



ФГБУ «НМИЦ ФПИ»

— основан в 1918 году —

Федеральное государственное бюджетное учреждение
«НАЦИОНАЛЬНЫЙ МЕДИЦИНСКИЙ ИССЛЕДОВАТЕЛЬСКИЙ ЦЕНТР
ФТИЗИОПУЛЬМОНОЛОГИИ И ИНФЕКЦИОННЫХ ЗАБОЛЕВАНИЙ»
Министерства здравоохранения Российской Федерации

ВЕРСИЯ НА 29.04.2020 г.

КЛИНИЧЕСКОЕ ИСПОЛЬЗОВАНИЕ ПЛАЗМЫ АНТИКОВИДНОЙ, ПАТОГЕНРЕДУЦИРОВАННОЙ У ПАЦИЕНТОВ С ИНФЕКЦИЕЙ COVID-19

Показания

- тяжелое и критическое состояние, с положительным результатом лабораторного исследования на наличие РНК SARS-CoV-2
- состояние угнетенного иммунитета или быстро прогрессирующее поражение легких, при легкой форме заболевания новой коронавирусной инфекции
- длительность заболевания более трех недель с положительным результатом лабораторного исследования на наличие РНК SARS-CoV-2

Противопоказания

- аллергические реакции на белки плазмы или цитрат натрия в анамнезе;
- аутоиммунные заболевания или селективный дефицит иммуноглобулинов А (IgA) в анамнезе - **требуется тщательная оценка возможных побочных эффектов.**



ДОНАЦИЯ АНТИКОВИДНОЙ ПЛАЗМЫ:

- осуществляется методом плазмафереза
- объем однократной трансфузии составляет в среднем 400-600 мл, в случае многократного проведения процедуры - от 200 мл. с обязательной патогенинактивацией заготовленной плазмы.
- объем донации определяется врачом-трансфузиологом и составляет 200-600 мл
- используется компонент крови с маркировкой «Плазма антиковидная, патогенредуцированная».



Источник: 1. Временные методические рекомендации «Профилактика, диагностика и лечение новой коронавирусной инфекции (COVID-19)» Версия 6 (28.04.2020)

2. Постановление Правительства Российской Федерации от 22 июня 2019 г. № 797 «Об утверждении Правил заготовки, хранения, транспортировки и клинического использования донорской крови и ее компонентов и о признании утратившими силу некоторых актов Правительства Российской Федерации»

3. Приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 02.04.2013 № 183н «Об утверждении правил клинического использования донорской крови и (или) ее компонентов».