

Fortschritte in der Plasma-Fabrikations- Abteilung

Autor(en): **Sager, Hans**

Objektyp: **Article**

Zeitschrift: **Das Schweizerische Rote Kreuz**

Band (Jahr): **59 (1949-1950)**

Heft 5

PDF erstellt am: **23.09.2024**

Persistenter Link: <https://doi.org/10.5169/seals-556647>

Nutzungsbedingungen

Die ETH-Bibliothek ist Anbieterin der digitalisierten Zeitschriften. Sie besitzt keine Urheberrechte an den Inhalten der Zeitschriften. Die Rechte liegen in der Regel bei den Herausgebern. Die auf der Plattform e-periodica veröffentlichten Dokumente stehen für nicht-kommerzielle Zwecke in Lehre und Forschung sowie für die private Nutzung frei zur Verfügung. Einzelne Dateien oder Ausdrucke aus diesem Angebot können zusammen mit diesen Nutzungsbedingungen und den korrekten Herkunftsbezeichnungen weitergegeben werden. Das Veröffentlichen von Bildern in Print- und Online-Publikationen ist nur mit vorheriger Genehmigung der Rechteinhaber erlaubt. Die systematische Speicherung von Teilen des elektronischen Angebots auf anderen Servern bedarf ebenfalls des schriftlichen Einverständnisses der Rechteinhaber.

Haftungsausschluss

Alle Angaben erfolgen ohne Gewähr für Vollständigkeit oder Richtigkeit. Es wird keine Haftung übernommen für Schäden durch die Verwendung von Informationen aus diesem Online-Angebot oder durch das Fehlen von Informationen. Dies gilt auch für Inhalte Dritter, die über dieses Angebot zugänglich sind.

FORTSCHRITTE IN DER PLASMA-FABRIKATIONS-ABTEILUNG

VON DR. HANS SAGER



Nachdem im Juni 1948 mit der Errichtung der Plasma-Trocknungsanlage begonnen worden war, konnte vom Zentrallaboratorium im Januar 1949 mit der Herstellung von Trockenplasma und der Bereitstellung von Zitratflaschen, ferner von

Entnahme- und Transfusionssystemen begonnen werden. Wie hat sich aber diese Fabrikationsabteilung während ihres ersten Lebensjahres entwickelt?

Im Verlaufe des Jahres 1949 wurde unsere Anlage durch die Einrichtung einiger weiterer Apparate ergänzt. Wie dies bei solch verwickelten technischen Einrichtungen nicht anders zu erwarten war, mussten verschiedene Ergänzungen und Verbesserungen vorgenommen werden. Mit der für uns neuen amerikanischen Apparatur mussten vorerst Erfahrungen gesammelt und die Arbeitsmethoden den gegebenen Verhältnissen angepasst werden.

Die wichtigste Aufgabe, die es zu erfüllen galt, bestand darin, ein geeignetes, zuverlässiges Personal in den mannigfaltigen Aufgabenkreis einzuarbeiten. Dies bot um so mehr Schwierigkeiten, als sich in der Schweiz keine Arbeitskräfte mit der erforderlichen kombinierten Ausbildung finden liessen, die schon nach kurzer Zeit eine selbständige Arbeit hätten übernehmen können. So wird beispielsweise

vom Laboranten verlangt, dass er zur Ausführung bestimmter Arbeiten bakteriologische und chemische Kenntnisse besitze, die Durchführung gewisser Prüfungen setzt biologisches Wissen voraus, und die Bedienung der Apparaturen erfordert technisches Verständnis.

