



**ILMOITUS (793) verivalmisteiden
laatu- ja turvallisuus- ja kehittämissivustolta
haittavaikutuksesta**
(veripalvelulaitos)

Veripalvelulaitoksen on toimitettava ilmoitus viipymättä Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimealle.

1. Ilmoituksen tiedot

Veripalvelulaitoksen antama tunniste haittavaikutusilmoitukselle	
Terveystieteiden toimintayksikkö, jossa haittavaikutus on tapahtunut	
Verensiirron päivämäärä	Haittavaikutuksen päivämäärä

2. Haittavaikutuksen tiedot

Potilaan ikä
Potilaan sukupuoli Mies Nainen
Verivalmiste, jonka epäillään aiheuttaneen haittavaikutuksen Kokoverivalmiste Punasoluvalmiste Trombosyyttivalmiste Jääplasmavalmiste Muu valmiste, mikä:
Haittavaikutuksen laatu Immunologinen hemolyysi johtuen ABO-epäsopivuudesta Immunologinen hemolyysi johtuen muusta veriryhmävasta-aineesta Ei-immunologinen hemolyysi

Anafylaksia PTP GvHD TRALI Verivalmisteen aiheuttama HBV-tartunta Verivalmisteen aiheuttama HCV-tartunta Verivalmisteen aiheuttama HIV-tartunta Verivalmisteen aiheuttama muu virustartunta Verivalmisteen aiheuttama malaria-tartunta Verivalmisteen aiheuttama muu parasiittitartunta Verivalmisteen bakteerikontaminaatio Muu vakava haittavaikutus, mikä:
Verensiirron syysuhde haittavaikutukseen Ei arvioitavissa Poissuljettu (0) Epätodennäköinen (0) Mahdollinen (1) Todennäköinen (2) Varma (3)

3. Ilmoituksen päivämäärä ja allekirjoitus

Ilmoituksen päivämäärä	
Ilmoituksen tekijä	Ilmoittajan puhelinnumero
Allekirjoitus	