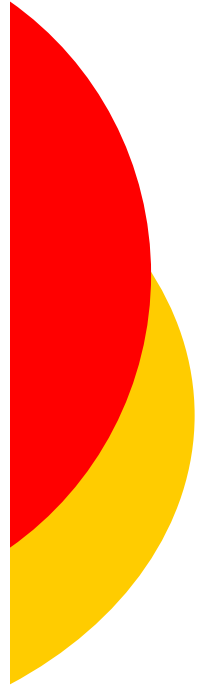


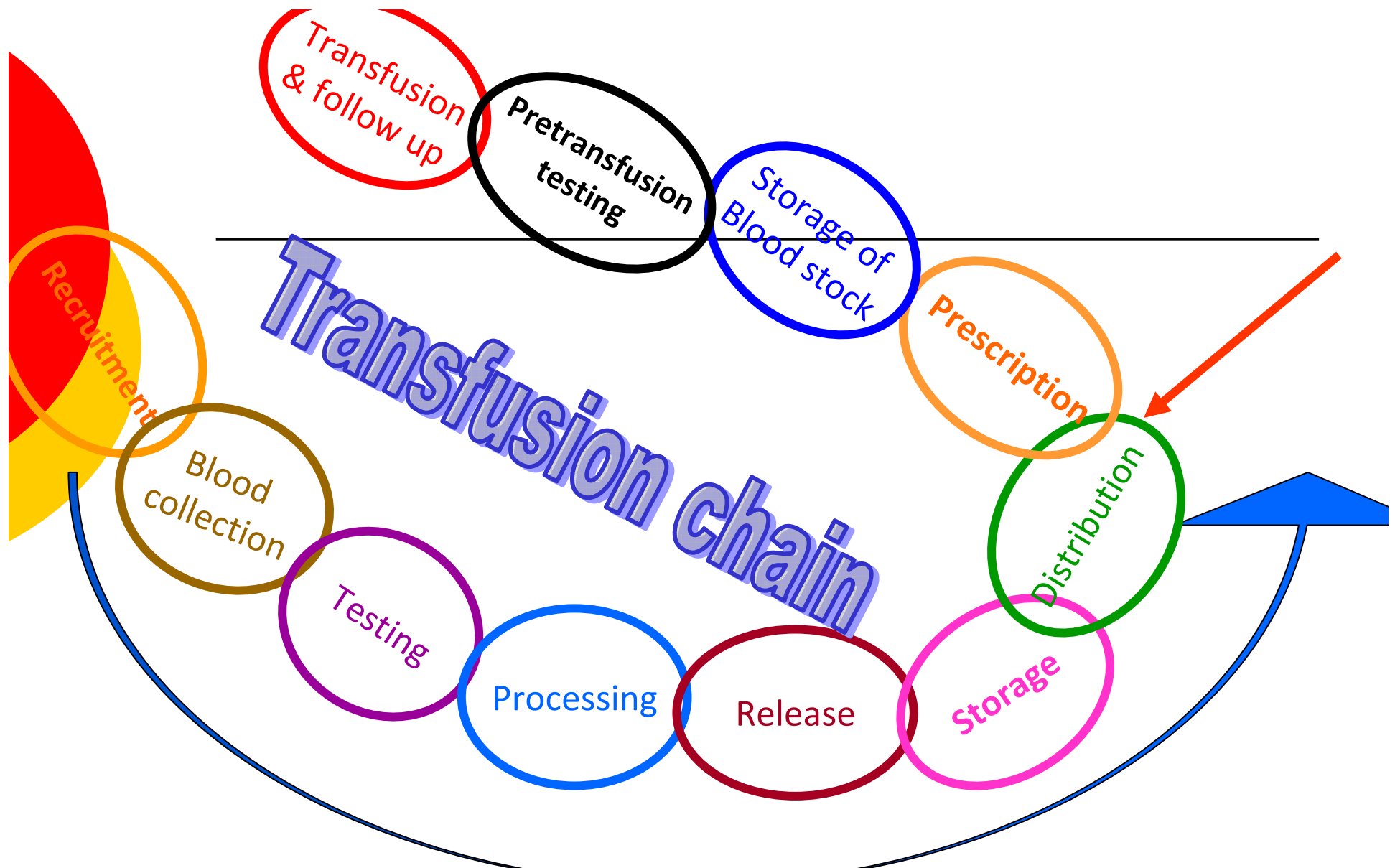
تعریف هموویژ لانس و اهمیت آن

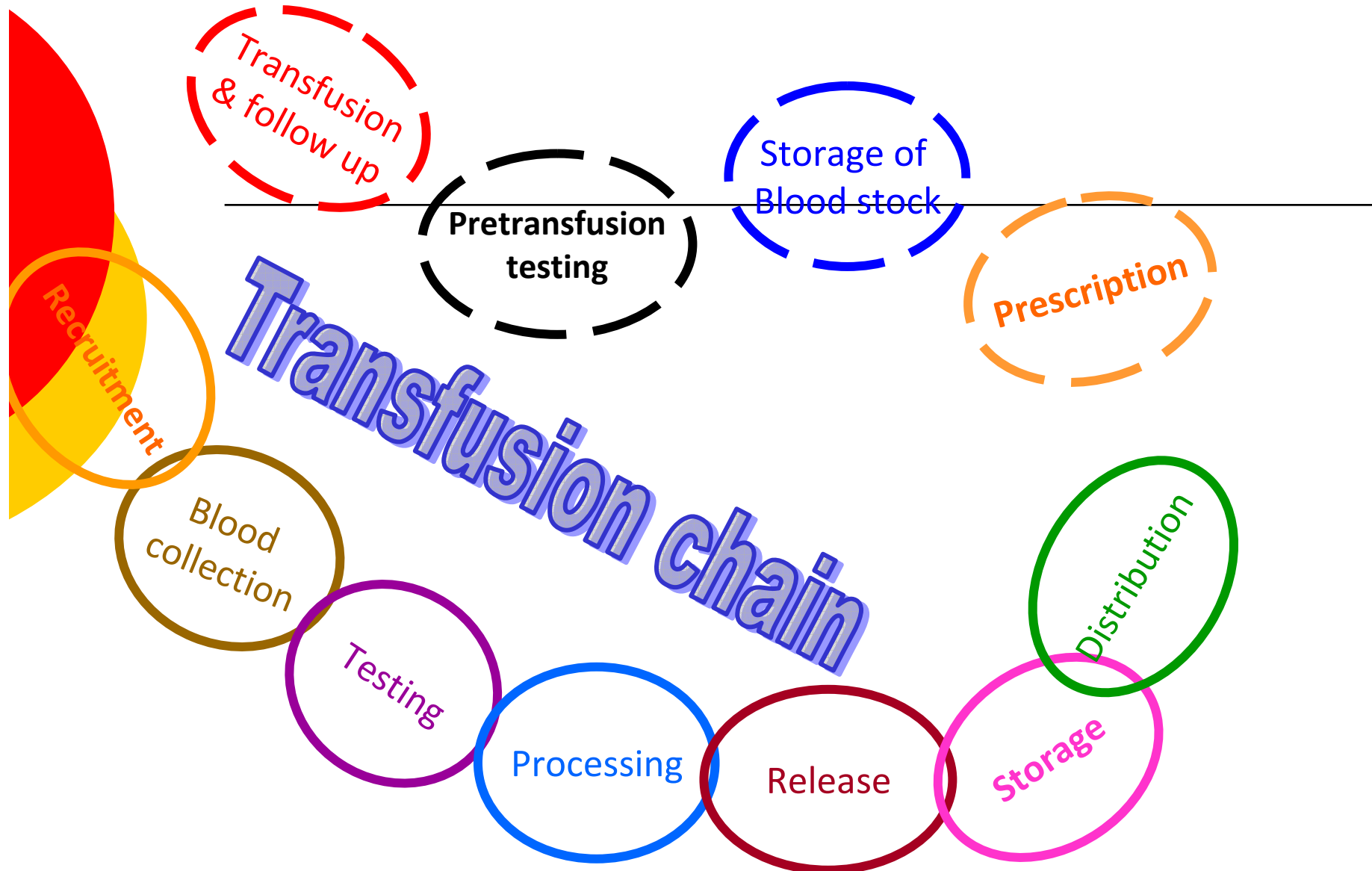


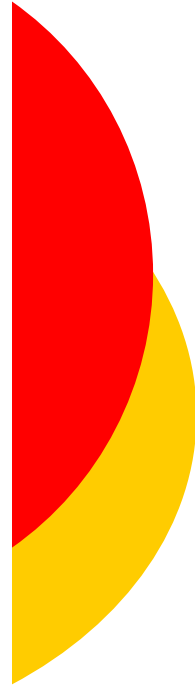
TERMINOLOGY

همو به معنای خون و **VIGILANCE** به معنای مراقبت است و ترکیب **مراقبت از خون** به عنوان برگردان هموویژلانس بکار می رود.

در واقع هموویژلانس به معنای مراقبت از دریافت کندگان خون و فرآورده های خونی در مقابل عوارض نا خواسته ناشی از انتقال خون است.



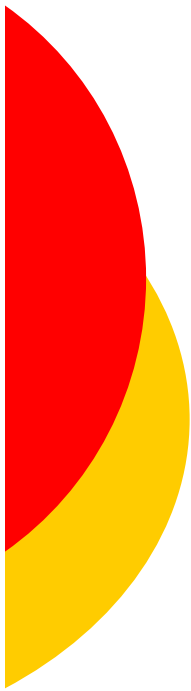




تعريف

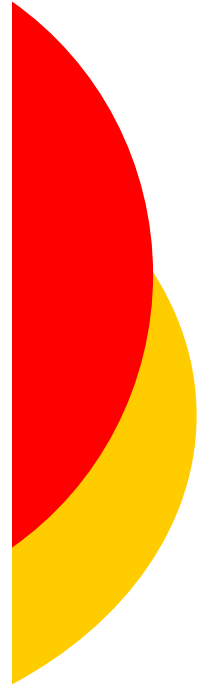
○ **مراقبت از خون (هموویژلانس)** یک سیستم نظارت کشوری بر سلامت خون و فرآورده های آن در تمام مراحل (زنجیره انتقال خون) یعنی از زمان خونگیری از اهداکنندگان تا پیگیری دریافت کنندگان خون و فرآورده ها، گردآوری و تجزیه و تحلیل داده های مربوط به اثرات ناخواسته انتقال خون و اعلام خطر به منظور تصحیح و اقدامات لازم برای جلوگیری از وقوع مجدد آنها است همچنین ضرورت قابل ردیابی بودن خون و فرآورده ها از اهداکننده تا دریافت کننده، در بیمارستانهای دولتی، خصوصی و مراکز انتقال خون توصیه شده است .

- Debier J, Noel L, Aullen J, Frette C, Sari F, Mai MP, Cosson A. The French Haemovigilance system: VOX sang 1999; 77(2) : 77-81



هموویژلانس در ایران و جهان

○ در ایران تاکنون هیچگونه سیستم سازمان یافته ای در این خصوص وجود نداشته است و به همین علت اطلاعات و آمار دقیقی درباره میزان وقوع ترانسفوزیون و میزان بروز رویدادها و واکنش های ناخواسته ناشی از انتقال خون وجود ندارد. هرچند با تصویب آیین نامه کمیته های بیمارستانی پیشرفت هایی در برخی بیمارستانها حاصل شد ولی تا به حال گزارش عوارض ناشی از تزریق خون به درستی انجام نشده و هنوز مشکلات زیادی در این خصوص در بیمارستانها موجود است و همچنان نیاز به یک سامانه مناسب برای ردیابی تزریق خون و گزارش عوارض احتمالی وجود دارد.

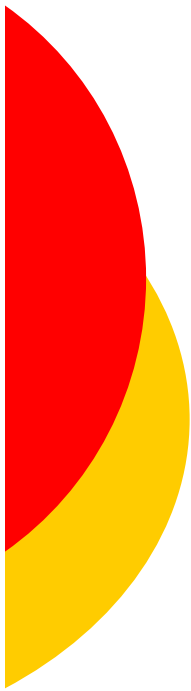


اهداف اجرای هموویژلانس

-
- ۱- گزارش عوارض ناشی از تزریق به صورت سیستماتیک و جمع آوری در یک واحد
 - ۲- گردآوری و تجزیه و تحلیل داده های مربوط به اثرات ناخواسته انتقال خون و اعلام خطر به منظور تصحیح و اخذ اقدامات اصلاحی لازم برای جلوگیری از وقوع مجدد آنها
 - ۳- مستند سازی موارد تزریق خون در یک بیمارستان و بررسی مقایسه ای آن در سال های متوالی
 - ۴- هدایت و ارتقای تزریق خون در بیمارستان ها

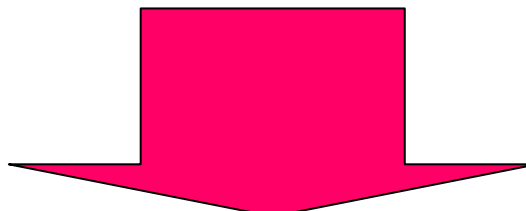
1-ABC of Transfusion by Marcela Contreras 2009 page:83

2-Debier J, Noel L, Aullen J, Frette C, Sari F, Mai MP, Cosson A. The French Haemovigilance system: VOX sang 1999; 77(2):77-81



Errors and Near-Misses

یاد گیری از اشتباهات



رفع علل ریشه ای اشتباهات به منظور جلوگیری از تکرار مجدد آنها

ABC of Transfusion by Marcela Contreras 2009 page:84 table 15-1

موثر بودن سیستم هموویژلانس بستگی دارد به :

شناسایی و تشخیص عوارض + مستندسازی + گزارش آنها

پیش نیاز: گزارش تمام عوارض مرتبط با تزریق خون

تجزیه و تحلیل عوارض و اخذ اقدامات اصلاحی مناسب
به جهت پیشگیری از وقوع مجدد آنها

No Blame Culture

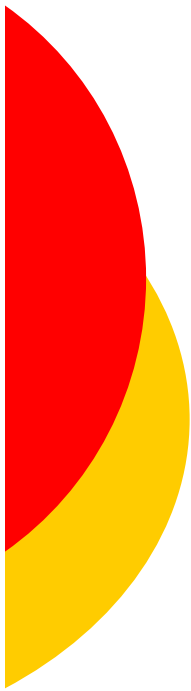
اشتباهات قابل بخشنند اما
نادیده انگاشتن آنها هرگز

L.L. Leape 2000

آشنایی با انواع فرآورده های خونی و نحوه نگهداری، اندیکاسیون ها و علایم اختصاری

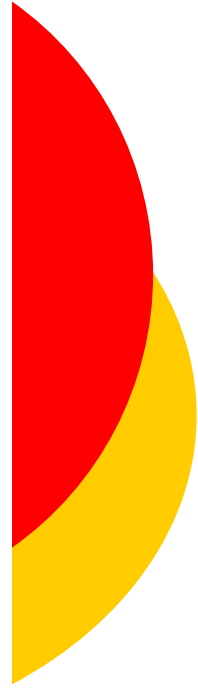


اسلایدهای سیستم هموویژلانس- ویژه پزشکان



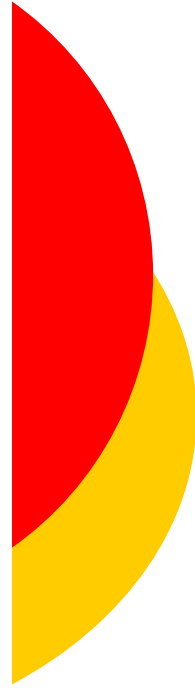
وظایف سازمان انتقال خون

۱. انتخاب اهدا کننده سالم
۲. آزمایشات لازم بر روی خون های اهدایی (بررسی HIV و HCV و سیفلیس و تعیین گروه خون)
۳. تهییه فرآورده های مختلف نظیر گلبول قرمز، پلاکت، پلاسما، کرایو و سایر فرآورده ها نظیر گلبول قرمز شسته شده یا اشعه دیده و....
۴. نگهداری صحیح فرآورده های خونی
۵. ریلیز و پخش خون



- یک واحد خون کامل پس از طی مراحل مختلف سانتریفیوژ می تواند به واحدهای گلبول قرمز متراکم (RBC)، پلاکت، پلاسمای تازه منجمد (FFP) و
- کرایو پرسپیپیتات تبدیل گردد. از پلاسمای به دست آمده در بخش‌های پالایش می توان محصولات مختلفی از قبیل آلبومین، ایمونوگلوبولینها، فاکتورهای انعقادی و آنتی سرم های مختلف تهیه نمود.
- فرآورده های خون آن دسته از مواد تشکیل دهنده خون هستند که کاربرد درمانی داشته، می توانند بوسیله سانتریفیوژ ، فیلتر کردن و منجمد نمودن با استفاده از روش های مرسوم انتقال خون تهیه گردند.