Trotz diesen Schwierigkeiten, die nun zum grössten Teil behoben sind, ist das Produktionsergebnis zufriedenstellend ausgefallen, wie die folgenden Angaben beweisen:

Trockenplasma	6597
Destilliertes, steriles und pyrogenfreies Wasser	2757
Zitratflaschen, steril, pyrogenfrei	8759
Entnahmesysteme, steril, pyrogenfrei	9300
Transfusionssysteme, steril, pyrogenfrei	3640

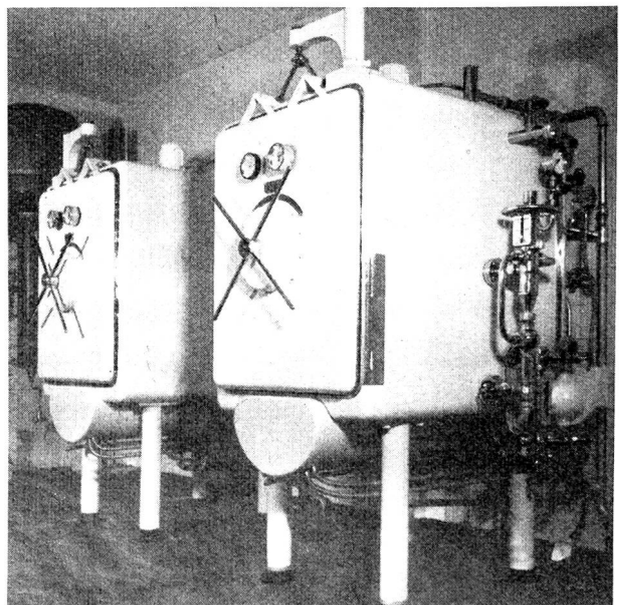
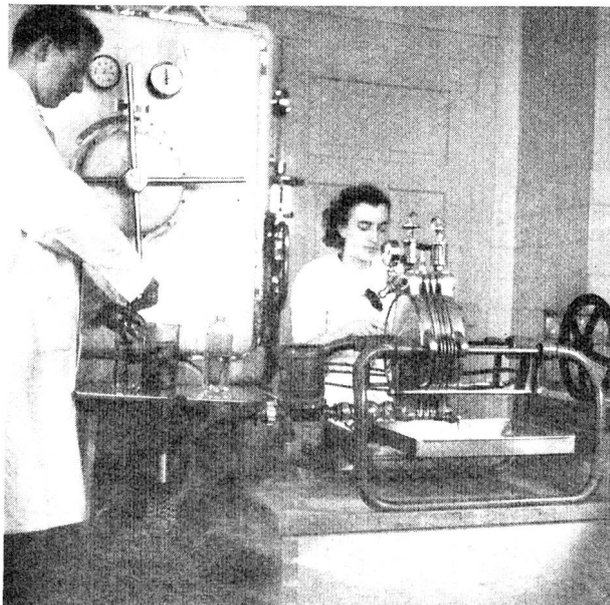
Während des letzten Jahres richtete sich unsere Aufmerksamkeit vornehmlich auf Verbesserungsmöglichkeiten in der Herstellung, im Ausbau der Fabrikationskontrolle, in der chemischen Erfassung der Qualität und in der Form der Abgabe unserer Produkte.

Neben der notwendigen Reservestellung konnten wir Erkrankten durch Vermittlung der Aerzte und Spitäler im vergangenen Jahre nahezu 2500 Flaschen Trockenplasma zuführen.

Die Lösungen werden in einer Filterpresse mit Seitzfilterschichten von pyrogenen Stoffen befreit, in Flaschen abgefüllt und sofort sterilisiert.

In den beiden Autoklaven können täglich bis zu 4000 Flaschen sterilisiert werden.

Photos Hans Tschirren, Bern.

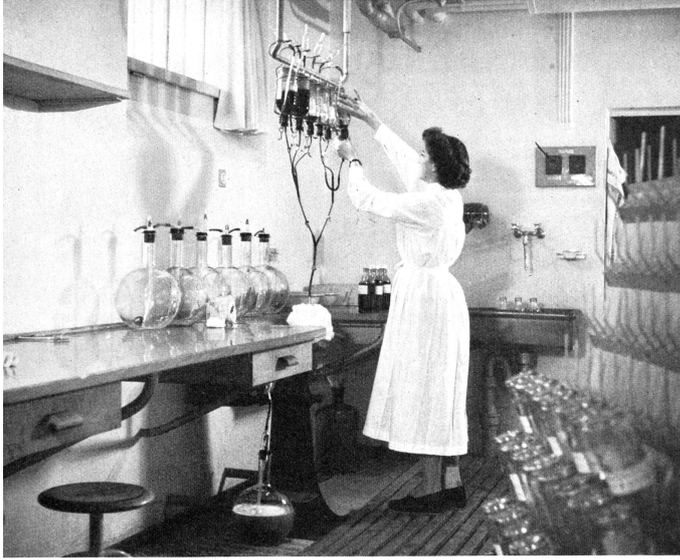


WAS SIND PYROGENE STOFFE ?

