellung Häufigkeit der Verabreichung

#### Dauer der Behandlung

nach Indikationsstellung

# Überdosierung

Eine Gefahr der Überdosierung besteht bei Erwachsenen nicht.

f) Notfallmaßnahmen Treten Unverträglichkeiten auf, so ist die Transfusion unverzüglich abzubrechen, der Venenzugang jedoch offen zu halten

### Nebenwirkungen

- Reaktionen) Unverträglichkeitsreaktionen (z.B. urtikarielle Hautreaktionen und andere akute allergische und anaphylaktoide
- Posttransfusionelle Purpura
- Transfusionsassoziierte akute Lungeninsuffizienz (TRALI)
- Anaphylaktische Reaktionen bei Empfängern mit angeborenem IgA-Mangel
- Mikrozirkulationsstörungen durch aggregierende Thrombozyten bei massiver Transfusior
- Immunisierung des Empfängers gegen thrombozytäre und nicht-thrombozytäre Antigene
- Febrile Transfusionsreaktionen in unmittelbarem zeitlichem Zusammenhang mit der Transfusion
- Bei Neugeborenen sind bei schneller Transfusion Herz-Kreislaufreaktionen infolge von Citratintoxikationen möglich Das Risiko einer bakteriellen Kontamination lässt sich nicht mit letzter Sicherheit ausschließen.
- Hämolytische Reaktionen nach Transfusion von AB0-inkompatiblen Thrombozytenkonzentraten
- Insbesondere bei hohen Transfusionsgeschwindigkeiten und Transfusionsvolumina kann es zur Volumenüberlastung
- Bei der Anwendung von aus menschlichem Blut hergestellten Arzneimitteln ist die Übertragung von Infektionserregern des Kreislaufs (Hypervolämie, transfusionsassoziierte zirkulatorische Überladung) kommen.
- Im Vereinigten Königreich Großbritannien und Nordirland wurde über Einzelfälle berichtet, in denen bei Empfängern Ubertragung von Parasiten wie z.B. Malariaerregern ist grundsätzlich möglich. auch bislang unbekannter Natur - nicht völlig auszuschließen. Dies gilt z.B. für Hepatitisviren, seltener für HIV. Eine

der "Erreger" (so genannte Prionen) nachgewiesen wurde. Bei der vCJK handelt es sich um eine in Deutschland

bislang nicht beobachtete Erkrankung, die durch den Verzehr von bestimmten Nahrungsmitteln aus BSE-kranken

von Transfusionen, deren Spender später an der varianten Creutzfeldt-Jakob Krankheit (vCJK) erkrankten, ebenfalls

#### Weldung des Verdachts auf Nebenwirkungen Rindern erworben werden kann.

Die Meldung des Verdachts auf Nebenwirkungen nach der Zulassung ist von großer Wichtigkeit. Sie ermöglicht eine kontinuierliche Überwachung des Nutzen-Risiko-Verhältnisses des Arzneimittels. Angehörige von Gesundheitsberufen sind aufgefordert, jeden Verdachtsfall einer Nebenwirkung dem Bundesinstitut für Impfstoffe und biomedizinische Arzneimittel

> wenn sie Nebenwirkungen bemerken. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Gebrauchsinformation und Patienten sind darüber zu informieren, dass sie sich an Ihren Arzt oder das medizinische Fachpersonal wenden sollen Paul-Ehrlich-Institut, Paul-Ehrlich-Straße 51 – 59, 63225 Langen, Telefon +49 6103-77 3116, Telefax: +49 6103-77 1268, Website: www.pel.de bzw. www.pel.de/haemovigilanz-formulare, E-Mail: biovigilance@pei.de anzuzeigen.

Indem Patienten Nebenwirkungen melden, können sie dazu beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden. Fachinformation angegeben sind. Patienten können Nebenwirkungen auch direkt dem Paul-Ehrlich-Institut anzeigen.

