

Risico indeling voor incidenten in de transfusieketen

ABO

- Alle gevallen waarbij de kans bestaat dat ABO incompatibel bloed wordt toegediend

Irregulaire antistof (Irras)

- Gevallen waarbij de kans bestaat dat bloed wordt toegediend dat niet verenigbaar is met de irregulaire antistoffen die ooit bij de patiënt zijn aangetoond
- Gevallen waarbij niet is gehandeld volgens de geldende ziekenhuisvoorschriften met betrekking tot de screening op irregulaire antistoffen

Beleid Irras

- Gevallen waarbij niet is gehandeld volgens de geldende ziekenhuisvoorschriften met betrekking tot preventie van irregulaire antistofvorming bij doelgroep

TA-GVHD

- Gevallen waarbij niet is gehandeld volgens de geldende ziekenhuisvoorschriften met betrekking tot preventie van GVHD bij risicogroep

Beleid B19

- Gevallen waarbij niet is gehandeld volgens de geldende ziekenhuisvoorschriften met betrekking tot preventie van Parvo infectie (B19) bij risicogroep

Onnodige en/of overtransfusie risico

- Gevallen waarbij een niet geïndiceerd product wordt toegediend of gevallen waarbij meer bloedproduct(en) dan bedoeld wordt toegediend

Vertraagde of ondertransfusie risico

- Gevallen waarbij een aanzienlijke vertraging in de toediening optreedt of gevallen waarbij minder bloedproduct(en) dan bedoeld wordt toegediend of waarbij transfusie niet wordt uitgevoerd

Beschadiging en/of kwaliteit risico

- Gevallen waarbij er een risico is door beschadiging van een bloedzak of (potentieel) verminderde kwaliteit van een bloedproduct

Traceerbaarheid

- Gevallen waarbij er twijfel is of twijfel zou kunnen ontstaan of een bepaald bloedproduct is toegediend aan de patiënt

Calculated risk

- Gevallen waarbij de behandelaar bewust ervoor kiest om een transfusie met een bepaald extra risico voor de patiënt toe te dienen omdat het beoogde effect van de transfusie van groter belang wordt geacht dan de potentiële ernst van schade of de kans op het ontstaan daarvan

Voorbeelden indeling naar risico 