AABB TECHNICAL MANUAL 2008 chapter6 PAGE:189-225



Fresh Frozen Plasma پلاسمای تازه منجمد

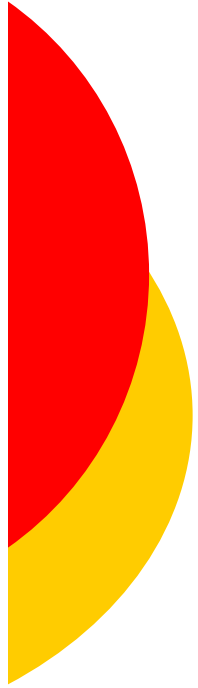
- حجم هر واحد تقریباً ۲۵۰-۲۰۰ میلی لیتر است.
- دمای مطلوب ۳۰- درجه سانتی گراد یا پائین تر است ولی می توان در ۱۸- درجه سانتی گراد نیز نگهداری کرد که چنانچه در این برودت نگهداری شود، می توان تا سه ماه (**EUROPE OF COUNCIL,IBTO SOP**) به عنوان منبعی غنی از فاكتورهای انعقادی پایدار و غیر پایدار از آن استفاده کرد .
- این فرآورده دارای مقادیر نرمال فاكتورهای انعقادی ، آلبومین ، ایمونوگلوبولین و آنتی ترومبین می باشد.

AABB TECHNICAL MANUAL 2008 PAGE:200-220



اسلید های سیستم هموویر لاس- ویره پرسان

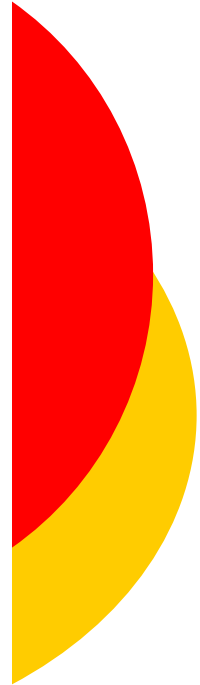
2008/5/7 12:53



پلاسمای تازه منجمد Fresh Frozen Plasma

- * در هنگام استفاده از **FFP** باید آن را در ۳۷ درجه سانتی گراد ذوب کرد و پس از ذوب شدن در عرض حداقل ۴ ساعت مصرف کرد. چنانچه پلاسمایی پس از ذوب شدن مورد استفاده قرار نگیرد، می‌توان آن را در یخچال در دمای ۱ تا ۶ درجه سانتی گراد گذاشت و تا ۲۴ ساعت، هنوز هم به عنوان پلاسمای تازه مورد استفاده قرار داد.
- * سرعت تزریق در بالغین: ۳۰۰-۳۰۰ میلی لیتر در ساعت
- * سرعت تزریق در بچه‌ها: ۱۲۰-۱۲۰ میلی لیتر در ساعت
- * باید از طریق فیلتر ۲۶۰-۲۶۰ میکرونی (صافی استاندارد) تزریق شود.

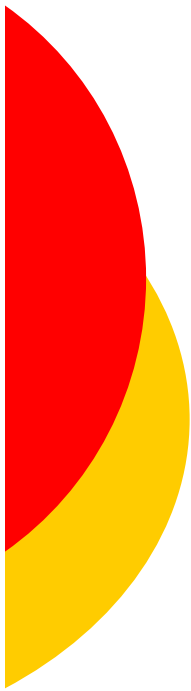
AABB TECHNICAL MANUAL 2008 chapter6 PAGE:200-210 & 620



پلاسمای تازه منجمد Fresh Frozen Plasma

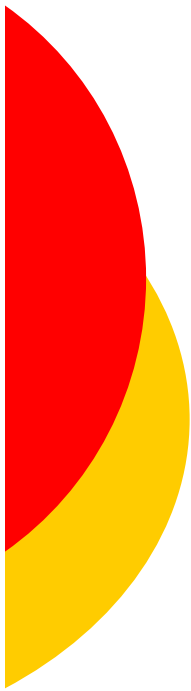
*میزان درمانی پلاسما جهت تصحیح فاکتورهای انعقادی
۱۰ CC تا ۲۰ CC به ازای هر کیلوگرم وزن بیمار است.

-Henry's Clinical Diagnosis & Laboratory Management By Laboratory Methods. 2007 chapter 35 page:669-684



اندیکاسیون های مهم تزریق پلاسما: (FFP)

- کمبود چندین فاکتور انعقادی
- -کوآگولوپاتی رقتی
- -خونریزی در بیماری کبدی
- -انعقاد داخل رگی منتشر (**DIC**)
- برگشت سریع اثر وارفارین در موارد خونریزی یا نیاز به جراحی
- **TTP**
- **PT, PTT** بیش از ۵/۱ برابر میانگین طیف مرجع
- کمبود فاکتورهای انعقادی (در صورت عدم دسترسی به کنسانتره فاکتور)
Henry's Clinical Diagnosis & Laboratory Management By Laboratory Methods. 2007 chapter 35 page:669-684

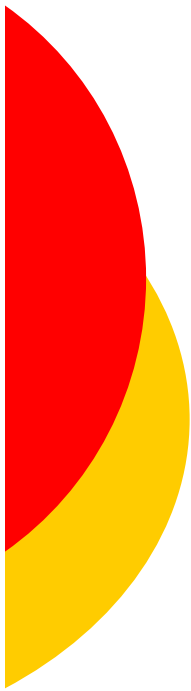


کنترال دیپاکسیون های تزریق پلاسما

- ۱- افزایش حجم
- ۲- جایگزینی ایمونوگلوبولین ها در نقص ایمنی
- ۳- حمایت تغذیه ای
- ۴- ترمیم زخم

Blood Banking & Transfusion Medicine; Hillyer; Second Edition; Table 19.1; page: 260; 2007

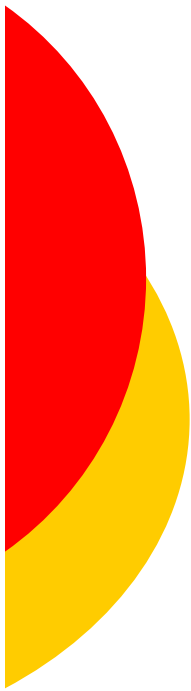
پلاسمای تازه منجمد Fresh Frozen Plasma



- در تزریق پلاسما احتیاجی به کراس مچ نیست ولی همگروهی سیستم **ABO** بین دهنده و گیرنده را باید رعایت کرد و چنانچه پلاسمای همگروه یا سازگار با بیمار یافت نشود، می‌توان از پلاسمای اهداکننده گروه **AB** به عنوان دهنده همگانی پلاسما استفاده کرد، چون این افراد فاقد آنتی **A** و آنتی **B** هستند.
- تجویز روتین **RhIG** بعد از تزریق حجم‌های نسبتاً کوچک پلاسما اندیکاسیون نداشته اگرچه منطقی است در خانمهای **Rh** منفی در سنین باروری که تحت **plasma exchange** می‌گیرند هر ۳ هفته یکبار **RhIG** به میزان ۵۰ میکروگرم دریافت نمایند.

-Henry's Clinical Diagnosis & Laboratory Management By Laboratory Methods. 2007
chapter 35 page:669-684

-Transfusion Therapy :Clinical Principles and Practice;page429-430;2005



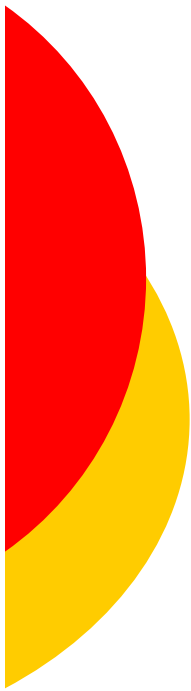
کرایو پرسیپیتات (Cryoprecipitate)

- حجم هر واحد تقریبا ۱۵ میلی لیتر است.
- کرایو بخشی از پلاسمای تازه بوده که در سرما غیر محلول است .
- کرایو را پس از تهیه باید هرچه زودتر مصرف نمود و یا حداکثر در عرض دو ساعت پس از تهیه در دمای ۳۰- درجه سانتی گراد منجمد شود. کرایو باید از طریق فیلتر ۲۶۰-۱۷۰ میکرونی (صافی استاندارد) تزریق شود.
- فرآورده باید در دمای ۲۵- درجه سانتی گرادوپایین تر حداکثر تا سه سال نگهداری شود. در دمای ۱۸- درجه تا سه ماه قابل نگهداری است. (**IBTO SOP**)

AABB TECHNICAL MANUAL 2008 chapter6 PAGE:189-225



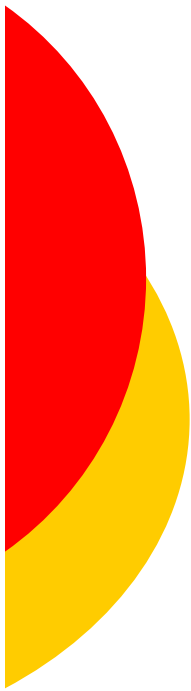
اسلایدهای سیستم هموویژلانس- ویژه پزشکان



کرایو پرسپیتات (Cryo precipitate)

- برای مصرف کرایو ابتدا باید در ۳۷ درجه سانتی گراد ذوب شود و پس از ذوب شدن نباید دوباره منجمد گردد و لازم است هر چه سریعتر مصرف گردد. پس از ذوب شدن فقط حداقل تا ۶ ساعت در دمای اتاق قابل نگهداری و مصرف است.
- سرعت تزریق بسته به تحمل بیمار داشته و باید هرچه سریعتر تزریق شود.
- استفاده از فرآورده سازگار ازنظر **ABO** به ویژه برای کودکان که حجم خون آنها کم است ارجحیت دارد اما انجام آزمایش سازگاری قبل از تزریق لازم نمی باشد. و چون این فرآورده حاوی گلbul قرمز نمی باشد انجام آزمایش **Rh** هم لازم نیست.

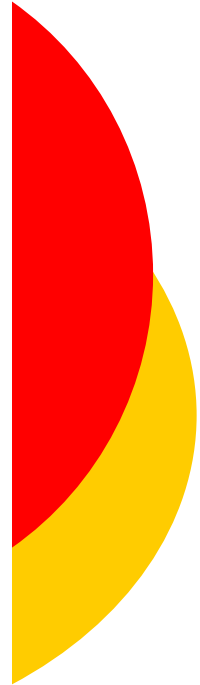
1-Blood Banking & Transfusion Medicine;Hillyer;Second Edition;page:271;2007 ○
2-AABB TECHNICAL MANUAL 2008 chapter21 PAGE:613-622



کرایو پرسپیتات (Cryo precipitate)

*میزان مصرف کرایوبستگی به عوامل مختلفی داشته و به عنوان مثال برای هیپو فیبرینوژنمیا معمولاً یک واحد (کیسه) به ازاء هر ۵ تا ۱۰ کیلوگرم وزن بدن می باشد.

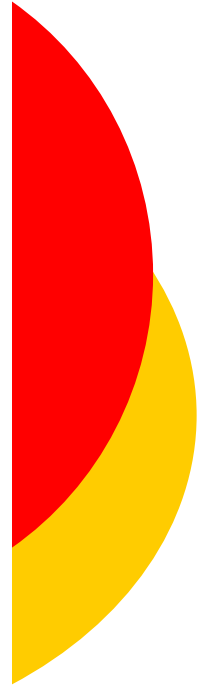
1-AABB TECHNICAL MANUAL 2008 chapter6 PAGE:202
2-Blood Banking & Transfusion Medicine;Hillyer;Second Edition;page:271;2007



اندیکاسیون های مهم تزریق رسوب کرایو

-
- ۱. کمبود فاکتور ۸ (در صورت عدم دسترسی به کنسانتره فاکتور)
 - ۲. بیماری فون ویلبراند (در صورت عدم دسترسی به کنسانتره فاکتور)
 - ۳. هیپوفیبرینوژنی
 - ۴. کمبود فاکتور ۱۳
 - ۵. خونریزی اورمیک (**DDAVP**) در این حالت ارجحیت دارد
 - ۶. چسب فیبرین موضعی

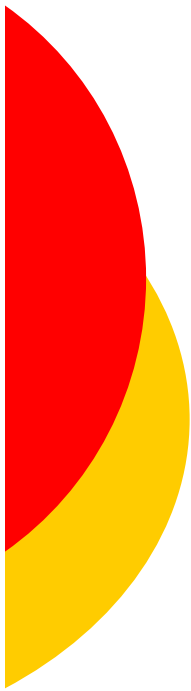
Henry's Clinical Diagnosis & Laboratory Management By Laboratory Methods. chapter 35 page:669-684, 2007



CryoPoorPlasma (CPP)

- حجم آن حدود ۲۰۰ سی سی می باشد نام دیگر این فرآورده Cryo Precipitate-Reduced می باشد .
- این فرآورده حاوی مقادیر خیلی کم فیبرینوژن، فاکتور VIIIIC و فاکتور فون ویلبراند می باشد لیکن سایر فاکتورهای پلاسمائی را به حد کافی دارد .
- در درمان بیماران مبتلا به TTP کاربرد دارد.

