



**RAPPORT (793) om allvarlig skadlig verkning till
följd av kvalitetsavvikelser i blodpreparat**
(inrättning för blodtjänst)

Inrättningen för blodtjänst skall utan dröjsmål tillställa Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet rapporten.

1. Rapportens grunduppgifter

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

2. Uppgifter om skadlig verkning

Patientens ålder
Kön Man Kvinna
Blodpreparat som misstänks ha orsakat den skadliga verkningen Helblod Erytrocyter Trombocyter Färskfrusen plasma Annat preparat, specificera:
Den skadliga verkningens art Immunologisk hemolys p.g.a. AB0-oförenlighet Immunologisk hemolys p.g.a. andra blodgruppsantikroppar Icke immunologisk hemolys Anafylaktisk reaktion PTP

GvHD TRALI Transfusionsöverförd HBV-infektion Transfusionsöverförd HCV-infektion Transfusionsöverförd HIV-infektion Annan transfusionsöverförd virusinfektion Transfusionsöverförd malariainfektion Annan transfusionsöverförd parasitinfektion Transfusionsöverförd bakteriell kontamination Annan allvarlig skadlig verkning, specificera:
Orsakssamband mellan blodtransfusionen och den skadliga verkningen Kan inte bedömas Uteslutet (0) Inte troligt (0) Möjligt (1) Troligt, sannolikt (2) Säkert (3)

3. Datum och underskrift för anmälan

Rapporteringsdatum	
Rapportör	Telefonnummer
Underskrift	