

## SOBIVUSPROOV

<b>Lühend</b>	<b>B-XmB</b>				
<b>Mõiste</b>	<p>Vereülekaneks sobiva erütrotsüütide suspensiooni leidmine patsiendile</p> <p>Enne sobivusuuringute teostamist peab olema tehtud AB0/Rh(D)-veregrupi esmane kinnitav määramine (koos AB0 pöördreaktsiooniga) ning erütrotsütaarsete antikehade sõeluuring</p> <p>Sobivusuuringute tegemiseks patsiendilt võetud uus vereproov ei tohi sobitamise hetkel olla üle kolme päeva vana.</p> <p>Seroloogilise sobitamise tegija peab enne vere sobitamist infosüsteemist välja selgitama, kas patsiendi verest on eelnevate immunoematoloogiliste uuringute käigus leitud antikehi.</p> <p>Kliiniliselt oluliste identifitseeritud antikehade korral tellitakse erütrotsüütide suspensioonid koos sobivusuuringutega SA PERH verekeskuse immunoematoloogia referentlaborist.</p> <p>Sobivusuuringute tulemused on kehtivad 5 päeva alates patsiendilt vereproovi võtmisest.</p> <p>Vastsündinu hemolüütilise tõve korral tuleb seroloogiline sobitamine teha ka ema verega.</p>				
<b>Näidustused</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>▪ vereülekanne erütrotsüütide suspensiooniga</li> </ul>				
<b>Proovivõtu vahendid</b>	EDTA (K2/K3E) katsuti				
<b>Materjali säilivus ja transport</b>	Veri: 2–8 °C 72 tundi				
<b>Teostamise aeg ja koht</b>	Ööpäev läbi, vereteenistus, Ravi 18				
<b>Mõõtmismeetod</b>	Indirektne antiglobuliinist (kaudne Coombsi test) kolonnaglutinatsioonitehnikal				
<b>Referentsvahemikud</b>	<b>sobib</b>				
<b>Tõlgendus</b>	<table border="0"> <tr> <td style="vertical-align: top;"><b>sobib</b></td> <td> <ul style="list-style-type: none"> <li>▪ erütrotsüütide suspensioon on seroloogiliselt patsiendile sobiv</li> <li>▪ sobiv veredoos on lubatud patsiendile üle kanda</li> <li>▪ sobitatud erütrotsüütide suspensioone hoitakse vereteenistuse verepangas patsiendile 3 ööpäeva</li> </ul> </td> </tr> <tr> <td style="vertical-align: top;"><b>ei sobi</b></td> <td> <ul style="list-style-type: none"> <li>▪ erütrotsüütide suspensioon ei ole seroloogiliselt patsiendile sobiv</li> <li>▪ seroloogiliselt mitesobivat erütrotsüütide suspensiooni tavaliselt patsiendile üle ei kanta</li> </ul> </td> </tr> </table>	<b>sobib</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>▪ erütrotsüütide suspensioon on seroloogiliselt patsiendile sobiv</li> <li>▪ sobiv veredoos on lubatud patsiendile üle kanda</li> <li>▪ sobitatud erütrotsüütide suspensioone hoitakse vereteenistuse verepangas patsiendile 3 ööpäeva</li> </ul>	<b>ei sobi</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>▪ erütrotsüütide suspensioon ei ole seroloogiliselt patsiendile sobiv</li> <li>▪ seroloogiliselt mitesobivat erütrotsüütide suspensiooni tavaliselt patsiendile üle ei kanta</li> </ul>
<b>sobib</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>▪ erütrotsüütide suspensioon on seroloogiliselt patsiendile sobiv</li> <li>▪ sobiv veredoos on lubatud patsiendile üle kanda</li> <li>▪ sobitatud erütrotsüütide suspensioone hoitakse vereteenistuse verepangas patsiendile 3 ööpäeva</li> </ul>				
<b>ei sobi</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>▪ erütrotsüütide suspensioon ei ole seroloogiliselt patsiendile sobiv</li> <li>▪ seroloogiliselt mitesobivat erütrotsüütide suspensiooni tavaliselt patsiendile üle ei kanta</li> </ul>				
<b>Konsultatsioon</b>	Renna Truus, Marika Põldma				
<b>HK hinnakirja koodid</b>	66409				
<b>Kirjandus</b>	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Hillyer CD, Shaz B, (2011) Transfusion medicine and hemostasis: 93–101</li> <li>2. Hillyer CD, Strauss RG, Luban NL (2004) Handbook of pediatric transfusion medicine: 69–71</li> <li>3. WHO (2001) The clinical use of blood: 108–112</li> </ol>				
<b>Koostaja</b>	Renna Truus				