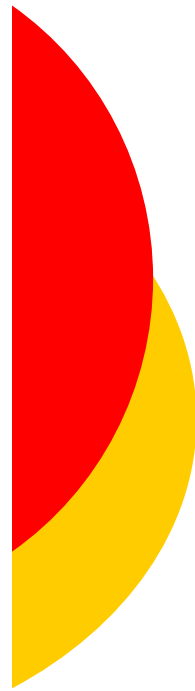
AABB TECHNICAL MANUAL, chapter26 PAGE:702 ,2008



پلاکت متراکم (Platelet concentration)

-
- نگهداری در دمای 22 ± 2 درجه سانتی گراد (درجه حرارت اطاق) همراه با تکان دادن و آژیتاسیون ملایم و دائمی تا ۳ روز در سیستم بسته امکان پذیر است . پلاکت هایی که در درجه حرارت اتفاق نگهداری می شوند از نظر انعقادی از کارآیی بهتری برخوردار هستند .
 - حجم: ۷۰ - ۵۰ میلی لیتر

AABB TECHNICAL MANUAL, chapter6 PAGE:189-225, 2008



پلاکت متراکم

Random donor Platelets

Whole blood 1 unit → Platelet Concentrate 1 unit



$\geq 5.5 \times 10^{10}$ platelets in
50 - 70 ml of plasma
3 days

Single donor platelets

1 Donor →

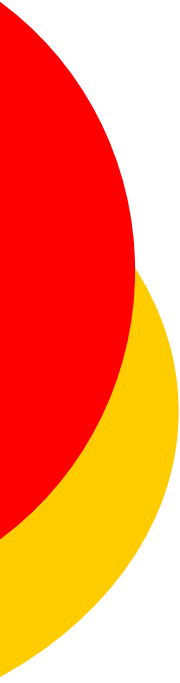
Platelet concentrate



$\geq 3 \times 10^{11}$ platelets in
~ 300 ml of plasma
3 days

- Henry's Clinical Diagnosis & Laboratory Management By Laboratory Methods. chapter 35 page:669-684, 2007

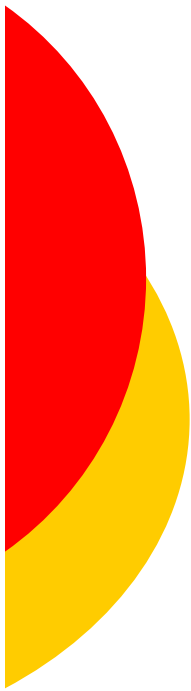
پلاکت متراکم (Platelet concentration)

- 
- * تزریق پلاکت با پلاسمای همگروه و یا سازگار از نظر سیستم ABO با گلبول قرمز گیرنده توصیه میگردد. بیماران Rh منفی با یستی پلاکت Rh منفی دریافت نمایند به خصوص در بچه ها و یازنان در سنین باروری. در غیر این صورت باید از ایمونو گلوبولین Rh استفاده شود.
 - * دز مناسب تزریق در بالغین به خوبی تعیین نشده است، ولی می توان پاسخ درمانی به تزریق را با محاسبه CCI امکان پذیر نمود. معمولاً یک دوز درمانی برای یک بیمار بالغ به ۵ واحد یا بیشتر نیاز دارد.
 - * تزریق هر واحد پلاکت رندوم ۱۰۰۰۰-۵۰۰۰ در میکرولیترو پلاکت آفرزیس ۳۰۰۰۰-۶۰۰۰ در میکرولیتر پلاکت را افزایش می دهد.

1-Text book of Blood Banking and Transfusion Medicine, by Sally V.Rudmann
chapter14 page:370-396, 2007

2-Henry's Clinical Diagnosis & Laboratory Management By Laboratory Methods. chapter
35 page:669-684 ;2007

3-Blood Banking and Transfusion Medicine;Hillyer;p:326:2007



اندیکاسیون های مهم تزریق پلاکت

*ترومبوسیتوپنی به علت کاهش تولید پلاکت :

Plt<10,000

- پایدار سازی وضعیت بیمار

Plt<20,000

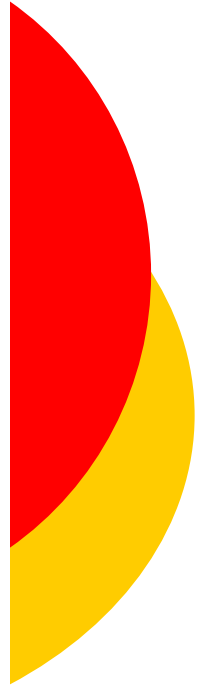
- در صورتی که بیمار تب دارد

*در صورت خونریزی یا انجام اقدامات تهاجمی یا جراحی:

Plt<40,000-50,000

*در صورت خونریزی شبکیه یا **CNS** و خونریزی عروق کوچک به علت اختلال عملکرد پلاکت:

Plt<100,000



کنتراندیکاسیونها

* تزریق پلاکت در ITP اندیکاسیون ندارد مگر در صورت خونریزی فعال.

* در

HIT(Heparin Induced Thrombocytopenia) و **TTP** تزریق پلاکت می تواند زیانبار باشد.

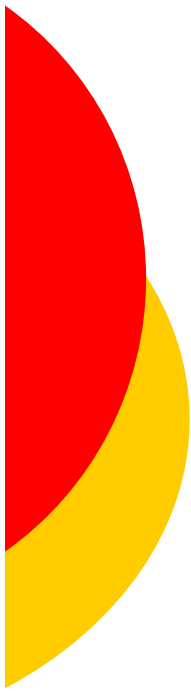
Henry's Clinical Diagnosis & Laboratory Management By Laboratory Methods. 2007 chapter 35 page:669-684

Random Donor Platelet



Volume 50 – 70 ml

اسلاید های سیستم هموویژ لانس- ویژه پزشکان

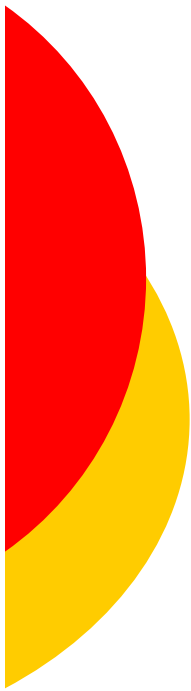


Single Donor Platelet



Volume ~ 300 ml

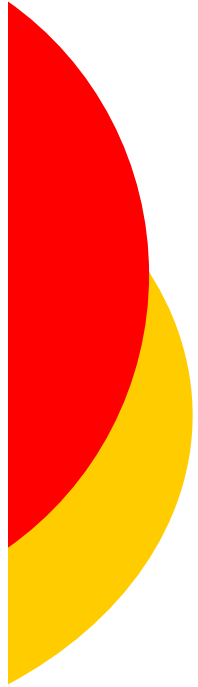
اسلайдهای سیستم هموویژلانس- ویژه پزشکان



(خون کامل Whole blood)

-
- یک واحد خون کامل شامل ۴۵۰ سی سی خون(به طور متوسط) و ۶۳ میلی لیتر ماده ضد انعقاد - نگهدارنده است . هماتوکریت آن ۳۶ تا ۴۴ درصد است .
 - مدت نگهداری ۳۵ روز(با ضد انعقاد CPDA-1) و ۲۱ روز با(باضد انعقاد CPD) می باشد دمای نگهداری خون کامل و خون فشرده ۱-۶ درجه سانتی گراد می باشد.

AABB TECHNICAL MANUAL 2008 chapter6 PAGE:189-225

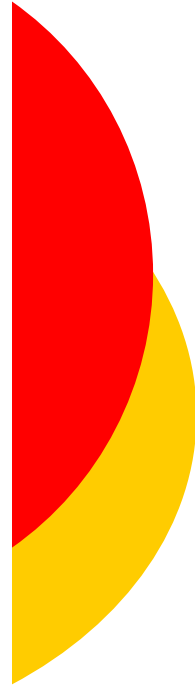


خون کامل (Whole blood)



- تزریق خون کامل همگروه از نظر سیستم ABO و Rh با گیرنده الزامیست.
- در فرد بالغ مصرف یک واحد از آن هموگلوبین را dL/g ۳ درصد افزایش می دهد.
- حتماً از ست تزریق خون باید استفاده شود.

Text book of Blood Banking and Transfusion Medicine 2007 by Sally V.Rudmann chapter14
page:370-396

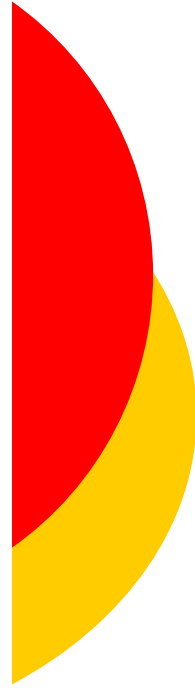


اندیکاسیون های مصرف خون کامل

.۱ **Massive Transfusion** (جایگزینی بیش از یک حجم خون یا بیش از ۴-۵ لیتر در طی ۲۴ ساعت در یک فرد بالغ).

.۲ **Exchange Transfusion**

Henry's Clinical Diagnosis & Laboratory Management By Laboratory Methods. 2007 chapter 35 page:669-684

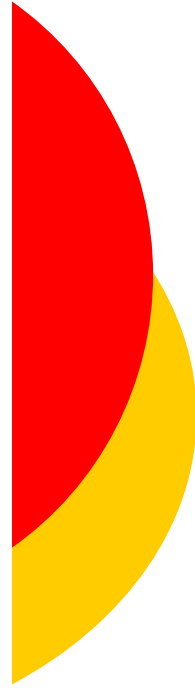


کنترال دیگاسیون های مصرف خون کامل

نارسایی احتقانی قلب

آنمی مزمن

Blood Transfusion Therapy; 9th Edition; 2008; Chapter1; p:9

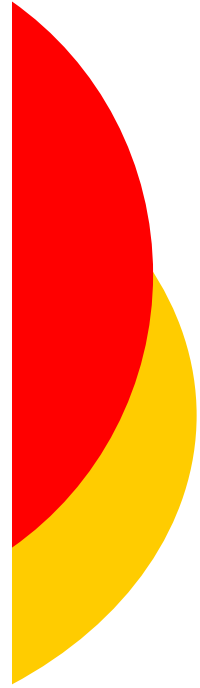


گلbul قرمز(RBC)

- حجم هر واحد تقریبا ۲۵۰ میلی لیتر است.
- هماتوکریت گلbul قرمز متراکم ۶۵ تا ۸۰ درصد می باشد .
- مدت نگهداری (با ضد انعقاد CPDA-1) ۳۵ روز می باشد دمای نگهداری خون کامل و خون فشرده ۱-۶ درجه سانتی گراد می باشد.
- سرعت تزریق در بالغین ۱۵۰-۳۰۰ میلی لیتر در ساعت و در بچه ها ۲-۵ میلی لیتر به ازای هر کیلوگرم در ساعت است.
- تزریق RBC همگروه و یا سازگار از نظر سیستم ABO با پلاسمای گیرنده الزامیست.
- در فرد بالغ مصرف یک واحد از آن هموگلوبین را g/dL او هماتوکریت را ۳-۴ درصد افزایش می دهد. در اطفال تزریق به میزان 10ml/kg هموگلوبین را 2 g/dL و هماتوکریت را ۶ درصد افزایش می دهد.
- AABB TECHNICAL MANUAL 2008 chapter6 PAGE:189-225
- Text book of Blood Banking and Transfusion Medicine 2007 by Sally V.Rudmann chapter14 page:370-396

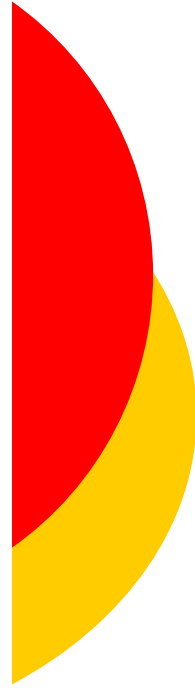
گلbul قرمz(RBC)





اندیکاسیون های مهم تزریق گویچه های قرمز

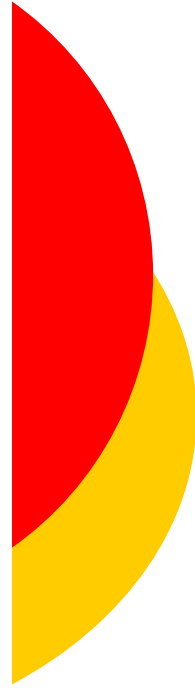
- * آنمی علامتدار در یک بیمار با حجم خون طبیعی (علایمی مانند نارسایی احتقانی قلب، آنژین و ...)
- * از دست دادن حاد خون بیشتر از ۱۵٪ حجم خون تخمین زده شده
Acute Blood loss > 15%
- * **Hb < 9** قبل از عمل جراحی و انتظار از دست دادن بیش از ۵۰۰ ml خون در عمل جراحی
- * **Hb < 7** در یک بیمار بدحال و بحرانی
- * **Hb < 8** در بیمار مبتلا به سندروم حاد عروق کرونر
- * **Hb < 10** همراه با خونریزی ناشی از اورمی یا ترومبوسیتوپنی



اندیکاسیون های مهم تزریق گویچه های قرمز - ادامه

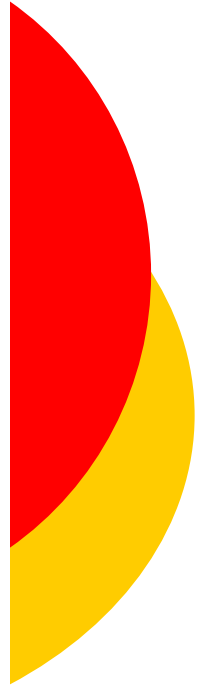
- * موارد زیر در بیماری سلول داسی شکل (SCA) :
- الف - احتیاض حاد: $Hb < 5$ یا افت Hb به میزان بیشتر از٪ ۲۰ از Hb پایه
- ب - سندروم حاد قفسه سینه که در این حالت Hb هدف (مطلوب) برابر ۱۰ است و HbS کمتر از٪ ۳۰ بشود.
- ح - پیشگیری از سکته مغزی (**stroke**) بشود.
- د - بیهوشی عمومی : $HbS < 60\%$ هدف و $Hb = 10$

Henry's Clinical Diagnosis & Laboratory Management By Laboratory Methods. 2007
chapter 35 page:669-684



سایر فرآورده های گلبول قرمز

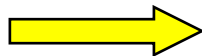
- گلبول قرمز شسته شده
- گلبول قرمز کم لوکوسیت
- گلبول قرمز اشعه داده شده
- گلبول قرمز منجمد شده



گلbul قرمز کم لوکوسیت

Contains : at least 85% of original red cells

WBC < 5×10^6



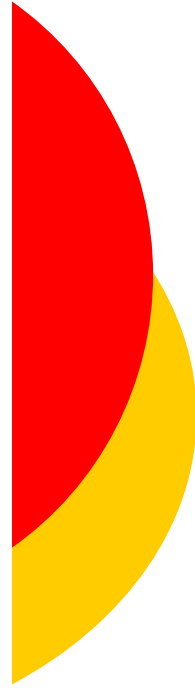
Prevention of

HLA alloimmunization,

CMV, Repeated FNHTR

(Leukocyte depleted
red blood cells)

❖ **AABB TECHNICAL MANUAL 2008 chapter6 PAGE:189-225**



Indications for Leukoreduced Blood Components

- 1-Reduce rate of recurrent febrile nonhemolytic transfusion reactions (FNHTRs)**
- 2-Reduce rate of HLA alloimmunization among hematologyoncology patients**
- 3-Reduce rate of Cytomegalovirus transmission to susceptible recipients**

Blood Banking and Transfusion Medicine;D.Hillyer;Second Edition;2007:Table 26-1;Page:361

,



اسلایدهای سیستم هموویژلانس- ویژه پزشکان

تذکر: تزریق خون همگروه از نظر ABO الزامیست
مگر در موارد اورژانس که میتوان از تزریق خون سازگار از نظر
ABO در صورت نیاز نیز استفاده نمود.



