

Dokumenttyp:	BlanketterBlanketter
Dokumentnamn:	Rapport vid transfusionskomplikation

Format

Blodcentralens Labnummer:

Rapportör Namn: Titel: Avdelning: Tel nr.	Mottagarens personnr och namn:
Bedömning av reaktionens svårhetsgrad: <input type="checkbox"/> Lätt <input type="checkbox"/> Måttlig <input type="checkbox"/> Svår	Transfusion av: <input type="checkbox"/> Erytrocyter <input type="checkbox"/> Plasma <input type="checkbox"/> Trombocyter
Akutella symtom: <input type="checkbox"/> Enstaka utslag <input type="checkbox"/> Blodtrycksfall <input type="checkbox"/> Generell rodnad <input type="checkbox"/> Blodtrycksstegring <input type="checkbox"/> Urtikaria <input type="checkbox"/> Pulsstegring <input type="checkbox"/> Quincke ödem <input type="checkbox"/> Arytmi <input type="checkbox"/> Petechier <input type="checkbox"/> Tryckkän. öv. bröst <input type="checkbox"/> Astma <input type="checkbox"/> Yrsel <input type="checkbox"/> Anafylaktisk chock <input type="checkbox"/> Kramper <input type="checkbox"/> Illamående/kräkningar <input type="checkbox"/> Diarré <input type="checkbox"/> Andnöd <input type="checkbox"/> Lumbal smärta <input type="checkbox"/> Cyanos <input type="checkbox"/> Hemoglobinuri <input type="checkbox"/> Frysningar <input type="checkbox"/> Icterus <input type="checkbox"/> Feber. temp°C duration h	Anteckna tappningsnummer (del1) och komponentkod (del2) nedan: Händelseförlopp: Transfusionen påbörjades Datum..... Kl..... och avbröts Kl..... då hela enh/ca.....mL givits.
Övrigt:..... Tidigare transfusionskomplikation? <input type="checkbox"/> Ja Datum: <input type="checkbox"/> Nej	Transfusionskomplikation observerades Datum:..... Kl.....

Blodprover för blododling tagna? Ja Nej

Blodprover för utredning tagna?

Ja (3 EDTA-rör, Tag rör ur annat stickställe än där transfusion gavs!)
 Nej

UNDERTECKNAD har vid provtagningen gjort **identitetskontroll** enligt SOSFS 2009:29

Provtagningsdatum Klockan

Namnteckning

Dokumenttyp:	BlanketterBlanketter
Dokumentnamn:	Rapport vid transfusionskomplikation

Formatt

UPPLYSNINGAR

- Vid "övrigt" kan andra förekommande symptom anges, liksom diagnos, om den kan tänkas påverka förloppet. Ange även ev. medicinering, som kan påverka reaktionen, andra infusioner etc.
- Vid transfusionskomplikation skall transfusionen avbrytas och patientansvarig läkare avgör om utredning skall göras. Kontakta alltid blodcentralen vid misstänkt transfusionskomplikation! **OBS!** Allvarliga komplikationer samt fel/förväxlingar skall omedelbart rapporteras till Blodcentralen!

Tänk på att patienten automatiskt blir **spärrad för BAS-test** (BAS-test accepteras ej) när transfusionen rapporteras som, "transfusion med reaktion", i Interinfo. Transfusionskomplikationsutredning bör genomföras innan ny blodtransfusion påbörjas. **OBS!** Kontakta blodcentralen om patienten har behovet av ytterligare transfusion och inte kan vänta på att transfusionskomplikationsutredningen blir klar.

- Vid misstanke om transfusionskomplikation till följd av **bakteriellt kontaminerad** komponent, ska blodkomponenten snarast lämnas till blodcentralen. Om inte detta kan ske på en gång ska blodkomponenten förvaras i kylskåp. Odling på komponenten ombesörjs av blodcentralen. Odling på patientens blod (blododling) ombesörjs av vårdavdelningen/mottagningen.
- Vid oklarhet angående rapportering och tillvaratagande av material som använts vid transfusion med komplikation, tag kontakt med blodcentralen.

Reaktioner på erythrocyter:

Patientansvarig läkare bedömer om transfusionskomplikationen är lätt, måttlig eller svår:

- Vid **lätta, allergiska** reaktioner(urtikaria) är provtagning **ej** nödvändig men rapportering på denna blankett skall ske till blodcentralen.
- Vid **övriga lätta** samt **måttliga och svåra reaktioner** skall nedanstående skickas till blodcentralen:

1. Den/de erythrocytpåsar, med transfusionsaggregat i, som anses ha orsakat komplikationen.
2. 3 EDTA-rör, 6 mL, taget efter transfusionen tillsammans med ifylld blankett, "Rapport vid transfusionskomplikation". Blanketten finns att hämta i Labhandbokens remissbank. **OBS!** Underskrift för ID-kontrollen längst ner på rapporten krävs vid provtagningen.

Rapporten från avdelningen utgör underlag för utredningens omfattning. Blodcentralen samråder med jourläkare vid blodcentralen NUS för beslut om utredningens omfattning.

Kontakta Blodcentralen om något är oklart!

Reaktioner på plasma och trombocyter:

Fyll i transfusionskomplikationsrapporten och lämna den till blodcentralen. Lämna även påsen, väl försluten i separat plastpåse (förvaras i kylskåp om den inte kan lämnas omedelbart till blodcentralen). Blodcentralen avgör, i samråd med jourläkare vid blodcentralen NUS, utredningens omfattning.