

# MELDING VAN EEN BLOEDTRANSFUSIEREACTIE



1. Datum melding : \_\_\_/\_\_\_/\_\_\_ 2. Toediening bloedproduct : \_\_\_:\_\_\_/\_\_\_/\_\_\_  
 Code ziekenhuis : \_\_\_:\_\_\_ Transfusiereactie waargenomen :\_\_\_:\_\_\_/\_\_\_/\_\_\_  
 Volgnummer : \_\_\_:\_\_\_

**3. Patiënt** \*

Geslacht : M / V  
 Patiëntnummer : \_\_\_\_\_  
 Geboortedatum : \_\_\_/\_\_\_/\_\_\_

**4. Bijzonderheden Patiënt** \*

Eerdere transfusie : ja / nee / onbekend  
 Eerdere transfusiecomplicatie : ja / nee / onbekend  
 Immungecompromitteerd : ja / nee  
 Zwangerschap : nee/eerder/nu/onbekend

**5. Bloedproduct(en)**

Eenheid Identificatie Nummer bloedproduct(en) (EIN)

**6.** \*

Soort : ery's / trombo's / plasma / overig<sup>1</sup>  
 Type transfusie : allogeen / autoloog predeposit / autoloog perioperatief  
 Getypeerd : CcEeK / overig<sup>1</sup>  
 Bereiding : volbloedbewerking / aferese  
 Bewerking : bestraling / wassen / overig<sup>1</sup>

**7. Diagnose(s)**

Indicatie voor bloedtransfusie(s):

## 8. Soort Transfusiereactie

Niet-hemolytische transfusiereactie (>2°C en/of koude rilling) Acute hemolytische transfusiereactie (<24 uur na transfusie) Vertraagd optredende transfusiereactie (>24 uur na transfusie) Transfusie gerelateerde acute long beschadiging (TRALI) Volume overbelasting	Anafylactische reactie Andere allergische reactie <sup>1</sup> Post transfusie purpura (PTP) Bacteriële contaminatie <sup>1</sup> Virale besmetting <sup>1</sup> Transfusie geassocieerde Graft-versus-Host ziekte (TA-GVHD)	Hemosiderosis Nieuwe antistofvorming tegen bloedcelantigenen (voor zover bekend in uw ziekenhuis), nl. <sup>1</sup> Anders <sup>1</sup> FACULTATIEVE MELDING Niet-hemolytische koortsreactie >1°C<2°C
---	---	---

Verkeerd bloedproduct toegediend <sup>1</sup> Bijna ongeluk <sup>1</sup> (facultatieve melding) Overige <sup>1</sup>	<b>9. Relatie tot transfusie</b> (z.o.z.) Zeker Waarschijnlijk Mogelijk Onwaarschijnlijk Zeker niet Nog onbekend	<b>10. Ernst reactie</b> (z.o.z.) Graad 0 Graad I Graad II Graad III Graad IV
--	--	--

<b>11. Er is tevens sprake van</b> Geneesmiddelengebruik <sup>1</sup> Materiaaldefecten <sup>1</sup> Problemen met laboratoriumtechnieken <sup>1</sup> Toediening <u>buiten</u> standaardprocedures of indicaties <sup>1</sup>	<b>12. Opmerkingen of toelichting</b> (Vermoedelijke oorzaak aangeven)  Gemeld aan Sanquin (z.o.z.)
--	--

ja / nee\*

**Dit formulier volledig ingevuld (gaarne met geanonimiseerde labgegevens en medicatielijst) opsturen naar:  
 TRIP Landelijk Bureau voor hemovigilantie, Postbus 40551, 2504 LN Den Haag**

Datum: \_\_\_\_\_ Naam Hemovigilantiefunctionaris: \_\_\_\_\_ Paraaf : \_\_\_\_\_

## Toelichting (9,10,12)

### 9. Relatie tot bloedtransfusie (zie ook het beoordelingsinstrument bij de definities 2005-6)

Zeker:	klinisch beeld aanwezig <u>en</u> duidelijke beloop en tijdsrelatie met transfusie <u>en</u> bijbehorende laboratoriumbevindingen <u>en</u> uitsluiting van andere oorzaken
Waarschijnlijk:	klinisch beeld aanwezig, maar geen duidelijke beloop of tijdsrelatie met transfusie <u>of</u> geen bijbehorende laboratoriumbevindingen <u>of</u> andere oorzaak mogelijk
Mogelijk:	klinisch beeld aanwezig, maar geen tijdsrelatie <u>en</u> geen bijbehorende laboratoriumbevindingen <u>en</u> mogelijk andere oorzaak aanwezig
Onwaarschijnlijk:	klinisch beeld aanwezig, maar geen tijdsrelatie <u>en</u> geen bijbehorende laboratoriumbevindingen <u>en</u> een andere meer waarschijnlijke verklaring aanwezig
Zeker niet:	duidelijk aanwijsbare andere oorzaak
Nog onbekend:	nog onvoldoende gegevens beschikbaar, herbeoordeling na aanvullend onderzoek

### 10. Ernst van een transfusiereactie (gradatie)

Graad 0	geen morbiditeit
Graad I	geringe mate van morbiditeit, geen levensgevaar
Graad II	matig tot ernstige morbiditeit, al dan niet levensbedreigend; of leidend tot ziekenhuisopname of verlenging van ziekte; of gepaard gaande met chronische invaliditeit of arbeidsongeschiktheid
Graad III	ernstige morbiditeit, direct levensbedreigend
Graad IV	mortaliteit ten gevolge van een bloedtransfusie

### 12. Melden aan de Sanquin Bloedbank

Als u vermoedt dat er een infectieuze oorzaak is (bacterieel of viraal) van de complicatie, dan wel een anderszins bedreigende situatie voor (andere) ontvangers van bloedproducten (bijvoorbeeld verwisseling), dient u onmiddellijk de Sanquin Bloedbank te waarschuwen.

Deze melding is onafhankelijk van het melden aan TRIP Landelijk Bureau voor Hemovigilantie.