

Standardní operační postup – OKB úsek krevní banka			
č. 13	DOKUMENTACE A HLÁŠENÍ POTRANSFUZNÍCH REAKCÍ		
Autor: Varnušková Jiřina		Platnost od: 20. 11. 2006	Schválila: kvalifikovaná osoba RNDr. Josef Ranoš
Určeno pro: Zdravotní laborant			
Poslední revize: č. 5 10/2013		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 12/2021		Důvod revize: Periodická kontrola	Kontrolu provedl: Mgr. A. Mrázová Schválil: Ing. M. Kolátková
Termín další revize: 12/2023			
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 laboratorní, 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