

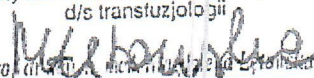
Szanowna Pani  
Monika Kugiel  
Dyrektor Ortho Clinical Diagnostics  
Johnson&Johnson Poland Sp. z o.o.  
ul. Itzecka 24  
02-135 Warszawa

Dotyczy: spektrum aktywności odczynników anty-D stosowanych w badaniach kwalifikacyjnych matki do podania immunoglobuliny anty-D oraz w badaniach wykonywanych przy próbie zgodności w próbkach dawców

Szanowna Pani Dyrektor,

W odpowiedzi na pismo odnośnie zapisów w: *Medyczne zasady pobierania krwi, oddzielania jej składników i wydawania, obowiązujące w jednostkach organizacyjnych publicznej służby krwi. Wydanie III. Rozdział 7* uprzejmie informuję, że:

1. Oznaczenia RhD w badaniach kwalifikujących matkę do podania immunoglobuliny anty-D należy wykonywać w następujący sposób:
  - Do oznaczenia RhD u matki należy używać odczynników anty-D tak samo dobranych jak przy wykonywaniu tego oznaczenia u innych pacjentów, czyli za pomocą dwóch odczynników anty-D klasy IgM pochodzących z różnych klonów, z których przynajmniej jeden nie wykrywa kategorii DVI.
  - Do oznaczenia antygeny RhD u noworodka używać dwóch odczynników anty-D klasy IgM pochodzących z różnych klonów, z których przynajmniej jeden umożliwia wykrycie słabej ekspresji tego antygeny. Brak zapisu o stosowaniu w badaniach anty-D wykrywającego kategorii DVI oznacza, że takiej konieczności nie ma.
2. Oznaczenie RhD w próbce dawcy (segmente drenu odciętego od pojemnika z KKCz) w badaniach przy próbie zgodności wykonywane jest za pomocą odczynnika anty-D, który powinien wykrywać większość słabych odmian antygeny D. Brak zapisu o stosowaniu w badaniach anty-D wykrywającego kategorię DVI oznacza, że takiej konieczności nie ma.

Z-ca DYREKTORA  
Instytutu Hematologii i Transfuzjologii  
d/s transfuzjologii  
  
Prof. dr hab. n. med. Krzysztof Warchoła

Z poważaniem

DYREKTOR  
Instytutu Hematologii i Transfuzjologii  
  
Prof. dr hab. n. med. Krzysztof Warchoła