Transfusion safety



ABO compatibility rules

		Patient = Recipient			
		A	B	AB	O
Red blood cells = Donor	A	Yes	No	Yes	No
	B	No	Yes	Yes	No
	AB	No	No	Yes	No
	O	Yes	Yes	Yes	Yes

- Henry's Clinical Diagnosis & Laboratory Management By Laboratory Methods. 2007
- chapter 35 page: 669-684

Transfusion safety



ABO compatibility rules

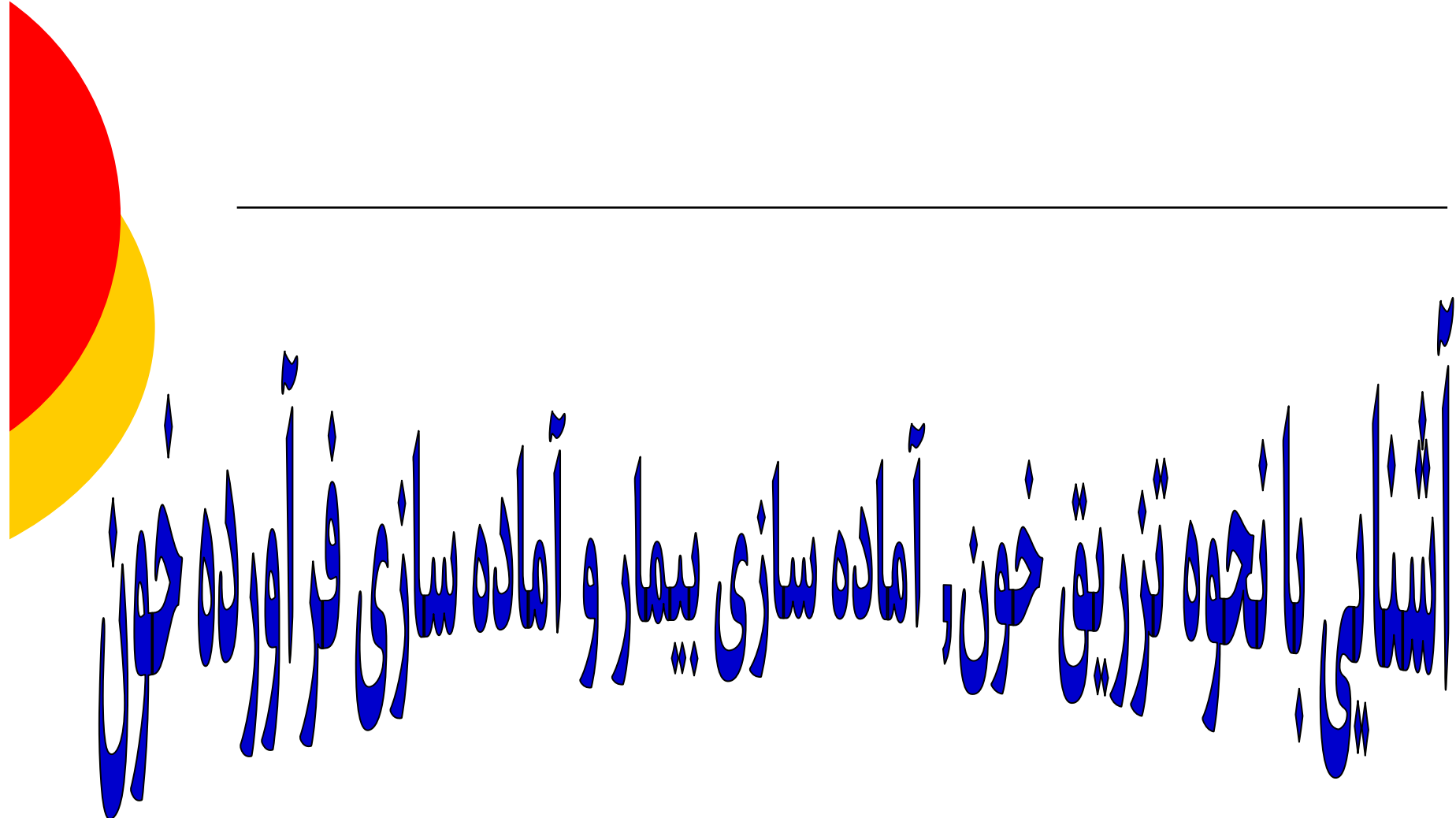
		Patient = Recipient			
		A	B	AB	O
plasma = Donor	A	Yes	No	No	Yes
	B	No	Yes	No	Yes
	AB	Yes	Yes	Yes	Yes
	O	No	No	No	Yes

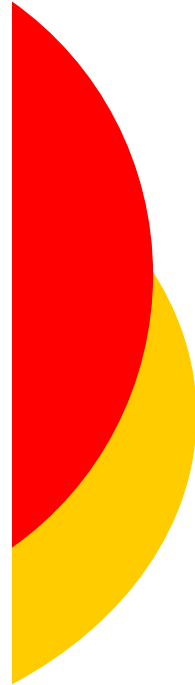
- Henry's Clinical Diagnosis & Laboratory Management By Laboratory Methods. 2007
- chapter 35 page:669-684 اسلاید های سیستم هموویژلانس - ویژه پزشکان

دستورالعملهای سازگاری ABO & Rh

گروه خون بیمار	گلبول قرمز سازگار	فرآورده پلاسمایی سازگار
A	A,O	A,AB
B	B,O	B,AB
AB	A,B,AB,O	AB
O	O	A,B,AB,O
Rh- POSITIVE	Rh-POSITIVE, Rh-NEGATIVE	N/A
Rh-NEGATIVE	Rh-NEGATIVE*	N/A

Handbook of Transfusion Medicine. D.Hillyer. 2001



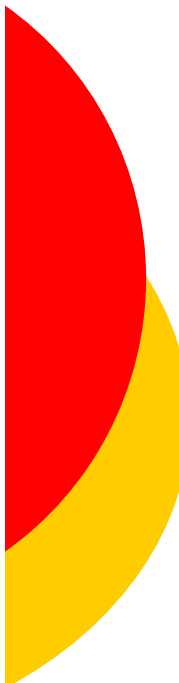


روش نمونه‌گیری

* بهتر است از ورید برای گرفتن نمونه خون استفاده شود.
دستکش برای پیشگیری از عفونت‌های منتقله از طریق خون
ضروری است.

* پرستار باید تورنیکه را به مدت طولانی و بسیار محکم
بیندد. (باعت تغليظ کاذب خون می‌شود)

- ▶ **Henry's Clinical Diagnosis & Laboratory Management By Laboratory Methods.**
2007 chapter1 page:22



مهمترین نکته در تهیه نمونه خون قبل از تزریق

*تایید هویت بیمار:

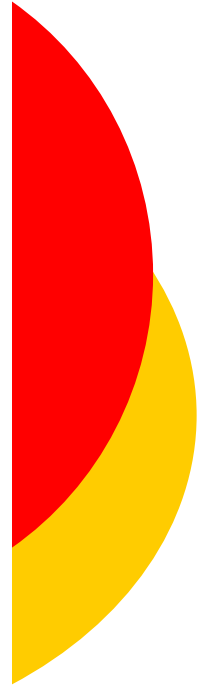
چنانچه بیمار هوشیار است قبل از نمونه گیری از خود فرد، نام، نام خانوادگی، و تاریخ تولد را پرسیده و مشخصات بیمار را با پرونده و اطلاعات فرم درخواست خون مقایسه نمایید.

*در صورت وجود مچ بند ، مطابقت مچ بند، با اطلاعات پرونده و فرم درخواست تکمیل شده خون

چنانچه بیمار غیر هوشیار است(یا موارد اورژانس) باید طبق دستورالعملهای داخلی در هر بیمارستان شناسایی این بیماران تعریف شده باشد.

به عنوان مثال می توان از یک نام مستعار و شماره پرونده بیمار جهت شناسایی استفاده نمود.

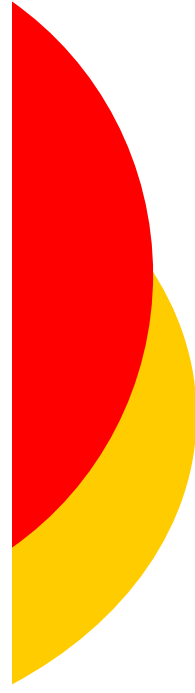
- ◆ AABB TECHNICAL MANUAL 2008 chapter 15 PAGE:438-441



تهیه نمونه خون قبل از تزریق خون

در زمان خونگیری چنانچه بیمار در حال دریافت مایعات تزریقی از یک دست است، به منظور اجتناب از ترکیب نمونه با مایعات تزریقی بهتر است از بازوی دیگر بیمار استفاده کرد و یا در صورت لزوم از پائین‌تر از محل تزریق، نمونه را تهیه نمود. در صورتی که مجبور هستید از محل تزریق خونگیری کنید و باید نمونه را از رگی که سرم در حال تزریق است به دست آورید ۵ تا ۱۰ میلی‌لیتر خون دریافتی اولیه را دور ریخته و نمونه جدید را جهت انجام آزمایش جمع‌آوری کنید.

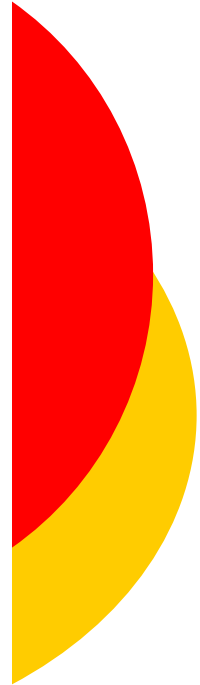
- ◆ AABB TECHNICAL MANUAL 2008 chapter 15 PAGE:438-441



تهییه نمونه خون قبل از تزریق خون

*لازم به ذکر است برای غربالگری آنتی بادی و کراس مچ و تعیین گروه خون و **Rh**، می توان از نمونه های لخته و بالوله ای که دارای **EDTA** است، استفاده شود.
ولی نمونه پلاسما ارجح است.

- ◆ AABB TECHNICAL MANUAL 2008 chapter 15 PAGE:438-441



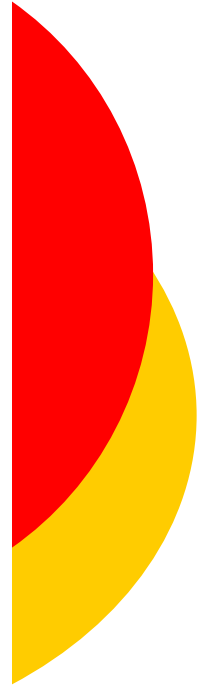
تهییه نمونه خون قبل از تزریق خون

*نمونه خون همولیز حتی الامکان باید با نمونه صحیح جایگزین شود.

*نمونه قبل از تزریق نباید بیش از سه روز قبل از تزریق جمع آوری شوند مگر مشخص باشد بیمار حامله نبوده و یا در خلال ۳ ماه قبل تزریق خون نداشته است.

*اگر بیمار در ۰ اروز گذشته تزریق خون داشته است نمونه قبل از تزریق نباید بیش از یک روز قبل از تزریق جمع آوری شود.

- ◆ 1-AABB TECHNICAL MANUAL 2008 chapter 15 PAGE:438-441
- ◆ 2- ABC of Transfusion by Marcela Contreras 2009 page:11



تهیه نمونه خون قبل از تزریق خون

(از برچسب زدن قبلی لوله های چند بیمار (به عنوان مثال در ایستگاه پرستاری) و سپس اقدام به نمونه گیری از بیماران شدیداً پرهیز گردد.)

الف: مواردی که باید حتماً روی برچسب قید گردند:

- * نام، نام خانوادگی بیمار
- * تاریخ تولد
- * شماره پرونده

ب: سایر موارد:

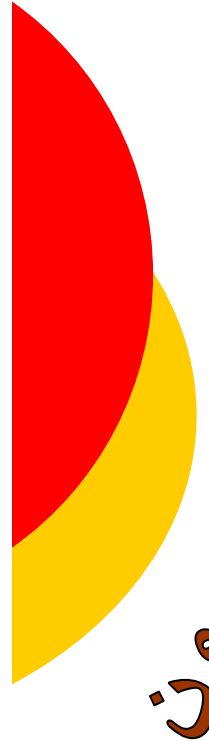
* تاریخ و ساعت خونگیری

* نام یا نام مخفف فردی که نمونه گیری کرده است.

دو مورد آخر را می‌توان یا روی برگه در خواست آزمایش یا روی برچسب لوله یادرسیستم کامپیوتراً قید گردند.

1-AABB TECHNICAL MANUAL 2008 chapter 15 PAGE:441

2- ABC of Transfusion by Marcela Contreras 2009 page:12

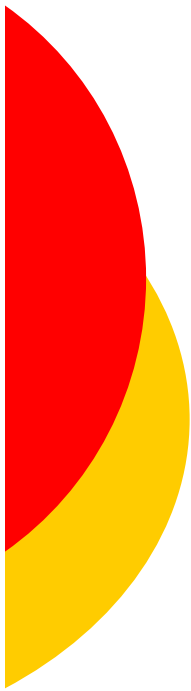


مراحل تحویل گرفتن خون و فرآورده و توزیع خون

اقدامات قبل از تزریق

- الف : بررسی نمایید قبل از هر تزریق موارد زیر مهیا بوده و سپس اقدام به تحویل گرفتن خون و فرآورده از بانک خون نمایید:
- *انتخاب محل مناسب تزریق در بیمار-آماده بودن بیمار و پرستار جهت تزریق
 - *ست تزریق خون
 - *سر سوزن با سایز مناسب (در بالغین G ۲۲-۱۴) و معمولاً سایز G ۲۰-۱۸ استفاده می شود.
 - در بچه ها (G ۲۴-۲۲)
 - *موجود بودن داروهایی از قبیل آنتی هیستامین-اپی نفرين
 - * محلول سدیم کلراید تزریقی
 - *کپسول اکسیژن
 - *دستگاه ساکشن
 - *بررسی شود آیا طبق تجویز پزشک معالج بیمار قبل از تزریق نیاز به دریافت دارو دارد یا خیر
 - *حداکثر فاصله زمانی بین تحویل گرفتن کیسه خون کامل و گلبول قرمز از بانک خون تا تزریق ۳۰ دقیقه می باشد.

- ◆ 1-AABB TECHNICAL MANUAL 2008 chapter 21 PAGE:613-617
- ◆ 2- ABC of Transfusion by Marcela Contreras 2009 page:12



اقدامات قبل از تزریق

ب- تحویل گرفتن خون و فرآورده توسط بخش

نحوه ارزیابی خون و فرآورده خون:

اگر کیسه خون یا فرآورده دارای هر یک از شرایط زیر باشد باید به بانک خون عودت داده شود.

- هر گونه نشت از کیسه

- رنگ غیر طبیعی(بنفسج - ارغوانی ...)

- همولیز

- وجود لخته

- گذشتن از تاریخ انقضاء فرآورده

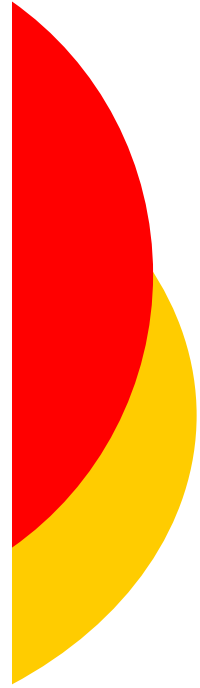
- وجود کدورت

- وجود گاز در کیسه (کیسه باد کرده)

- برچسب ناسالم

در صورت وجود هر کدام از موارد بالا پرستار باید از تحویل گرفتن خون و فرآورده خودداری کند و با تکمیل قسمت مربوطه در فرم مشخصات خون ارسالی برای بیمار کیسه را عودت دهد.

