

## Rapport vid Transfusionskomplikation, TM

<b>Avdelning:</b>	<b>Patient:</b>
<b>Bedömning av reaktionens svårighetsgrad</b> <input type="checkbox"/> Lätt <input type="checkbox"/> Måttlig <input type="checkbox"/> Svår <b>Aktuella symptom<sup>1</sup></b> <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"/> Quinke ödem <input type="checkbox"/> Arytmi <input type="checkbox"/> Petechier <input type="checkbox"/> Tryck över bröstet <input type="checkbox"/> Astma <input type="checkbox"/> Yrsel <input type="checkbox"/> Anafylaktisk chock <input type="checkbox"/> Kramper <input type="checkbox"/> Illamående/kräkning <input type="checkbox"/> Diarré <input type="checkbox"/> Frysning <input type="checkbox"/> Lumbal smärta <input type="checkbox"/> Dyspné <input type="checkbox"/> Hämoglobulinuri <input type="checkbox"/> Cyanos <input type="checkbox"/> Ikterus  <input type="checkbox"/> Temperaturstegring .....°C Började kl ..... duration ..... <input type="checkbox"/> Övrigt <sup>1</sup> : ..... ..... <input type="checkbox"/> Tidigare haft transfusionskomplikation Datum: ..... Symptom: .....	<b>Transfusion</b> <input type="checkbox"/> Erythrocyter <input type="checkbox"/> Plasma <input type="checkbox"/> Trombocyter <input type="checkbox"/> Övrigt  <b>Tappningsnummer<sup>2</sup>:</b>  <b>Förlopp</b> Transfusionen påbörjades  Den ... kl ..... och avbröts kl: .....  Då hela enheten/ ca ..... ml givits.  Transfusionskomplikationen observerades  Den ..... kl.....  <b>Rapportör:</b> .....  <b>Datum:</b> .....  <p style="text-align: center;"><b>Upplysningar<sup>1-3</sup> finns på nästa sida.</b></p> <b>Blodprover för utredning tagna<sup>3</sup></b> <input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej  <b>Denna remiss är godkänd att använda vid provtagning av prover för transfusionsutredning.</b>

### Blodcentralens anteckningar

Rapport mottagen den ..... kl.....	Prov före transfusion	<input type="checkbox"/> finns	<input type="checkbox"/> saknas
Antal mottagna enheter .....	Prov efter transfusion	<input type="checkbox"/> erhållet	<input type="checkbox"/> ej erhållet
Inspektion <input type="checkbox"/> ua <input type="checkbox"/> med anmärkning	Tid. reaktion hos givaren	<input type="checkbox"/> Nej	<input type="checkbox"/> Ja
Kontaktad läkare .....	Kvinnlig givare ingår	<input type="checkbox"/> Nej	<input type="checkbox"/> Ja
Utredning utförs <input type="checkbox"/> Nej <input type="checkbox"/> Ja	Bakterieodling	<input type="checkbox"/> Nej	<input type="checkbox"/> Ja
Labnr .....	IgA-bristutredning	<input type="checkbox"/> Nej	<input type="checkbox"/> Ja
	Leukocytantikropsutredning	<input type="checkbox"/> Nej	<input type="checkbox"/> Ja
<b>Sign BMA</b> .....	Prov för S-tryptas	<input type="checkbox"/> Nej	<input type="checkbox"/> Ja

Läkarsignatur .....Datum.....

**Rapport till**     IVO     Läkemedelsverket  
 Octapharma

---

## Rapport vid Transfusionskomplikation, TM

---

### Upplysningar

#### 1.

Vid övrigt kan diagnos ifyllas om den kan tänkas påverka transfusionskomplikationen. Andra symtom som blödning, hetta, halssvullnad, domningar, stickningar samt slöhet/förvirring som kan tänkas förekomma, kan även anges vid "Övrigt". Feberreaktioner av varierande längd och intensitet är ett vanligt symptom. Ange tidigare temperaturstegringar, storlek och duration, samt vad som orsakat den. Medicinering som kunnat påverka förloppet, exempelvis betablockad m.m., bör anges, liksom tidigare misstänkta transfusionskomplikationer.

#### 2.

Klistra in etiketter/alt skriv av påsens/arnas tappningsnummer (om flera komponenter har givits samtidigt). Ange även andra pågående/nyligen avslutade infusioner.

#### 3.

**Alla transfusionsreaktioner ska anmälas** med ovanstående rapport.

För serologisk utredning krävs ett 7 ml EDTA-rör, som tas snarast efter transfusionsreaktionens debut.

Med provet skall följa Rapport vid Transfusionskomplikation samt remiss. Prov + rapport + remiss samt väl försluten blodpåse i separat plastpåse lämnas på Transfusionsmedicin.

**Med ledning av uppgifter om patientens symptom vid inträffad transfusionskomplikation avgör Transfusionsmedicins läkare vilka åtgärder som skall vidtagas.**

Vid misstanke om transfusionskomplikation till följd av bakteriellt kontaminerad komponent, måste blodkomponenten snarast lämnas till Transfusionsmedicin. Odling på blodkomponenten ombesörjes av Transfusionsmedicin. Odling på patientens blod (blododling) ombesörjes av vårdavdelningen/mottagningen.