

Transfusion av blodprodukter inom verksamhetsområde anestesi, operation och intensivvård (AnOpIVA)

Förändring sedan föregående version

Uppdaterad information rubriken “Efter avslutad transfusion”, med information om att blodpåse inte ska förvaras i kyl efter avslutad transfusion.

Sammanfattning

Rutinen beskriver identifieringsrutin i samband med transfusion av blodprodukter samt rutiner kring eventuell transfusionsreaktion. Rutiner kring transfusion av blodprodukter finns i Vårdhandboken.

Förutsättningar

När du hämtar blod eller andra blodprodukter från transfusionsmedicin eller får det i rörposten alternativt från respektive avdelnings blodkylskåp; kontrollera att det är rätt adresserat för aktuell patient och att identitet stämmer.

Genomförande

Identitetskontroll vid blodtransfusion

Den person som sätter blodet ansvarar för att patient får rätt blodprodukt, för att minska risken för fel skall ansvarig ta hjälp av annan personal som kan motläsa.

Patientens identitet

1. Kontrollera patientens identitet genom att patienten får uppge sitt namn och personnummer och genom att jämföra med patientens identitetsband.
2. Om patient inte kan ange sitt namn eller personnummer får patientens identitetsband utgöra identifiering under förutsättning att det är signerat.
3. Patientens identitet ska jämföras med blodkomponentens transfusionsdokument.

Den som fäster identitetsband på patient ansvarar för att personuppgifter överensstämmer med de uppgifter patient lämnat. Patient ska ges tillfälle att själv kontrollera att uppgifter på band är riktiga.

Om patient inte själv kan lämna tillförlitliga uppgifter, bör sådana, om möjligt, inhämtas från och kontrolleras av någon medföljande person som känner patienten.

Bandet ska dateras och signeras av den som utfört uppgiften (SOSFS 2009:29, Handbok för hälso- och sjukvård, avsnitt, ansvar och identifikation).

Vid transfusionsreaktion

1. Patienten övervakas under transfusionen och den närmaste tiden efter med avseende på transfusionskomplikationer såsom frossa, klåda, urtikaria, ansiktsrodnad, feber, oro, ångest, bröstsmärta, ryggsmärta, takykardi, blodtrycksfall, röd urin med mera.
2. Stäng omedelbart transfusionen och kontakta läkare.

3. Meddela transfusionsmedicin samt skicka påse tillsammans med följesedel till mikrobiologen för odling och ta eventuellt andra utredningsprover som läkare ordinerar.

Efter avslutad transfusion

Efter avslutad transfusion följer transfusionspåse tillsammans med följesedel med patienten. Påsen kasseras efter minst 4 timmar såvida patienten inte reagerat på transfusion.

När avdelningens ”akutblod”, O-negativt blod ges ska följesedel med namn och födelsedata på patient skickas till transfusionsmedicin.

Transfusionsmedicins dataregister, Interinfo

Transfusionsmedicins dataregister, Interinfo är till för att säkerställa giltiga blodgrupperingar och BAS-tester för att snabbt och enkelt få svar gällande blodets giltighet.

Referensförteckning

SOSFS 2009:29 Handbok för hälso- och sjukvård, avsnitt, ansvar och identifikation

Dokumentinformation

För innehållet svarar

Zvonimir Nakic, överläkare, VO AnOpIVA, SÄS Borås

Fredrik Smith, överläkare, VO AnOpIVA, SÄS Borås

Fastställt av

Martin Henricson, verksamhetschef, VO AnOpIVA, SÄS Borås

Nyckelord

Patientsäkerhet; identitet; identitetsband; blodprodukter; blodtransfusioner; identitetskontroller; komplikationer; transfusionsreaktioner; blodkomponenter; transfusioner; id-kontroll

Information om handlingen

Handlingstyp: Rutin

Gäller för: Anestesi operation och intensivvård

Innehållsansvar: Zvonimir Nakic, (zvona1), Överläkare

Godkänd av: Martin Henricson, (marhe193), Verksamhetschef

Dokument-ID: SAS9004-593667208-52

Version: 5.0

Giltig från: 2026-04-03

Giltig till: 2028-04-02