Pyrogene sind Stoffe, die in die Blutbahn eingespritzt, Fieber erzeugen. Sie werden in Bakterienleibern erzeugt und gelangen von dort wohl durch Extraktion oder während ihrer Verwesung in die Umgebung der Mikro-Organismen. Pyrogene werden durch die Sterilisationshitze nicht vernichtet.

*Bild rechts:
Höchste Reinheit ist für alle Lösungen und Geräte, die bei der Trockenplasmafabrikation verwendet werden, oberstes Gebot.*

PHOTOS BASS TSCHIRREN, BERN



Das Blut wird Flasche nach Flasche durch eine kontinuierlich arbeitende Zentrifuge geschickt und das abgetrennte Plasma steril aufgefangen.

Das flüssige Plasma wird aus dem Mischkolben aseptisch in leere, sterile Infusionsflaschen abgefüllt. Gleichzeitig werden jedem Kolben eine Anzahl Kontrollproben entnommen, die unter anderem auf Sterilität und Hämoglobingehalt geprüft werden.



Neben der notwendigen Restherstellung konnten wir Erkrankten durch Vermittlung der Aerzte und Spitäler im vergangenen Jahre nahezu 2500 Flaschen Trockenplasma zuführen.



WIEVIEL BLUT BESITZT DER MENSCH?

Die Blutmenge eines normalen erwachsenen Menschen mit Durchschnittsgewicht beträgt schätzungsweise 7 bis 7,5 Liter Blut. Unter gewissen Voraussetzungen, wenn das Sauerstoffbedürfnis der Gewebe stärker als gewöhnlich ist, kann das Blutvolumen erhöht werden. Zu diesen Voraussetzungen gehört: hohe Aussentemperatur, beträchtliche

Höhenlage, Muskularbeit, starke Erregung und Schwangerschaft. Eine Abnahme der Blutmenge kann durch Blutungen verursacht werden, ferner durch eine Abnahme der Gesamtanzahl der roten Blutkörperchen, durch Plasmaverlust infolge ausgedehnter Verbrennungen oder durch Wasserverlust aus dem Blut.

WELCHES IST IHRE BLUTGRUPPE?



Es gibt vier Hauptblutgruppen: A, B, AB und O. Ausserdem wurden Untergruppen dieser Hauptgruppen festgestellt. Bei einer Vollbluttransfusion muss ein Mensch dasjenige Blut erhalten, das seiner Blutgruppe entspricht. Deshalb wird an Patienten mit Blutgruppe A auch Blut von Gruppe A gegeben, an Patienten mit Blutgruppe B Blut von Gruppe B usw. Gibt man einem Patienten der Gruppe B Blut von Gruppe A, so verklumpen die Blutkörperchen der Gruppe B, was schwerwiegende Folgen haben

kann; doch ist es unter gewissen Bedingungen möglich, an Patienten von Gruppe A, B oder AB Blut von Gruppe O zu geben.

Um sicher zu sein, dass das einem Patienten gegebene Blut mit dessen eigenem Blut übereinstimmt, werden erst entsprechende Blutproben gemischt. Falls die Blutkörperchen des Spenders nicht verklumpen, wenn sie mit dem Blutserum des Empfängers in Berührung kommen, und umgekehrt, so vertragen sich die beiden Blutarten, und eine erfolgreiche Bluttransfusion ist gewährleistet.

WAS IST DER RHESUSFAKTOR?



