

Ziekenhuisgegevens Ziekenhuisdatum melding-.....-..... Ziekenhuisnummer	Productgegevens EIN Product <input type="checkbox"/> erythrocyten <input type="checkbox"/> trombocyten <input type="checkbox"/> plasma <input type="checkbox"/> overige		
Patiëntgegevens Geboortedatum-.....-..... Geslacht <input type="checkbox"/> M <input type="checkbox"/> V Zwangerschap <input type="checkbox"/> nee <input type="checkbox"/> eerder <input type="checkbox"/> nu/recent <input type="checkbox"/> onbekend	Transfusiegegevens tijdstip dd – mm – jiii Toediening bloedproduct :.....-.....-..... Constatering reactie :.....-.....-..... Transfusie gestaakt : na ml		
Is controle op correcte identificatie van patiënt en bloedproduct verricht? <input type="checkbox"/> ja <input type="checkbox"/> nee, beschrijf voorval (z.o.z.)			
Medische gegevens Aanvragend specialisme:	Indicatie voor bloedtransfusie(s):		
Diagnose en relevante voorgeschiedenis:	Klinische uitgangssituatie:		
Waargenomen symptomen			
Temperatuur <input type="checkbox"/> temp.stijging <1 <input type="checkbox"/> temp.stijging ≥1<2 <input type="checkbox"/> temp.stijging ≥2 <input type="checkbox"/> temp.daling Algemeen <input type="checkbox"/> koude rilling (KR) <input type="checkbox"/> rillerig/trillen/beven <input type="checkbox"/> algehele malaise/akelig, naar gevoel/moeheid <input type="checkbox"/> warm gevoel <input type="checkbox"/> koud gevoel <input type="checkbox"/> duizelig <input type="checkbox"/> onrust <input type="checkbox"/> verwardheid <input type="checkbox"/> verminderd aanspreekbaar/suf, slaperig Ademhaling <input type="checkbox"/> kortademig/dyspnoe <input type="checkbox"/> saturatiedaling (specificeer hieronder) <input type="checkbox"/> piepende ademhaling/stridor <input type="checkbox"/> hoest <input type="checkbox"/> crepitaties <input type="checkbox"/> ademhaling overig (specificeer)	Tensie <input type="checkbox"/> bloeddruk/tensiestijging <input type="checkbox"/> bloeddruk/tensiedaling Pols <input type="checkbox"/> polsversnelling/tachycardie <input type="checkbox"/> polsvertraging/bradycardie Pijn <input type="checkbox"/> drukkend/beklemmend gevoel borst, pijn in borststreek <input type="checkbox"/> lendepijn/pijn in flank <input type="checkbox"/> rugpijn (onderrug) <input type="checkbox"/> buikpijn <input type="checkbox"/> hoofdpijn <input type="checkbox"/> pijn overig (specificeer)..... Huid <input type="checkbox"/> urticaria/galbulten/netelroos <input type="radio"/> plaatselijk <input type="radio"/> gegeneraliseerd <input type="checkbox"/> jeuk <input type="radio"/> plaatselijk <input type="radio"/> gegeneraliseerd <input type="checkbox"/> roodheid/erytheem <input type="radio"/> plaatselijk <input type="radio"/> gegeneraliseerd <input type="checkbox"/> zweterig/klam <input type="checkbox"/> transpireren <input type="checkbox"/> bleek <input type="checkbox"/> huid overig (specificeer).....	Zwelling/oedeem <input type="checkbox"/> brok in keel/dikke keel/benaauwd gevoel keel (glottisoedeem) <input type="checkbox"/> dikke lippen <input type="checkbox"/> zwelling rond ogen <input type="checkbox"/> oedeem ledemaat/ledematen <input type="checkbox"/> oedeem overig (specificeer) Maag/darm <input type="checkbox"/> misselijk/nausea <input type="checkbox"/> braken <input type="checkbox"/> diarree <input type="checkbox"/> maag/darm overig (specificeer) Urine <input type="checkbox"/> donkere urine <input type="checkbox"/> rose/rode urine Overige symptomen <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>	
Vitale functies	Voor reactie tijd:.....u	Tijdens reactie tijd:.....u	Na reactie tijd:.....u
Temperatuur °C			
Bloeddruk mmHg			
O ₂ -saturatie %			
Pols per minuut			