-AABB TECHNICAL MANUAL 2008 chapter 21 PAGE:617

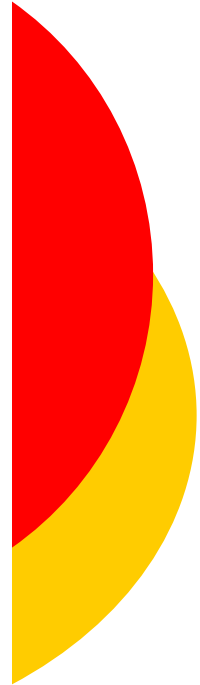


اقدامات قبل از تزریق -ادامه قسمت ب-

- * نوع فرآورده درخواستی
- * گروه خون و Rh بیمار و کیسه خون
- * شماره ویژه واحد اهدایی قید شده بر روی کیسه خون با شماره اهدا قید شده در فرم تحویل خون
- (به فرم نظارت بر تزریق خون و فرآورده مراجعه شود)

1-AABB TECHNICAL MANUAL 2008 chapter 21 PAGE:617

2-ABC of Transfusion by Marcela Contreras 2009 page:113



اقدامات لازم قبل از تزریق

ج- تایید هویت بیمار:

قبل از تزریق از خود فرد، نام، نامخانوادگی، و تاریخ تولد را پرسیده و مشخصات بیمار را با پرونده و فرم درخواست تکمیل شده خون مقایسه نمائید.

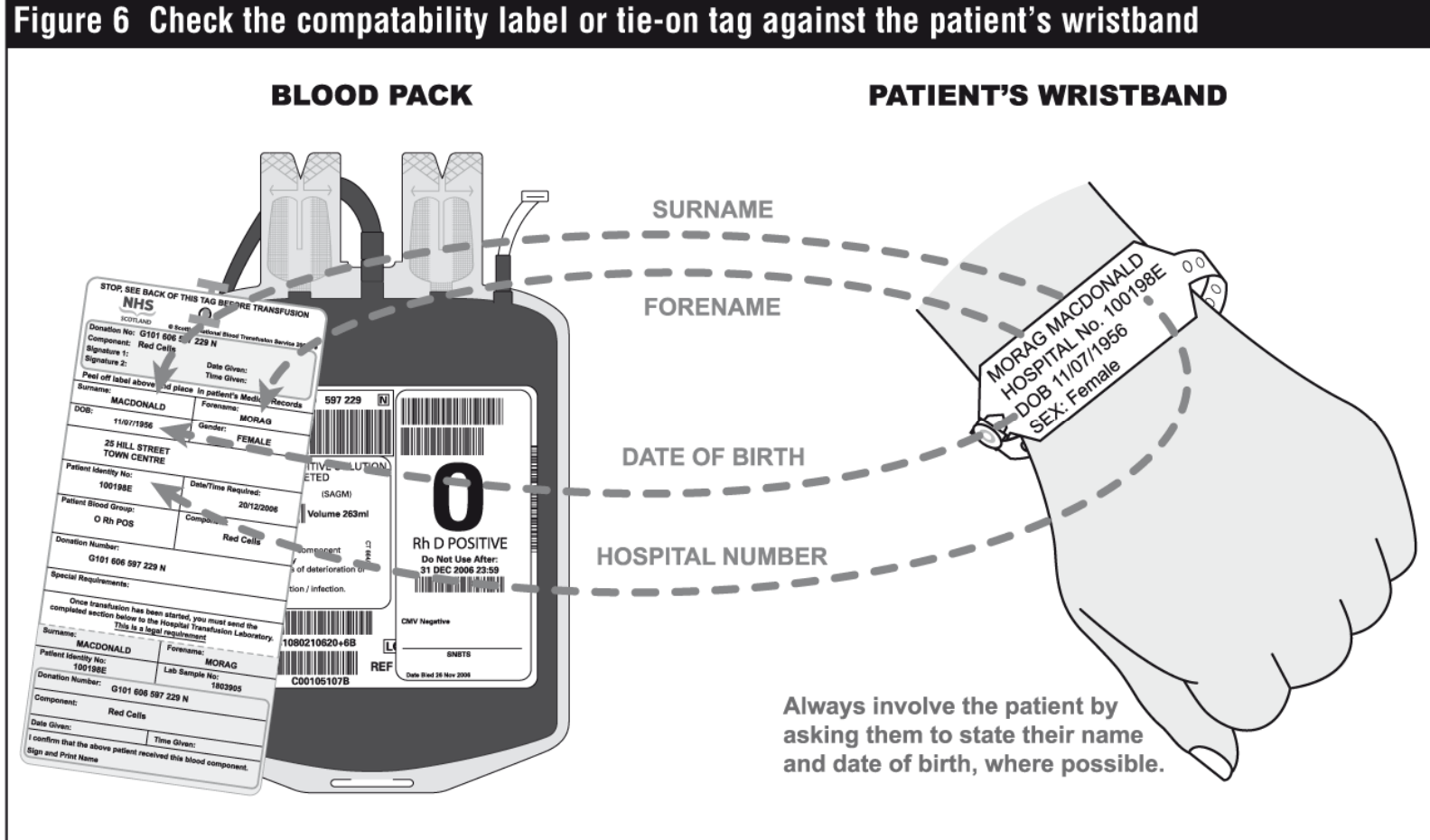
*در صورت وجود مچ بند ، مطابقت مچ بند، با اطلاعات فرم درخواست خون و فرم مشخصات کیسه خون و فرآورده ارسالی از بانک خون

ABC of Transfusion by Marcela Contreras 2009 page :87

مقایسه نام و نام خانوادگی بیمار-تاریخ تولد و شماره پرونده بیمار قیدشده بر روی مج بند و فرم درخواست خون و فرم تحويل خون و فرآورده ارسالی

ABC of Transfusion by Marcela Contreras 2009 page:87

Figure 6 Check the compatibility label or tie-on tag against the patient's wristband



ضروریست دو پرستار باید موارد بالا را جداگانه مقایسه و بررسی نمایند. (برای مثال پرستار بخش و سرپرستار).



در صورتی که مشخصات برگه درخواست با مشخصات کیسه خون و هر دو با اطلاعات موجود در فرم مشخصات خون ارسالی برای بیمار، همخوانی داشته باشد اجازه تزریق خون داریم.

- در بعضی موارد دیده شده که به علت شباهت اسمی خون اشتباه تزریق شده و باعث مرگ بیمار گردیده است. برای جلوگیری از این اشتباه، باید هم نام بیمار و هم نام پدر و شماره پرونده و بخش بیمار و گروه خونی و

Rh بیمار و کیسه خون منطقه گردید

Henry's Clinical Diagnosis & Laboratory Management
By Laboratory Methods. chapter 35 page:669-684
اسلاید های سیستم هموویژلانش- ویژه پرستاران
;2007

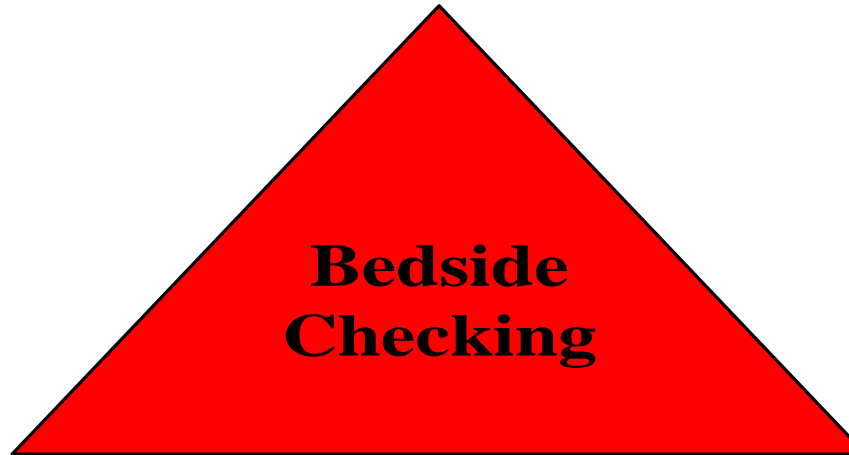


- گروه خونی و RH بیمار با گروه خونی و RH کیسه خون
- مشخصات ظاهری کیسه خون

تاریخ انقضا کیسه خون

نیازهای ویژه

کیسه خون

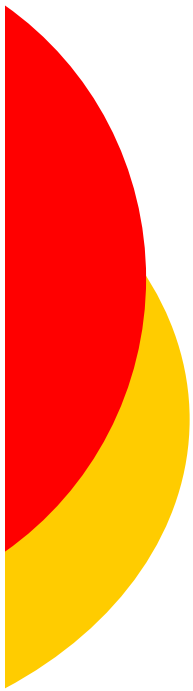


بیمار

شناسایی از طریق پرسش مستقیم از بیمار
مج بند

مستندات

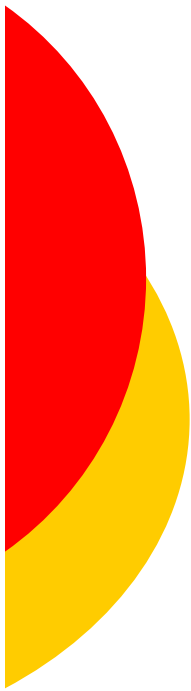
فرم درخواست خون
فرم مشخصات خون و فرآورده ارسالی از بانک خون



نکات ویژه‌ای که قبل از تزریق باید رعایت شوند

۱. هیچ نوع دارو نباید به کیسه فرآورده خون و یا ست تزریق خون اضافه گردد، چه قبل از تزریق و چه در زمان دریافت خون. محلول رینگر نیز به دلیل داشتن کلسیم که می‌تواند با سیترات موجود در کیسه خون ایجاد لخته کند نباید داده شود. محلول‌های دکستروز نیز باعث لیز گلبول‌های قرمز می‌شوند. چنانچه هر کلوئید یا کریستالوئیدی برای بیمار لازم باشد باید از یک رگ (IV Line) جداگانه تزریق گردد (نرمال سالین تنها محلولی است که همراه با فرآورده خونی می‌توان تجویز کرد).

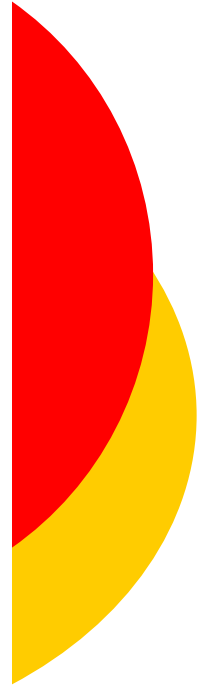
۲. تمام فرآورده‌های خون باید توسط یک ست تزریق خون که شامل فیلترها -۲۶۰- ۱۷۰ میکرونی استاندارد است تزریق شود و تنها یک ست تزریق خون به هر کیسه وصل گردد. پلاکت‌ها باید توسط ست مخصوص فرآورده‌های پلاکتی تزریق شوند و در ابتدا لازم است ست با نرمال سالین شستشو شود. از فیلترهای میکروست هم می‌توان برای فیلتر کردن حجم‌های کم کنسانتره‌های پلاکتی، کراپو، انعقادی و لیوفیلیزه استفاده کرد. از فیلترهای کاهنده لکوسیت، جهت جلوگیری از واکنش‌های تبزا و آلوایمیونیزه شدن علیه HLA استفاده می‌شود.



نکات ویژه‌ای که قبل از تزریق باید رعایت شوند

- برای بیمارانی که در آن‌ها تزریق خون با سرعت معمول انجام می‌گیرد، نیازی به گرم کردن خون نمی‌باشد.
- استفاده از **Blood Warmer** برای گرم نمودن خون (رساندن دمای خون به ۳۷ درجه سانتی گراد) قبل از تزریق فقط باصلاح‌دید پزشک معالج قابل انجام بوده و صرفابا استفاده از **Blood Warmer** کنترل شده قابل قبول بوده واستفاده از آب گرم-شوفارز ویا... برای گرم نمودن خون به هیچ عنوان جایز نیست.
- گرم نمودن خون به میزان ۴۲ درجه سانتی گراد ممکن است باعث ایجاد همولیز شود.

AABB TECHNICAL MANUAL 2008 PAGE:615-616



مهم ترین اندیکاسیونهای قطعی استفاده از Blood Warmer

***Massive transfusion**

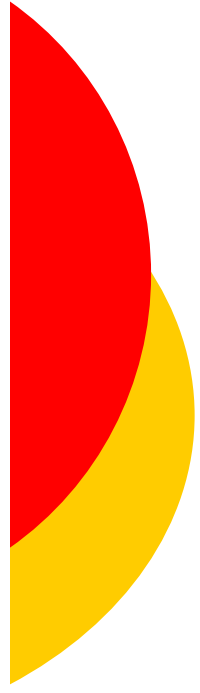
***Administration Rate:>50ml/min**

for 30 min in Adult

>15 ml/kg/hr in Pedi.

***Exchange transfusion of a newborn**

Transfusion Therapy; 2nd Edition; page: 603 ; 2005



وسایل و لوازم مورد نیاز جهت تزریق:

۱-پایه تزریق



۲-دستکش



۳-گان



۴-محافظ صورت



AABB TECHNICAL MANUAL 2008 PAGE:613-624

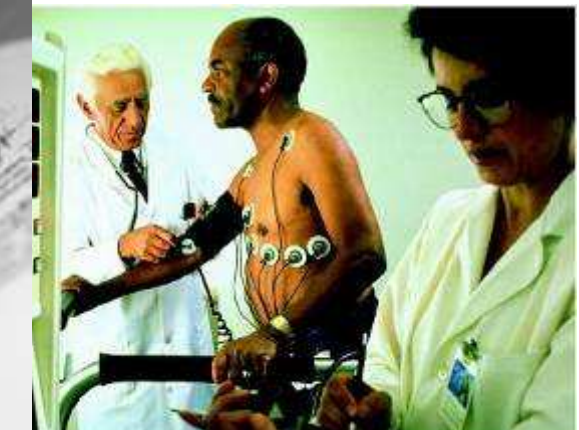
وسایل و لوازم مورد نیاز:

۵- ست مخصوص تزریق خون



مراحل تزریق

-
- ۱- مراحل تزریق را برای بیمار شرح دهید.
 - ۲- علائم حیاتی بیمار قبل از تزریق- طی ۱۵ دقیقه اول و سپس بافوایل منظم در فرم نظارت بر تزریق یادداشت شود.



اسلاید ۶



<http://nursesinformations.blogspot.com>

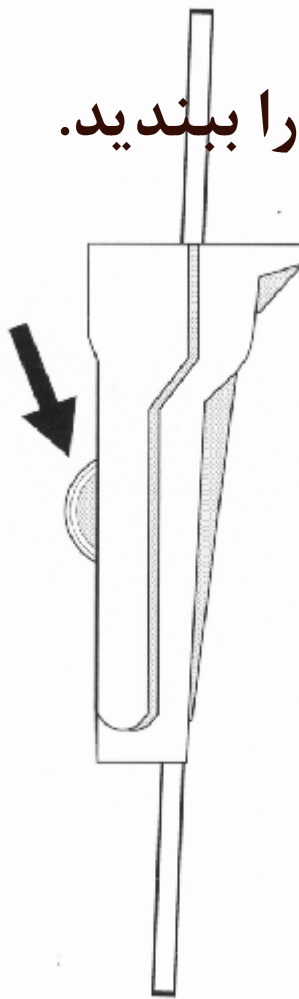
مراحل تزریق

دسته‌هارا شسته و دستکش و گان و شیلد صورت استفاده نمایید.



مراحل تزریق

در استفاده از ست تزریق خون ۷ شکل :
در ابتدا همه کلامپهای موجود در ست تزریق را ببندید.



