

Bloedbank

Wilgenstraat 2, 8800 Roeselare
 t 051 23 39 69 (Wilgenstraat) / 051 23 60 20 (Brugsesteenweg) /
 056 52 23 31 (Menen) / 050 23 25 32 (Torhout) / 051 42 50 53 (Tielt)
 e bloedbank@azdelta.be

- STANDAARD PROCEDURE (oa. preop)
- URGENT reden:
- NOODPROCEDURE (ongekruist bloed met risico op transfusiëreactie)
 reden:

Patiëntidentificatie (klever):

Naam en voornaam:
 Geslacht:
 Adres:
 Geboortedatum:
 Opnamenummer:

Dienst:.....
 Geplande ingreep: op ... / ... / ...
 Geplande toediening: ... / ... / ...

ARTS

Stempel + handtekening

Gekende antistoffen*:
 Laatste transfusie*:

Gekend met transfusiëreactie*? JA/NEE

* Indien buiten AZ Delta

Specifieke indicatie voor bijzondere producten

Type product: bestraald ander: ...
 Indicatie: transplantpatiënt neonat ander: ...
 OF
 Zie transfusiebeleid Cyberlab

LABORATORIUMANALYSES

(15+17) bloedgroep ABO-Rh controle bloedgroep (nieuwe bloedafname!) compatibiliteitstest (T&S, KP)

Een **bloedgroepbepaling** is slechts geldig als deze op **2 onafhankelijke bloedafnames**, in AZ Delta, is bepaald.

ERYTHROCYENCONCENTRAAT

ECL volwassenen ... zakjes
 ECL zuigelingen ... zakjes

Hb: < 7 g/dl 7-9 g/dl > 9 g/dl
 Indicatie (**verplicht!**): pre-/postoperatief acuut bloedverlies hematologische ziekte na chemo
 andere: ...

Het bloedmonster (EDTA-tube) gebruikt voor het uitvoeren van de kruisproef of screenen op irreguliere antistoffen is max. 72 uur geldig. Dit wil zeggen dat bloed voor de patiënt beschikbaar is tot **max. 72 uur na het tijdstip van bloedafname**. Nadien is een nieuwe bloedafname vereist.

THROMBOCYTENCONCENTRAAT

standaard ... zakjes ... eenheden (EEE) (pediatrie)
 HLA-comp. ... zakjes ... eenheden (EEE) (pediatrie)

Trombocyten: < 10x10⁹/l PLT < 50x10⁹/l PLT > 50x10⁹/l PLT
 Indicatie (**verplicht!**): therapeutisch profylactisch hematologische ziekte na chemo
 andere: ...

PLASMA (Octaplas LG) ... zakjes

Indicatie (**verplicht!**): trombotische trombocytopenische purpura (TTP)
 geïsoleerde tekorten aan stollingsfactor V of XI
 massale hemorragieën met gecombineerd tekort aan stollingsfactoren of trombolyse
 hemorragische accidenten door overdosering antivitaminen K waarvoor medische correctie noodzakelijk
 neonatale wisseltransfusie

INFORMATIE AAN PATIENT:

- De patiënt is door de aanvragende arts ingelicht over de noodzakelijkheid en bijhorende potentiële risico's van de bloedtransfusie(s).
 De vertrouwenspersoon/voogd van de patiënt is door de aanvragende arts ingelicht.
 Noch de patiënt, noch de vertrouwenspersoon/voogd konden door de aanvragende arts ingelicht worden o.w.v. medische redenen.

BLOEDNAME:

Datum:/...../..... Tijdstip: ... : ... uur
 Monsterafnemer (naam + paraaf):

!!Een definitieve bloedgroep (zie labogids) dient steeds gekend te zijn! De indicatie voor transfusie moet conform BC25.06.2002 opgenomen worden in het medisch dossier.