

Standardní operační postup – OKB úsek krevní banka							
č. 13	D	DOKUMENTACE A HLÁŠENÍ POTRANSFUZNÍCH REAKCÍ					
Autor:			Platnost od:		Schválila: kvalifikovaná osoba		
Varnušková Jiřina			20. 11. 2006		RNDr. Josef Ranoš		
Určeno p		otní laboran	t				
Poslední 10/2013	revize: č. 5	Důvod revize: Periodická kontrola					
Poslední revize: č. 6 11/2017		Důvod revize: Periodická kontrola		Kontrolu provedl: Bc. Sigmundová Pavla		Schválil: kvalifikovaná osoba Ing. Kolátková Marina	
Poslední revize: č. 7 6/2019		Důvod revize: Periodická kontrola, Úprava pracovního postupu		Kontrolu provedl: Mgr. A. Mrázová Bc. P. Sigmundová		Schválil: kvalifikovaná osoba MUDr. H. Ryšánková	
Poslední revize: č. 8		Důvod revize: Periodická kontrola		Kontrolu provedl: Mgr. A. Mrázová		Schválil: Ing. M. Kolátková	
Termín další revize: 12/2023						ing. ivi. Kolatkova	
Identifikace výtisku: Výtisk jediný – originál (výtisk z elektronické podoby má pouze informativní charakter)							

- 1. Každá potransfuzní reakce musí být dokumentována ve zdravotní dokumentaci pacienta a musí být uvedena v informacích, předávaných při překladu a propuštění.
- 2. Každá potransfuzní reakce musí být nahlášena vedoucímu pracoviště, na němž k reakci došlo a nahlášena nežádoucí událost.
- 3. Potransfuzní reakce z imunohematologických příčin musí být nahlášena laboratoři, která prováděla předtransfuzní laboratorní vyšetření, nebo se na něm podílela.
- 4. Záznamy o provedených vyšetřeních vedou příslušné laboratoře ve své dokumentaci a archivují 30 let. Výsledky zasílají klinickému oddělení.
- 5. Všechny potransfuzní reakce, vyžadující prošetření, jsou bezodkladně nahlášeny primáři OKB KHN a.s. Pracoviště Krevní banky OKB KHN a.s. zajistí prošetření reakce a rekonstrukci předtransfuzního vyšetření ve specializované laboratoři KC FN Ostrava. Dojde-li při potransfuzní reakci k vážnému poškození zdraví či úmrtí, oznamuje vedoucí zařízení MZ ČR.
- 6. Podezření na souvislost reakce s kvalitou transfuzního přípravku se hlásí jeho výrobci.
- 7. Hlášení o vážné potransfuzní reakci a výsledky vyšetření se zasílají Státnímu ústavu pro kontrolu léčiv. Hlášení podává písemně primář oddělení kvalifikovaná osoba krevní banky.
- 8. Podezření na přenos infekce transfuzí se hlásí podle příslušných hygienických předpisů orgánům hygienické služby a výrobci transfuzních přípravků.
- 9. Při podezření na kontaminaci transfuzního přípravku viry hepatitidy B nebo C nebo HIV postupuje výrobce transfuzního přípravku dle platné legislativy