# Die wirksamen Bestandteile von Thrombozytenkonzentraten sind morphologisch und funktionell intakte Thrombozyten,

weder körpereigene Substanzen in unphysiologischer Konzentration noch körperfremde Stoffe Bestrahlung mit mindestens 25 Gy die Übertragung mitosefähiger immunkompetenter Lymphozyten stark vermindert, somit die Gefähr einer transfusionsassozierten Graft-versus-Host-Reaktion vermieden. Das Thrombozytenkonzentrat enthält Standardpackung wird das Risiko einer Immunisierung gegen humane leukozytäre Alloantigene (HLA) und durch die welche die zellulären Bestandteile des Hämostasesystems darstellen. Die Hämostaseaktivität der funktionell intakten Thrombozyten ist sofort nach der Transfusion gegeben. Die Funktionsfähigkeit und mittlere Überlebenszeit der Thrombozyten nimmt mit der Lagerungsdauer ab. Durch die Leukozytendepletion auf < 1 imes 10 $^6$  Leukozyten pro

#### Weitere Hinweise

## Angaben zur Haltbarkeit, besondere Lager- und Aufbewahrungshinweise Angaben zur Aufbewahrung und Haltbarkeit

- Blutspendedienst" ist bis zu dem auf dem Etikett angegebenen Verfallsdatum bei 22 ± 2 °C unter gleichmäßiger Thrombozytenkonzentrat , Thrombozytenkonzentrat / Apherese / Plasmareduziert / bestrahlt DRK-
- Zwischenlagerung ohne Möglichkeit der Agitation sollte auf ausreichenden Gasaustausch geachtet werden (Lagerung Nach Unterbrechung der o.g. Lagerbedingungen ist das Thrombozytenkonzentrat unverzüglich zu transfundieren. Bei auf einem Gitterrost oder zumindest mit dem Etikett nach unten). Agitation haltbar. Nach Ablauf des Verfalldatums darf das Thrombozytenkonzentrat nicht mehr verwendet werden.
- Eine durch das Transfusionsbesteck geöffnete Konserve muss unverzüglich verbraucht werden

#### b) Optische Prüfung

auffällige Thrombozytenkonzentrate (z.B. fehlendes "Swirling-Phänomen", bzw. Wolkenbildung bei leichtem Schwenken, erkennbare Aggregatbildung) dürfen nicht verwendet werden Unmittelbar vor der Transfusion muss jedes Thrombozytenkonzentrat einer optischen Qualitätsprüfung unterzogen werden,

# c) Zusammensetzung des Fertigarzneimittels

## Wirkstoffe (qualitativ und quantitativ)

 $2.0 \times 10^{11} \, \text{bis} \, 4.5 \times 10^{11} \, \text{Thrombozyten} \, / \, \text{Standardpackung}$ Human-Ihrombozyten aus einer einzelnen Apheresespende

# 0,5 x 10<sup>11</sup> bis 2,25 x 10<sup>11</sup> Thrombozyten / pädiatrische Packung

sonstige Bestandteile

0,05 bis 0,11 ACD-A-Lösung [ml/ml] (nach DAB 96) (Stabilisatorlösung ACD-A enthält:

in Wasser für Injektionszwecke) Natriumcitrat, Citronensäure-Monohydrat, Glucose-Monohydrat oder wasserfreie Glucose

0,25 bis 0,33 Humanplasma [ml/ml]

(Thrombozytenadditivlösung PAS-IIIM enthält: Natriumcitrat, Natriumacetat, Natriumdihydrogenphosphat, Dinatriumphosphat, Kaliumchlorid, Magnesiumchlorid, Natriumchlorid in Wasser für injektionszwecke) 0,56 bis 0,70 Thrombozytenadditivlösung Typ PAS-IIIM [ml/ml]

< 1,0 x 10<sup>6</sup>/Standardpackung

Erythrozyten: \_eukozyten: < 3,0 x 10<sup>9</sup>/Standardpackung

## Darreichungsform und Inhalt, Behältnis

50 bis 125 ml Suspension zur i.v. Infusion im Kunststoffbeutel mit CE-Zertifikat 150 bis 250 ml Suspension zur i.v. Infusion im Kunststoffbeutel mit CE-Zertifikat

## DRK-Blutspendedienst Baden-Württemberg - Hessen gemeinnützige GmbH Angaben zum pharmazeutischen Unternehmer/Inhaber der Zulassung

Friedrich-Ebert-Straße 107, 68167 Mannheim, Telefon 0621 3706-0