Verdere beschrijving reactie, ingezette behandeling, aanvullend klinisch onderzoek en beloop Diuretica gegeven,ml urineproductie**Meldcategorie Transfusiereactie**

- | | |
|--|---|
| <input type="checkbox"/> Niet-hemolytische reactie (=NHTR of milde NHKR) | <input type="checkbox"/> Volume overbelasting (TACO) |
| <input type="checkbox"/> Hemolytische transfusiereactie (=AHTR of VHTR) | <input type="checkbox"/> TRALI (transfusion-related acute lung injury) |
| <input type="checkbox"/> Allergische reactie | <input type="checkbox"/> TAD (transfusie geassocieerde dyspnoe) |
| <input type="checkbox"/> Post-transfusie bacteriëmie/sepsis | <input type="checkbox"/> Transfusion-associated Graft-versus-Host Disease |
| <input type="checkbox"/> Post-transfusie virale infectie | <input type="checkbox"/> Anders, namelijk..... |
| <input type="checkbox"/> Post-transfusie overige besmetting | |
| <input type="checkbox"/> Post-transfusie purpura | <input type="checkbox"/> Overige reactie |

Beschrijving voorval (beschrijf hier het voorval indien dit (mogelijk) samenhang met deze transfusiereactie (o.a. hoe het kon gebeuren en hoe het werd ontdekt), bijv. in geval van verkeerd bloedproduct toegediend of andere onregelmatigheden rondom de toediening)

Imputabiliteit:

-
- Zeker
-
-
- Waarschijnlijk
-
-
- Mogelijk
-
-
- Onwaarschijnlijk
-
-
- Zeker niet

Ernst reactie:

-
- Graad 0
-
-
- Graad 1
-
-
- Graad 2
-
-
- Graad 3
-
-
- Graad 4

Klinische uitkomst:

-
- Volledig herstel
-
-
- Geringe restverschijnselen
-
-
- Ernstige restverschijnselen
-
-
- Overleden

Imputabiliteit (zie ook de uitgebreide toelichting op www.tripnet.nl)

Zeker:	Wanneer er overtuigende bewijzen zijn dat de ongewenste bijwerking buiten redelijke twijfel aan het bloed of bloedbestanddeel moet worden toegeschreven.
Waarschijnlijk:	Wanneer er duidelijke aanwijzingen zijn dat de ongewenste bijwerking aan het bloed of bloedbestanddeel moet worden toegeschreven.
Mogelijk:	Wanneer uit de gegevens niet kan worden opgemaakt of de ongewenste bijwerking aan het bloed of bloedbestanddeel dan wel aan andere oorzaken moet worden toegeschreven.
Onwaarschijnlijk:	Wanneer er duidelijke aanwijzingen zijn dat de ongewenste bijwerking aan andere oorzaken dan het bloed of bloedbestanddeel moet worden toegeschreven.
Zeker niet:	Wanneer er overtuigende bewijzen zijn dat de ongewenste bijwerking buiten redelijke twijfel aan andere oorzaken moet worden toegeschreven.

Ernst van een reactie (N.B. staat los van de imputabiliteit)

Graad 0	geen morbiditeit (ziektelast), slechts wanneer een reactie pas na langere tijd en alleen toevalligerwijs middels screening bij een patiënt wordt opgemerkt kan er sprake zijn van graad 0.
Graad 1	geringe mate van morbiditeit, geen levensgevaar.
Graad 2	matig tot ernstige morbiditeit, al dan niet levensbedreigend; tevens alle gevallen waarbij er sprake is van ziekenhuisopname en/of verlenging van ziekte en/of ziekenhuisopname en/of leidend tot chronische invaliditeit en/of arbeidsongeschiktheid.
Graad 3	Ernstige morbiditeit, direct levensbedreigend.
Graad 4	mortaliteit als afloop van een reactie.

Datum:	Naam arts:	Telefoonnummer:
---------------	-------------------	------------------------