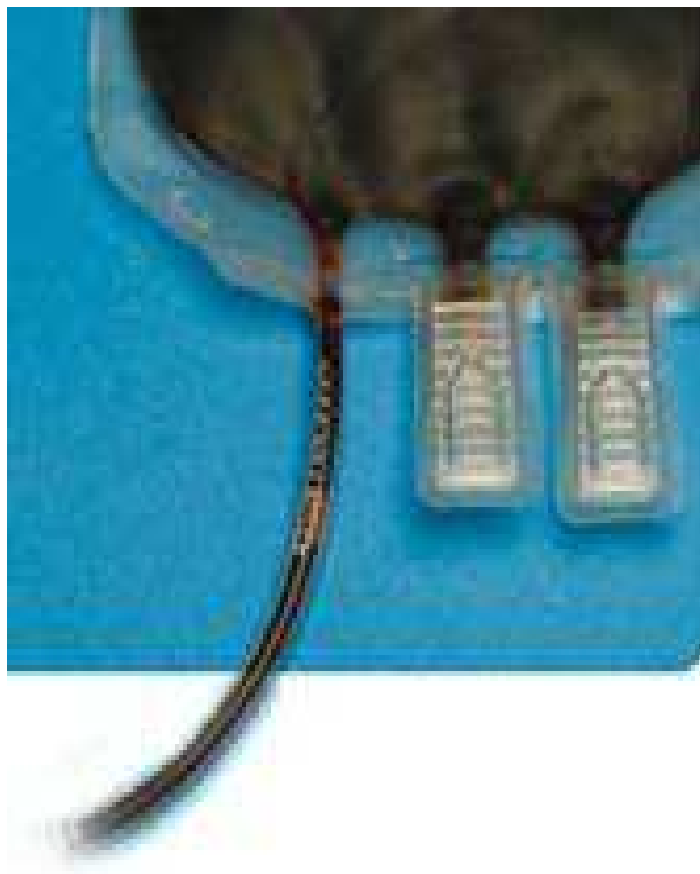
مراحل تزریق

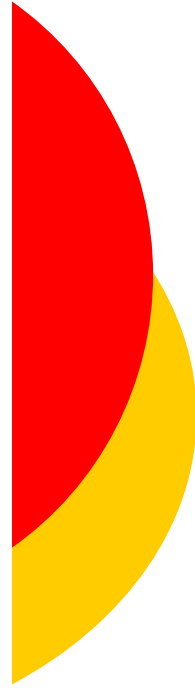
اگر خون کامل تزریق می کنید آن را به آرامی چند پار سروته نمایید.



مراحل تزریق

سپس پورت محلول نرمال سالین و کیسه خون را باز نموده و سنتزریق را از محل مخصوص نرمال سالین و کیسه خون به آنها متصل نمایید.





مراحل تزریق

محلول سالین و کیسه
 خون را از پایه تزریق
 آویزان نمایید.



مراحل تزریق

کلامپ موجود در مسیر نرمال سالین را باز نمایید.



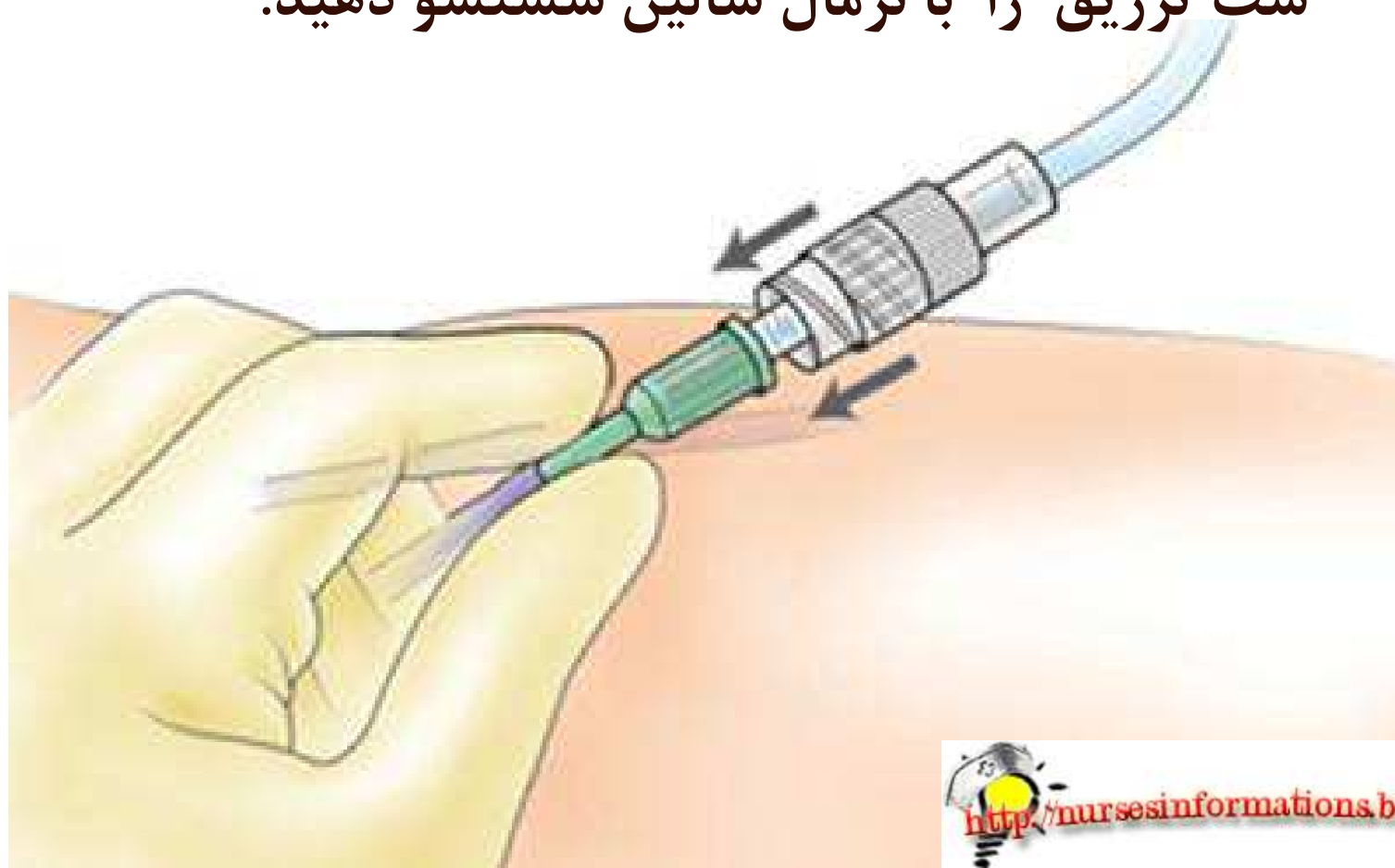
مراحل تزریق

Drip chamber را با کمک نرمال سالین از نرمال سالین تا نصف سطح آن پر نمایید.



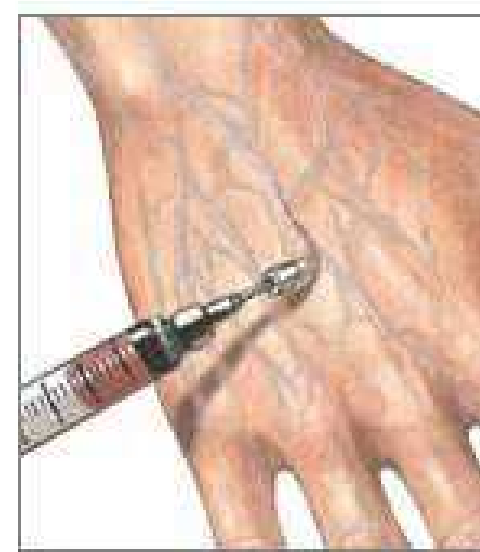
مراحل تزریق

ست تزریق را با نرمال سالین شستشو دهید.



مراحل تزریق

با استفاده از سر سوزن مناسب از بیمار رگ گیری به عمل آورید.



Blood sample taken



مراحل تزریق

سپس کلامپ نرمال سالین را بسته و کلامپ مابین کیسه خون و بیمار را باز نمایید.



مراحل تزریق

سرعت تزریق را با توجه به
دستور پزشک معالج
تنظیم نمایید.



مراحل تزریق

علایم حیاتی بیمار را قبل از تزریق و خصوصاً در ۱۵ دقیقه اول تزریق و سپس در فواصل منظم در فرم نظارت بر تزریق خون ثبت نمایید.



مراحل تزریق

بعد از اتمام تزریق خون
کیسه خون-ست تزریق
خون را به بانک خون
بازگردانده و دستکش و ... را
دوربیاندازید.

(هماهنگی با بانک خون جهت عملی بودن این
مورد الزامیست.)



Discard blood-stained material



اسلاید های سیستم هموویژلانس



<http://nursesinformations.blogspot.com>

مراحل تزریق

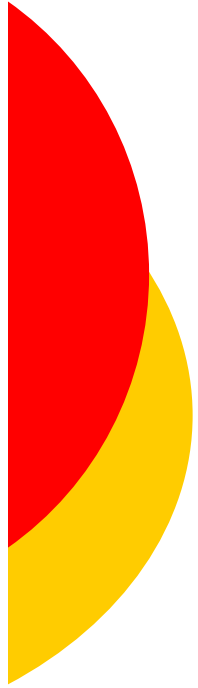
*A pneumatic pressure device.

با استفاده از این دستگاه بسته به میزان فشار واردہ سرعت تزریق را می‌توان به ۷۰ تا ۳۰۰ میلی لیتر در دقیقه افزایش داد.

هرگاه تزریق سریعتر مورد نظر باشد بکار گیری **pneumatic pressure** سر سوزن بزرگتر از موثرتر است.

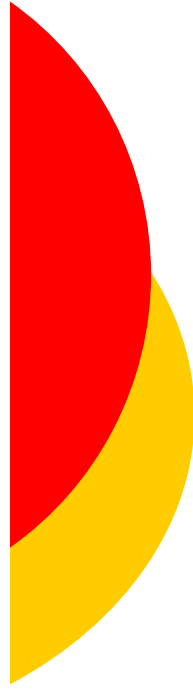
AABB Technical Manual; 2008 page: 616



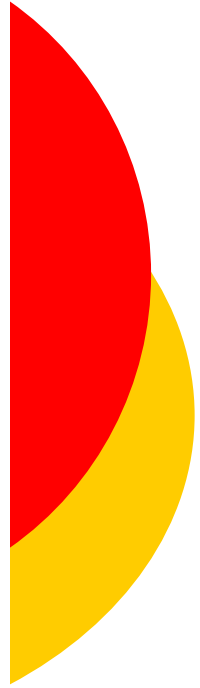


مراحل تزریق

در استفاده از ست ۷ شکل می‌توان از آن برای رقیق نمودن خون با استفاده از ۳۰-۵۰ میلی لیتر نرمال سالین با بستن کلامپ مابین بیمار محفظه ریزش قطرات و باز نمودن کلامپ خون وسیس قرار دادن کیسه خون پایینتر از محلول نرمال سالین استفاده نمود. همچنین از این ست می‌توان در مواقع بروز عارضه برای باز نگاه داشتن مسیر وریدی با نرمال سالین استفاده نمود.



در استفاده از ستهای معمول تزریق خون نیز باید قبل از استفاده آنرا با خود فرآورده شستشو داد و آن را از هوا خالی نمود.



توجه

- اگر قرار به تزریق واحد دیگری از همان فرآورده برای بیمار است بایستی به توصیه کارخانه سازنده فیلتر در خصوص امکان استفاده از همان فیلتر قبلی برای تزریق فرآورده بعدی عمل نمود. اگر هیچگونه منعی قید نشده باشد معمولاً مراکز از یک فیلتر برای یک دوره زمانی ۴ ساعته استفاده می‌نمایند. بنابراین اگر قرار به تزریق بیش از یک فرآورده در ۴ ساعت است ممکن است سنتزریق برای بیش از یک فرآورده استفاده شود.

مراحل تزریق

- ✓ در فرمهای مربوطه نکات ذیل باید قید گردد:
- ✓ تاریخ و ساعت تزریق
- ✓ نوع و مقدار فرآورده تزریقی
- ✓ علایم حیاتی بیمار در فواصل منظم
- ✓ عوارض مرتبط با تزریق خون

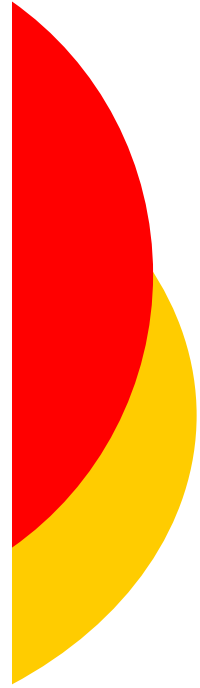


سرعت پیشنهادی جهت تزریق فرآوردهای مختلف خون در حالات غیر اورژانس Table 21-1

Suggested Infusion Rate		
فرآورده	بالغین	اطفال
Red Blood Cells	150-300 ml/hr	2-5 ml/kg/hr
Fresh Frozen Plasma(FFP)	200-300 ml/hr	60-120 ml/hr
Platelets	200-300 ml/hr	60-120 ml/hr
Cryoprecipitated AHF	As rapidly as tolerated	As rapidly as tolerated
Granulocytes	75-100 ml/hr	65-100 ml/hr

AABB Technical Manual ;2008; page 620

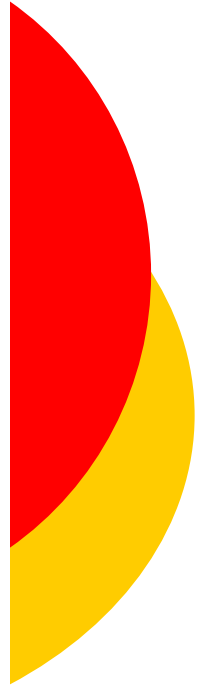
اسلايد هاي سيستم هموفيژلانس- ويژه پزشكان



تزریق خون اورژانس

- شرایط اورژانس: زمانیکه بنا به تشخیص پزشک معالج تزریق خون برای بیمار قبل از انجام و یا تکمیل تستهای سازگاری حیاتی می باشد.
- ⇒ در این موارد آزمایش غربالگری آنتیبادی و آزمایش کراس مچ (X-Match) نمی تواند انجام گیرد. و ممکن است حتی فرصت تعیین گروه خونی و Rh بسته به شدت نیاز بیمار به خون فراهم نباشد. در این موقع نیز باید فرم مخصوص درخواست خون اورژانس تکمیل شده و همراه با امضاء پزشک به بانک خون ارسال شود. درخواست اورژانس نیز مانند درخواستهای غیر اورژانس باید فقط توسط پزشک انجام گیرد.

AABB TECHNICAL MANUAL 2008 PAGE:578



درخواست اورژانس

- ۱- در فوریت‌های پزشکی ارسال نمونه خون قبل از تزریق خون به بانک خون جهت انجام تست‌های سازگاری الزامی می‌باشد.
- ۲- بر روی لوله حاوی نمونه خون باید برچسب زده شود. چنانچه بیمار هویت مشخصی ندارد، می‌توان از یک نام مستعار و شماره پرونده بیمار جهت شناسایی و ثبت بر روی برچسب لوله استفاده نمود.(ارجاع به دستورالعمل‌های داخلی هر بیمارستان در این موضع)

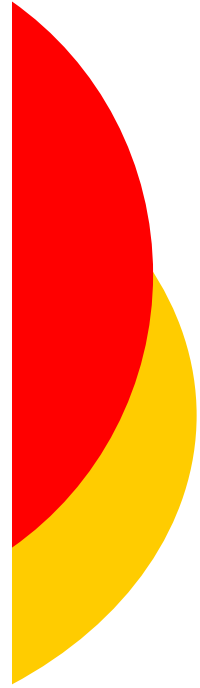
نکات مهم:

۱) در این موارد از گروه خونی O- از RBC بدون تست سازگاری برای بیماران اورژانسی که گروه خونی نامشخص دارند تزریق می‌شود و در این مدت گروه خون و Rh بیمار تعیین می‌شود.

