



BEKRÄFTELSE (791) av allvarlig skadlig verkning till följd av transfusion av blodpreparat

(verksamhetsenhet för hälso- och sjukvård och inrättning
för blodtjänst)

Verksamhetsenheten för hälso- och sjukvård skall tillställa inrättningen för blodtjänst rapporten och inrättningen för blodtjänst skall sända den vidare till Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet.

1. Rapportens grunduppgifter

Patientens namn	Patientens personbeteckning
Rapportnummer, given av inrättningen för blodtjänst	Datum för skadlig verkning
Den verksamhetsenhet för hälso- och sjukvård vid vilken den skadliga verkningen inträffat	

2. Bekräftelse av allvarlig skadlig verkning till följd av transfusion av blodpreparat

Den skadliga verkningen bekräftad Ja Nej
Den skadliga verkningens art Samma som ursprungligen misstänktes Arten förändrats, specificera:
Orsakssamband mellan blodtransfusionen och den skadliga verkningen Uteslutet (0) Inte troligt (0) Möjligt (1) Sannolikt (2) Säkert (3)
Kliniskt utfall Tillfrisknande Lindriga följder Allvarliga följder Dödsfall

Vidtagna korrigerande åtgärder

3. Bekräftelse av transfusion av fel blodpreparat

Kliniskt utfall av transfusion av fel blodpreparat

Transfusionen orsakade inte symptom

Tillfrisknande

Lindriga följder

Allvarliga följder

Dödsfall

Vidtagna korrigerande åtgärder

Rapporteringsdatum

Rapportör

Telefonnummer

Underskrift