

Kaikkien trombosyyttivalmisteiden bakteeriviljely alkaa 1.4.2025

Veripalvelu käynnistää kaikkien trombosyyttivalmisteiden bakteeriviljelyn 1.4.2025. Bakteeriviljely parantaa potilasturvallisuutta ja pidentää perusvalmisteiden kelpoisuusaikaa viidestä vuorokaudesta seitsemään. Bakteeriviljelystä aiheutuvat lisäkustannukset nostavat kaikkien trombosyyttivalmisteiden hintoja 25,81 € / valmiste, riippumatta trombosyyttivalmisteesta. Uudet hinnat ovat voimassa 1.4.2025 alkaen, pois lukien varastossa olevia TRVS ja TRVSS valmisteita viimeiseen käyttöpäivään asti. Uusi hinnasto on tiedotteen liitteenä

Muutos mahdollistaa myös trombosyyttivalmisteiden kuljetusten optimoinnin, paremman toimintavarmuuden ja helpottaa varaston hallintaa.

Trombosyyttivalmisteiden nimet, koodit, lyhenteet

Taulukossa on esitetty perustrombosyyttivalmisteiden uudet nimet, koodit ja lyhenteet sekä kelpoisuusaika. Nykyiset ja uudet tuotekoodit ja valmistenimet ovat käytössä samanaikaisesti noin viikon siirtymäajan.

Nimi	Koodi ja lyhenne	Vanha koodi ja lyhenne	Kelpoisuusaika
Trombosyytit valkosolun bakteeriviljely	E6644V00 (TRVSB)	E6860V00 (TRVS)	7 vrk
Trombosyytit valkosolun sädetetty bakteeriviljely	E6645V00 (TRVSSB)	E6953V00 (TRVSS)	7 vrk

Muiden kuin yllä esitettyjen trombosyyttivalmisteiden nimet, koodit ja lyhenteet sekä kelpoisuusaika säilyvät ennallaan. Afereesilla kerättyjen trombosyyttien kelpoisuusaika on edelleen viisi vuorokautta.

Muutokset prosesseihin

Bakteeriviljelynäyte otetaan trombosyyttivalmisteista, kun luovutuksesta on kulunut vähintään 36 tuntia. Afereesilla kerättyjen trombosyyttivalmisteiden bakteeriviljelynäyte otetaan kiireellisemmästä toimitustarpeesta johtuen aikaisemmin, ja siten pidennetty kelpoisuusaika ei ole mahdollinen näille valmisteille. Mikäli näytteessä havaitaan kasvua, valmistetta ei vapauteta jakeluun.

Bakteeriviljelyä jatketaan yhteensä seitsemän vuorokautta näytteenotosta ja pitkistä kasvatusajasta johtuen on mahdollista, että trombosyyttivalmisteessa havaitaan bakteerikasvua vasta, kun se on jo toimitettu sairaalaan. Tällöin Veripalvelusta ollaan yhteydessä verikeskukseen puhelimitse ja toimitetaan jäljityslomake sähköisesti tai faksilla.

Toimintaohjeet näissä tilanteissa:

- Mikäli valmiste on verikeskuksen varastossa, se on asetettava karanteeniin ja palautettava Veripalveluun mahdollisimman pian vallitsevan palautuskäytännön mukaan.
- Mikäli valmiste on lähetetty hoitoyksikköön, on verikeskuksen oltava ensi tilassa yhteydessä hoitoyksikköön ja selvitettävä, onko valmiste siirretty.
 - Jos valmistetta ei ole siirretty, se tulee palauttaa Veripalveluun.
 - Jos siirto on käynnissä, se on syytä keskeyttää.
 - Jos valmiste on siirretty, tulee potilasta tarkkailla bakteeri-infektion varalta.

Jos potilas saa verensiirrosta haittavaikutuksen, hoitoyksikkö tekee tapauksesta haittavaikutusilmoituksen ja toimittaa sen sekä reaktion aiheuttaneen verivalmisteen jäänteet verikeskuksen kautta Veripalveluun normaalin haittavaikutusprosessin mukaisesti.

Tarvittaessa jäljitämme myös trombosyyttien rinnakkaispunasoluvalmisteet, kuten tähänkin saakka.

Liitteet

Hinnasto – 2025 Veri- ja lääkevalmisteet (1.4.2025)

Lisätietoja:

Tuotantojohtaja Ari Hemminki, p. 029 300 1593.

Asiakaspalvelu@veripalvelu.fi

Tilauskeskus p. 029 300 1001

JAKELU: Verikeskusten vastuulääkärit ja -hoitajat, kemistit, hinnastojakelu