۲) در شرایط بسیار اورژانس که به صورت تلفنی از بانک خون درخواست می‌شود، بلافضله نمونه خون بیمار قبل تزریق خون و فرم درخواست در اسرع وقت و قبل از تزریق خون به بانک خون ارسال شود.

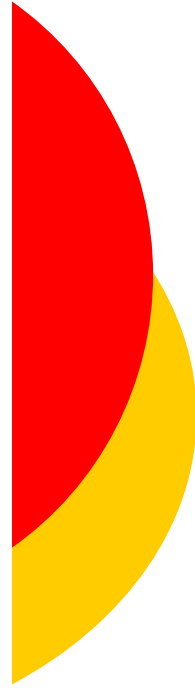
هر واحدی که در شرایط اورژانس بدون کراس مج ارسال می‌شود بر روی برچسب یا برگه مشخصات خون یا فرآورده ارسالی لازم است یک علامت واضح که نشان‌دهنده عدم کراس مج واحد است نصب شود. مثلاً «واحد بدون کراس مج، ارسال شده است». قطعات کورد باید هرچه سریعتر قبل از توزیع از واحدهای اهدایی جدا شده و جهت انجام کراس مج در لوله‌هایی که شماره کیسه خون به آن‌ها برچسب زده است، نگهداری شوند.

AABB TECHNICAL MANUAL 2008 PAGE:578



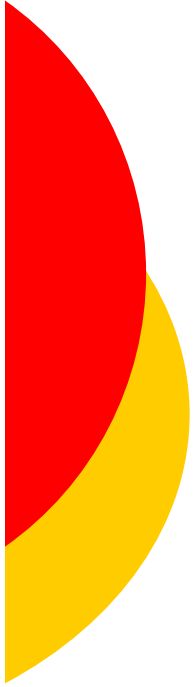
خطاهای موجود در مراحل درخواست تا تزریق خون

در زنجیره انتقال خون، خطاهای متعددی در مراحل حمل و نقل، درخواست تا تزریق خون و فرآورده ممکن است وجود داشته باشد که اکثر این خطاهای از نوع غیرفنی می‌باشند. با کنترل‌های مکرر (**Recheck**) و روش‌های صحیح کاری در این فرایندها می‌توان از بسیاری از این خطاهای جلوگیری نمود و یک لبه تیز این شمشیر دولبه یعنی عوارض تزریق خون و فرآورده را روزبه‌روز کندتر نمود.



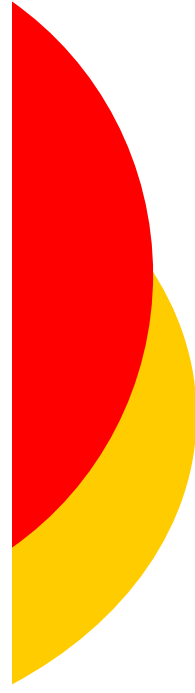
علل خطاهاي موجود در زنجيره انتقال خون

- * تجویز ناصحیح (بیمار نیاز به خون یا فرآورده نداشته ولی برای وی تجویز شده است و یا اشتباه در انتخاب فرآورده صورت گرفته است)
- * عدم شناسایی بیمار در زمان نمونه‌گیری یا در زمان تزریق خون و فرآورده به بیمار
- * نمونه‌گیری یا برچسب‌گذاری غیر صحیح
- * اشتباه در ارسال خون از بانک خون بیمارستان به بخش بیمارستان
- * خطا در طی تزریق خون یا فرآورده خون
- * عدم رعایت اصول ذخیره‌سازی و نگهداری و حمل و نقل خون
- * خطاهاي فني (مانند آزمایشهايي که به روش صحیح انجام نشوند)

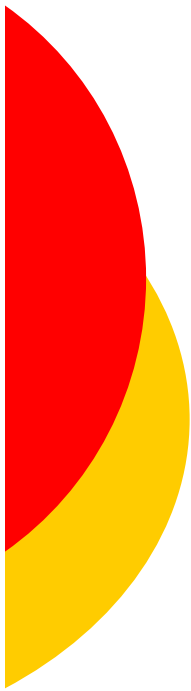


تکرار مهمترین وظایف پرستاری

- ۱- تایید هویت بیمار:
 - الف- قبل از تهیه نمونه خون جهت انجام آزمایشات قبل از تزریق و کارت شناسایی
 - ب- قبل از تزریق خون و فرآورده
 - ۲- بررسیهای موردنظر در خصوص فرآورده تحويل گرفته شده از بانک خون بیمارستان
 - ۳- بررسی دقیق مشخصات روی برچسب کیسه خون
 - ۴- نگهداری صحیح خون و فرآورده ها تا زمان تزریق
 - ۵- گرم کردن خون در صورت دستور پزشک
- کنترل دقیق و شناسایی بیمار قبل از شروع تزریق خون و تطبیق آن با مشخصات ثبت شده بر روی کیسه خون و فرم های درخواست خون
- ۶- تزریق صحیح خون
 - ۷- آشنایی با عوارض و اقدامات لازم در هنگام بروز عوارض ناشی از تزریق خون

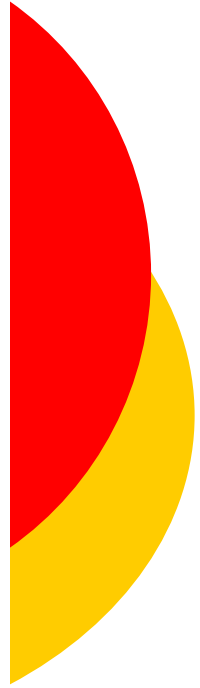


حاد مرتبه با تزریق ارض



عوارض حاد

در زنجیره درخواست خون تا تزریق، در هر یک از مراحل امکان اشتباه وجود دارد که در صورت عدم دقت و سهل‌انگاری برای بیمار بسیار مخاطره‌آمیز است.



عوارض حاد

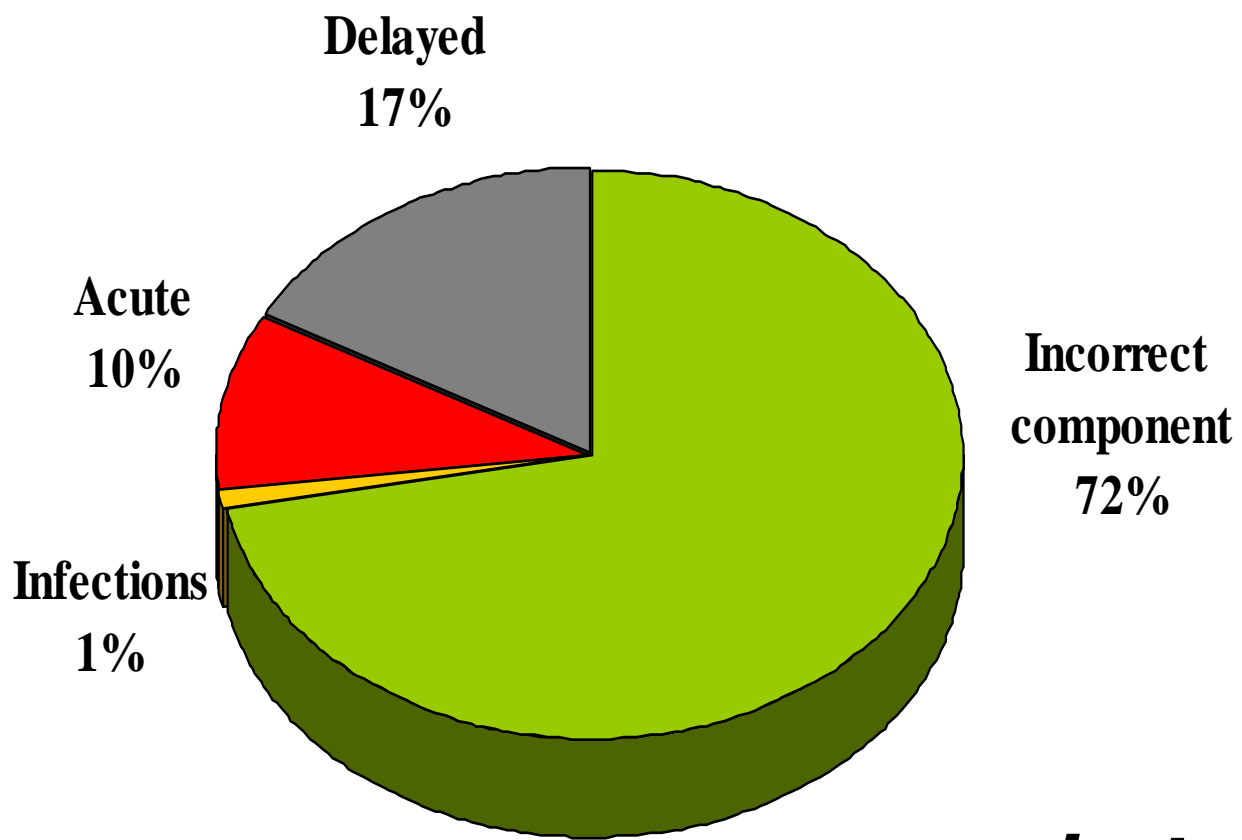
حدود ۱٪ دریافت کنندگان خون یا فرآورده ها یک واکنش زیان بار را تجربه می کنند.

تعريف : هر نوع نشانه یا علامت ناخواسته یا نامساعدی که در حین و یا به فاصله ۲۴ ساعت از انتقال یک واحد خون یا فرآورده رخ میدهد، ناشی از تزریق خون است مگر خلافش ثابت شود.

نشانه های یک واکنش مرگ آفرین (مثل واکنش همولیتیک حاد) و یک واکنش نسبتاً خفیف ممکن است در ابتدای امر کاملاً شبیه به هم باشند (تب و لرز).

-Blood Transfusion Therapy., Physician Handbook 2002,
Chapter 5

گزارش وقوع عوارض مرتبط با تزریق خون در سال ۲۰۰۱-۲۰۰۲ (۳۴۶ مورد)

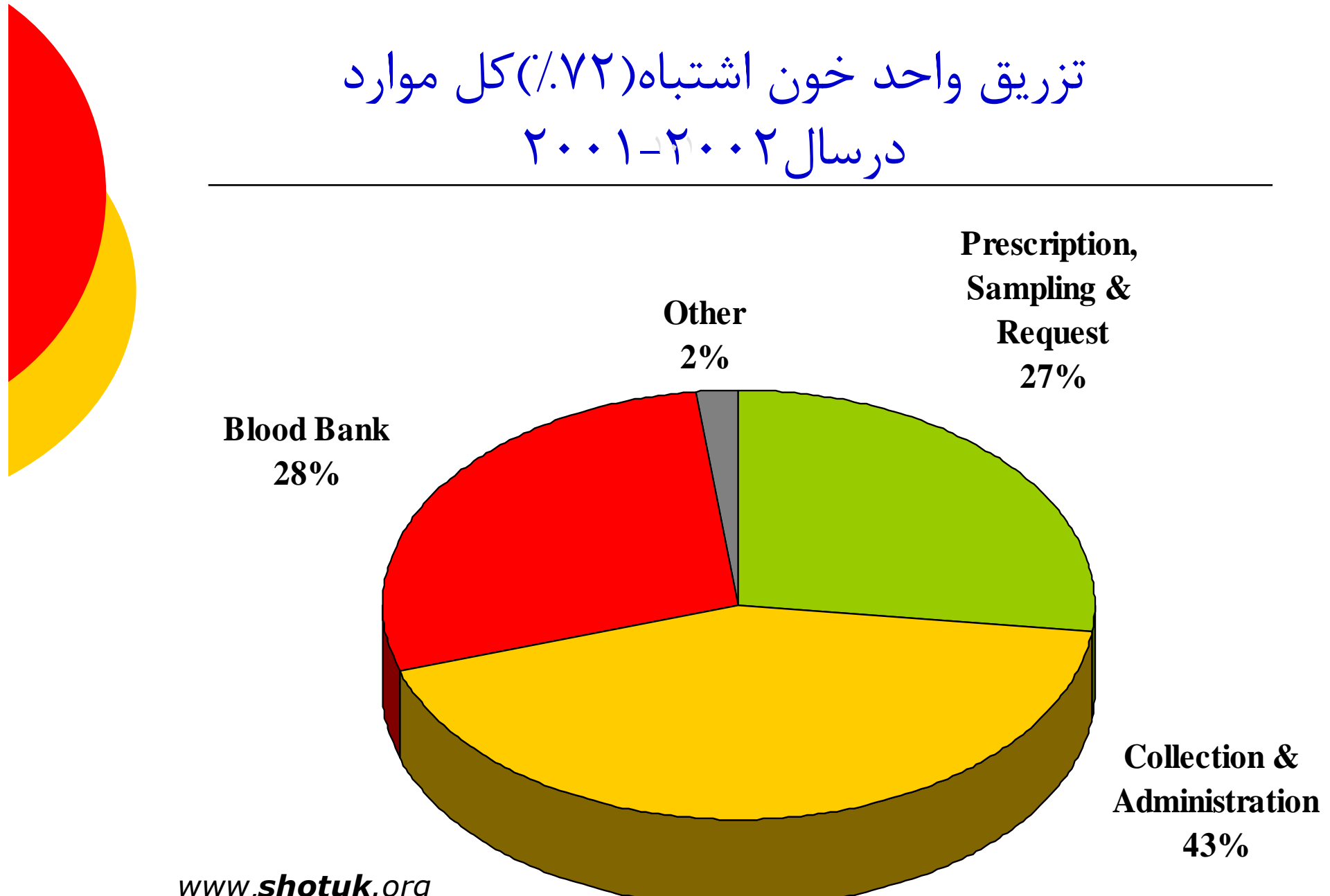


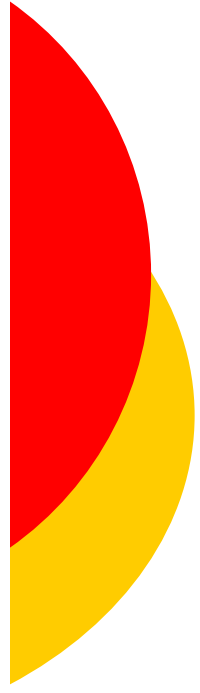
SERIOUS HAZARDS OF TRANSFUSION



www.shotuk.org

تزریق واحد خون اشتباه (٪۷۲) کل موارد
در سال ۱۴۰۰-۱۴۰۱

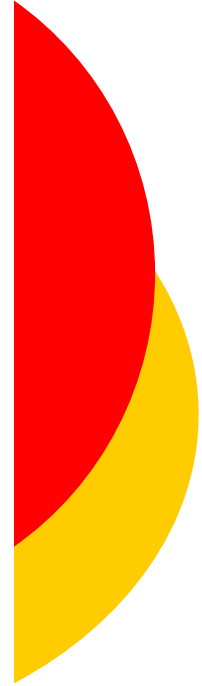




عوارض حاد

یکی از اشتباهات شایعی که رخ می‌دهد، از فرد بیمار بر اساس فرم درخواست خون‌گیری می‌شود ولی مشخصات فرد دیگری روی برچسب لوله نمونه بیمار نوشته می‌شود ▪

علایم و نشانه های عوارض حاد مرتبط با تزریق خون در بیماران هوشیار



* علایم سیستم عصبی:

- گزگز اندام ها

* علایم سیستم تنفسی :

- تاکی پنه

- آپنه

- تنگی نفس

- سرفه

- ویز

* علایم عمومی :

