



本剤は、ヒト血液400mLから血漿及び白血球層の大部分を除去した後、赤血球保存用添加液を約92mL加えたもので、放射線を照射してある。

(赤血球保存用添加液)

D-マンニトール	14.57 g
アデニン	0.14 g
結晶リン酸二水素ナトリウム	0.94 g
クエン酸ナトリウム	1.50 g
クエン酸	0.20 g
ブドウ糖	7.21 g
塩化ナトリウム	4.97 g

注射用水を加えて溶かし、全量を1,000mLとする。

試験用血液：原血液（ヒト血液400mLに対してACD-A液を60mL混合）由来のACD-A液が含まれている。

【貯法】

4～6℃で貯蔵する。

【注意】

生物学的製剤基準・血液製剤検則8に規定する輸血用器具を使用すること。

外観上異常を認めた場合は使用しないこと。

製造元 日本赤十字社  
所在地 東京都港区芝大門1-1-3  
製造所 東京都赤十字血液センター  
所在地 東京都渋谷区広尾4-1-31

照射  
赤血球M・A・P「日赤」

静  
Ir-RC-M・A・P



**A** D(Rho) 陽性  
型



管理簿  
対象品

製造番号

A型 01-0820-6022



採年 月 日

'03. 2.18



'03. 3.10

最終有効年 月 日

要望2 (削除)

テルモ血液バッグMAP液 (ACD-A クオドラッブルバッグ)

血液保存液 ACD-A 液組成 (100mL 中)

クエン酸ナトリウム 2.200g クエン酸 0.800g

ブドウ糖 2.200g

承認番号 [04-AM-60] 薬価基準対象外

製造番号

020508FR

要望3

要望4

(分量をくは割合を削除)

要望5

要望1 (削除)