Obwohl die vier Hauptgruppen schon im Jahre 1901 erkannt wurden, vermochte dieses Wissen die schweren und oft verhängnisvollen Folgen, die gelegentlich den Bluttransfusionen folgten, nicht gänzlich zu bannen. Ausserdem konnten sich die Aerzte die zahlreichen Totgeburten und die lebensbedrohende Gelbsucht bei Neugeborenen nicht erklären. Immerhin fiel auf, dass diese Tragödien sich meist ereigneten, wenn die Mütter schwierige frühere Geburten oder eine Bluttransfusion hinter sich hatten. Doch blieben die Geburtszwischenfälle und die untypischen Transfusionsreaktionen ungeklärt, bis eine neue individuelle Verschiedenheit des menschlichen Blutes, jetzt als Rhesusfaktor bekannt, entdeckt wurde.

Es war im Jahre 1940, als Wissenschaftler auf diese zu den Hauptblutgruppen in keiner Beziehung stehenden Besonderheit des Blutes stiessen. Da sie zuerst beim Rhesusaffen festgestellt wurde, nannte man sie «Rhesusfaktor». Die 85 Prozent der weissen Menschenrasse, die dieses Merkmal des Blutes besitzen, werden rhesuspositiv, die übrigen 15 Prozent, denen es fehlt, rhesusnegativ genannt. Das Vorhandensein oder Nichtvorhandensein des Rhesusfaktors eines Menschen wird, in gleicher Weise wie die Farbe der Haut, der Augen, des Haares usw., durch Vererbung bestimmt und ändert sich während des ganzen Lebens nicht.

Der Rhesusfaktor ist bei einer Bluttransfusion und bei einer Schwangerschaft von Bedeutung, da die Einführung von rhesuspositivem Blut in den Blutkreislauf rhesusnegativer Personen die Entstehung von Antikörpern verursachen kann. Wenn dies geschieht, so sagen wir: die rhesusnegative Person ist rhesusempfindlich geworden. Obwohl die Antikörper in diesem Augenblick keine Reaktion in der nun rhesusempfindlichen Person verursachen, werden wir sehen, dass ihr Vorhandensein eine Gefahr werden kann.

Auf zwei Arten kann Rhesusempfindlichkeit zustandekommen: *erstens* durch die Uebertragung von rhesuspositivem Blut auf eine rhesusnegative Person; annähernd die Hälfte solcher Empfänger wird schon nach ein bis zwei Blutübertragungen rhesusempfindlich und produziert wirksame Antikörper. Jede darauf folgende Transfusion von rhesuspositivem Blut steigert die Antikörperbildung; zudem werden die zugeführten rhesuspositiven Blutkörperchen rasch zerstört, was in seltenen Fällen schwerwiegende Folgen haben kann.

Zweitens durch Schwangerschaft. Glücklicherweise geschieht dies nicht in allen Fällen, sondern nur ungefähr in einem von 200—250, und am seltensten bei der ersten Schwangerschaft einer Frau. Das Kind eines rhesuspositiven Vaters und einer rhesusnegativen Mutter kann rhesuspositiv sein. Es ist möglich, dass die rhesuspositiven Blutkörperchen des Kindes vor der Geburt in den Blutkreislauf der Mutter gelangen und sie rhesusempfindlich machen. Die dadurch in der Mutter gebildeten Antikörper kehren dann zu dem Kinde zurück und verursachen die Zerstörung seiner Blutkörperchen.

Da, wie oben ausgeführt, eine rhesusverträgliche Blutübertragung ungefähr 5- bis 10mal häufiger zur Rhesusempfindlichkeit führt als eine rhesusunverträgliche Schwangerschaft, ist es nötig, bei Frauen und Mädchen im gebärfähigen Alter vor jeder Blutübertragung den Rhesusfaktor zu bestimmen. Ist nämlich die Ueberempfindlichkeit einmal vorhanden, so hält sie lebenslänglich an, und die Gefahr einer schweren Schädigung des Neugeborenen besteht dann bereits bei der ersten Schwangerschaft.

Es ist wünschenswert, dass bei allen Frauen, die ein Kind erwarten, der Rhesusfaktor bestimmt werde, damit festgestellt werden kann, ob für das Kind die genannte Gefahr besteht, und geeignete Massnahmen getroffen werden können. Auf diese Weise können die Gefahren des Rhesusfaktors auf ein Mindestmass beschränkt werden.