

Quantifizierung von ATP in Erythrozytenkonzentraten

Literaturhinweise / Quellenangaben

1. Verordnung (EU) 2023/2482 der Kommission vom 14.11.2023.
2. Information für medizinische und pharmazeutische Fachkreise, Anforderungen an DEHP-freie Medizinprodukte (Mitteilung des PEI, Langen, den 04.06.2024).
3. <https://www.pei.de/DE/regulation/zulassung-human/blutkomponenten/bk-node.html>
4. <https://www.pei.de/DE/regulation/zulassung-human/blutkomponenten/muster-inhalt-6.html>
5. Hess, J. R. (2010). Red cell changes during storage. *Transfusion and Apheresis Science*, 43(1), 51–59.
6. D'Alessandro, A. et al. (2015). Red blood cell storage: the story so far. *Blood Transfusion*, 13(2), 215–227.
7. Yoshida, T. et al. (2019). Red blood cell storage lesion: causes and potential clinical consequences. *Blood Transfusion*, 17(1), 27–52.
8. Dern R.J., Brewer G.J., Wiorkowski J.J.: „Studies on the preservation of human blood. II. The relationship of erythrocyte adenosine triphosphate levels and other in vitro measures to red cell storageability“, *J. Lab.& Clin. Med.*, 1967; 69 (6): 968–978.
9. Figure 3. Overview of CellTiter-Glo® 2.0 Assay principle (10335MA). Complete Protocol, Promega Corporation, Revised 1/23.