|  |  |
| --- | --- |
| Patientens namn      | Patientens personbeteckning      |
| Rapportnummer, given av inrättningen för blodtjänst      | Datum för skadlig verkning      |
| Den verksamhetsenhet för hälso- och sjukvård vid vilken den skadliga verkningen inträffat      |
| **BEKRÄFTELSE AV ALLVARLIG SKADLIG VERKNING TILL FÖLJD AV TRANSFUSION AV BLODPREPARAT** |
| Den skadliga verkningen bekräftad[ ]  Ja [ ]  Nej |
| Den skadliga verkningens art[ ]  Samma som ursprungligen misstänktes [ ]  Arten förändrats, specificera:       |
| Orsakssamband mellan blodtransfusionen och den skadliga verkningen[ ]  Uteslutet (0) [ ]  Inte troligt (0)[ ]  Möjligt (1) [ ]  Sannolikt (2) [ ]  Säkert (3) |
| Kliniskt utfall[ ]  Tillfrisknande[ ]  Lindriga följder [ ]  Allvarliga följder [ ]  Dödsfall |
| Vidtagna korrigerande åtgärder      |
| **BEKRÄFTELSE AV TRANSFUSION AV FEL BLODPREPARAT** |
| Kliniskt utfall av transfusion av fel blodpreparat[ ]  Transfusionen orsakade inte symptom [ ]  Tillfrisknande[ ]  Lindriga följder [ ]  Allvarliga följder [ ]  Dödsfall |
| Vidtagna korrigerande åtgärder      |
|  |
| Rapporteringsdatum      | Rapportör/tfn och underskrift       |