- تب

- لرز

- درد قفسه سینه

- درد کمر

- درد عضلانی

- سردرد

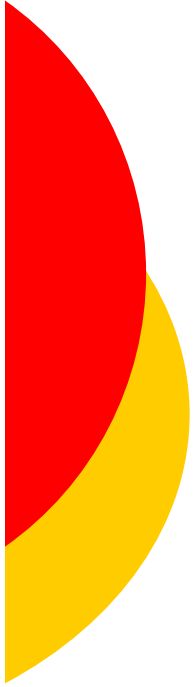
- احساس گرما در محل تزریق یا در

طول رگ

Clinical Guide To Transfusion ; Canadian Blood Service

; Chapter10; p:82-111; July2006

اسلايد های سیستم هموگلوبین - ویژه پزشکان



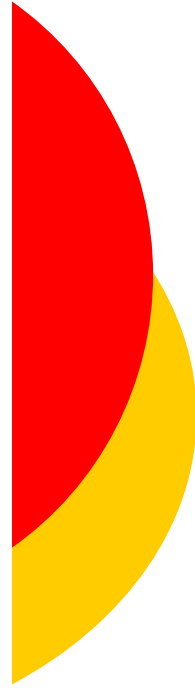
* علائم قلبی - عروقی :

- تهوع
- استفراغ
- کرامپ شکمی
- اسهال خونی
- تغییرات ضربان قلب(تاکیکاردي،Bradycardia)
- افت فشار خون یا افزایش فشارخون
- خونریزی

* علائم کلیوی:

- تغییرات در حجم ادرار(البیگوری،آنوری)
- تغییر دررنگ ادرار
- راش
- کهیر
- خارش

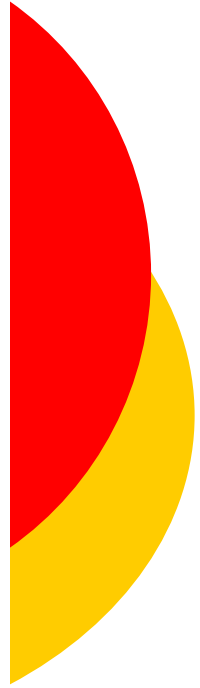
Clinical Guide To Transfusion ; Canadian Blood Service
;Chapter10;p:82-111;July2006



علایم در بیمار غیر هوشیار

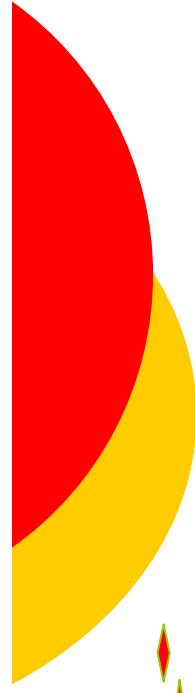
- - نبض ضعیف
- - تب
- - افت فشار خون یا افزایش فشار خون
- - تغییر در رنگ ادرار
- - افزایش خونریزی در محل جراحی
- - تاکی کاردی - برادیکاردی
- - الیگوری - آنوری

Clinical Guide To Transfusion ; Canadian Blood Service
;Chapter10;p:82-111;July2006

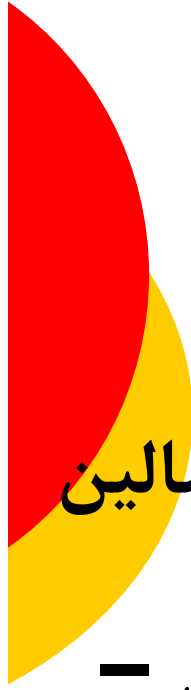


فراموش نکنیم

واکنش های حاد تزریق خون در ابتدای امر ممکن است تظاهرات یکسان داشته باشند بنابراین هر نشانه ای باید جدی گرفته شود و تزریق خون متوقف تا علت مشخص گردد.



بررسی نشانه های مهم عوارض حاد مرتبط با تزریق خون



اقدامات مشترک :

اقدامات فوری :

قطع تزریق خون و باز نگاه داشتن مسیر وریدی با نرمال سالین
چک مجدد علایم حیاتی
تایید هویت بیمار با توجه به مستندات موجود (کیسه خون - فرم درخواست خون و...) به جهت کسب اطمینان از

تزریق فرآورده مورد نظر به بیمار مورد نظر

اطلاع به پزشک معالج
اطلاع به بانک خون
ارسال کیسه و ست تزریق خون-نمونه خون و ادرار جدید
از بیمار بعد از وقوع عارضه به بانک خون

تب

تعريف : افزایش ۱ درجه سانتی گراد یا بیشتر در دمای پایه بدن در طی تزریق خون و
یا در طی ۲ ساعت بعد از اتمام تزریق خون

آیا علائم مهم زیر برای بیمار مطرحدند؟

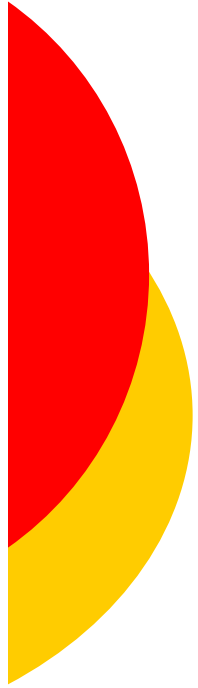
افزایش دمای بدن بیش از یک درجه سانتی گراد
افت فشارخون، شوک، تاکی کاردي، لرز، اضطراب، دیس پنه، درد پشت
هموگلوبینوري، الیگوری، خونریزی در محل رگ گیری
تهوع ، استفراغ

اگر هیچکدام از علائم فوق مطرح نباشد :

دادن مسكن استامینوفن

پیگیری و تحت نظر گرفتن شدید بیمار

(ادامه تزریق (البته پس از قطع اولیه تزریق خون) در **FNHTR** مورد بحث می باشد
وبستگی به نظر پزشک معالج - وضعیت بالینی بیمار و نتایج آزمایشات انجام شده
از جمله رد واکنش همولیتیک داشته و در صورت ادامه تزریق باید با نظارت دقیق و
شدید پزشک معالج و پرستار انجام شود).



تب

علل :

Bacterial contamination

AHTR

FNHTR

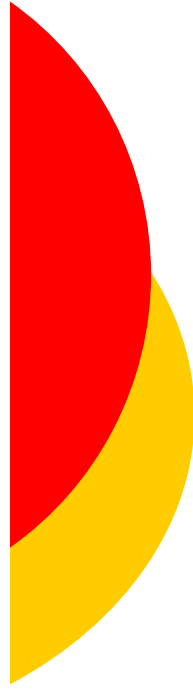
TRALI

Other Causes

اقدامات مورد نیاز:

گرفتن نمونه خون و نمونه ادرار مجدد از بیمار و ارسال به بانک خون
ارسال کیسه خون وست تزریق به بانک خون
انجام سایر آزمایشات با توجه به تشخیص افتراقیهای مورد نظر

Clinical Guide To Transfusion ; Canadian Blood Service
;Chapter10;p:82-111;July2006

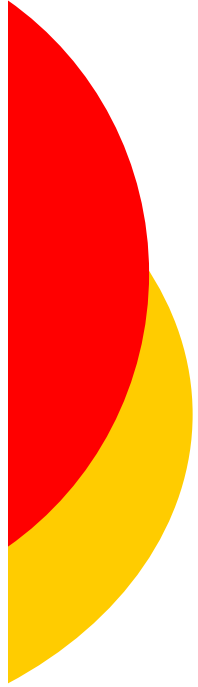


تنگی نفس

علل :

TRALI
TACO
Anaphylaxis
Other Causes

Clinical Guide To Transfusion ; Canadian Blood Service
;Chapter10;p:82-111;July2006

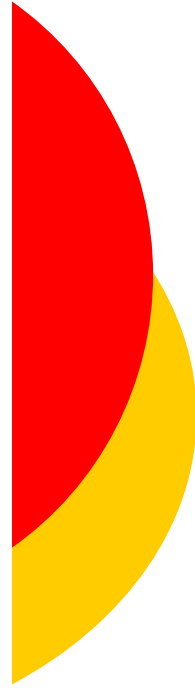


کهیر

سایر علائم احتمالی همراه : ادم صورت، ادم راه های هوایی، علائم ونشانه های سیستم تنفسی تحتانی، افت فشار خون، شوک
آیا نشانه های جدی زیر مطرحدند؟

- ۱- افت فشار خون - فلاشینگ - اضطراب
- ۲- تنگی نفس - سرفه
- ۳- تاکی کارדי
- ۴- کهیر ژنرالیزه بیش از دو سوم بدن
- ۵- تهوع - استفراغ
- ۶- راش منتشر

Clinical Guide To Transfusion ; Canadian Blood Service
; Chapter10;p:82-111;July2006



اگر جواب مثبت است :

تزریق خون را آغاز نکنید.

سریعا به پزشک اطلاع دهید.

سریعا به بانک خون اطلاع دهید.

علل :

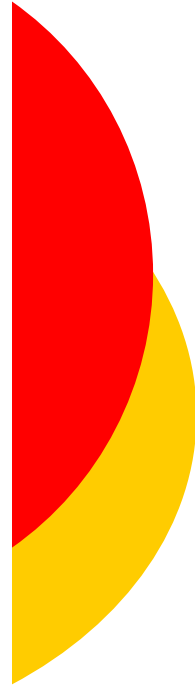
Anaphylaxis آنافیلاکسی

TRALI ترالی

Other Causes

Clinical Guide To Transfusion ; Canadian Blood Service
;Chapter10;p:82-111;July2006

اسلاید های سیستم هموویژلانس - ویژه پزشکان



اگر جواب منفی است :

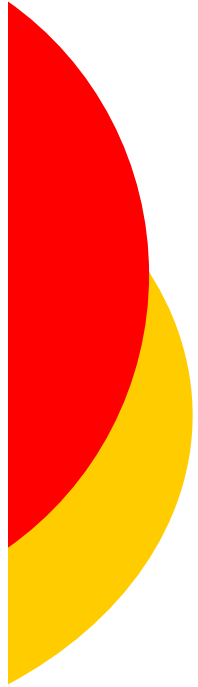
تشخیص واکنش آлерژیک خفیف است.

اقدامات مورد نیاز :

- تجویز آنتی هیستامین مانند دیفن هیدرامین
ادامه تزریق خون با نظارت دقیق و شدید پرستاروپزشک معالج در
صورتی که کهیرپوستی کمتر از $\frac{2}{3}$ سطح بدن باشد و
بیمار علامت دیگری نداشته باشد و کهیر بیمار به درمان جواب
داده و فروکش کرده باشد.

توجه: در صورتی که کهیر تمام سطح بدن را فراگرفت و یا با سایر
علائم سیستمیک همراه شد بایستی بلا فاصله تزریق خون
مجددا قطع و اقدامات حمایتی - درمانی آغاز گردد.

Clinical Guide To Transfusion ; Canadian Blood Service
;Chapter10;p:82-111;July2006



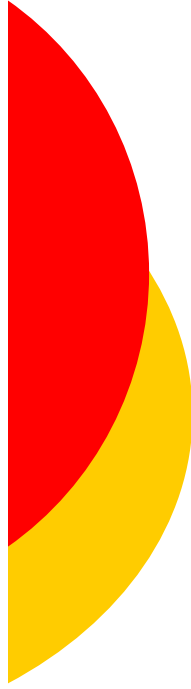
افت فشار خون

تعريف: کاهش واضح فشار خون سیستولیک و یا دیاستولیک

- در کم فشاری مرتبط با تزریق خون بیمار علائم و نشانه های عوارض دیگر انتقال خون مانند تب-لرز-تنگی نفس و...ندارد. درجه کاهش فشار خون که برای تشخیص لازم است مورد بحث بوده و در کل کاهش ۳۰-۱۰۰ میلی متر جیوه را در فشار سیستول یا دیاستول خون شریانی به نسبت مقدار پایه قبل از تزریق در نظر می گیرند.
- کاهش فشار خون در خلال تزریق آغاز شده و با قطع تزریق خون بلا فاصله بر طرف می گردد.
- چنانچه افت فشار خون تا ۳۰ دقیقه بعداز قطع تزریق خون بر طرف نگردد قطعاً تشخیص دیگری مطرح می باشد.

- Clinical Guide To Transfusion ; Canadian Blood Service ;Chapter10;p:82-111;July2006

-Clinical Diagnosis & Laboratory Management by Laboratory Method;21 edition, chapter 35 page:669-684, 2007

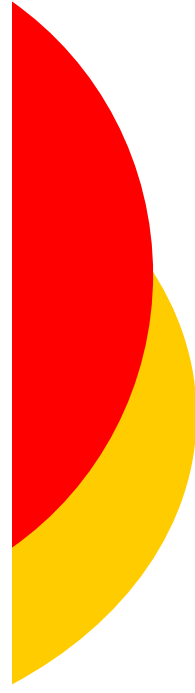


افت فشار خون

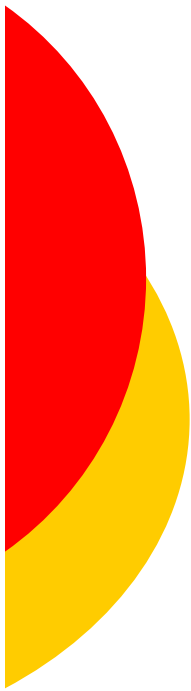
: علل :

- Bradykinin mediated Hypotension
- Sepsis
- AHTR
- TRALI
- Other Causes

Clinical Guide To Transfusion ; Canadian Blood Service
; Chapter10;p:82-111;July2006



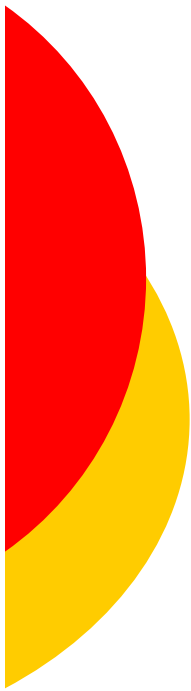
اقدامات مشترک آزمایشگاهی انجام شده در زمان بروز عوارض حاد



اقدامات آزمایشگاهی مورد نیاز وقتی به واکنش های ناشی از انتقال خون شک می کنیم:

-
- ۱- بررسی مجدد وقوع یا عدم وقوع اشتباهات دفتری
 - ۲- ارسال نمونه خون جدید از بیمار جهت :
 - الف - بررسی چشمی وجود همولیزدر سوپرناتانت نمونه قبل و بعد از تزریق و
 - ب - تکرار آزمایشات **DAT** (در صورت حصول نتیجه مثبت انجام **DAT** بر روی نمونه قبل از تزریق) و
 - ج - در صورت شک به واکنش همولیتیک تکرار آزمایشات **ABO-Rh** غربالگری آنتی بادی و کراس مچ بر روی نمونه قبل و بعد از تزریق
 - ۳- ارسال نمونه ادرار جهت بررسی هموگلوبینوری

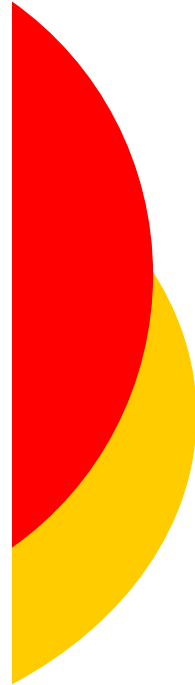
Technical Manual ABB16TH, Chapter27; p:716-724; 2008



Bacterial Contamination

- *The source of the bacteria can be **donor blood, donor skin flora, or contaminants introduced during collection, processing, and storage.**
- *Numerous gram-positive and gram-negative organisms can occur: *Staphylococcus aureus*, *Klebsiella pneumoniae*, *Serratia marcescens*, *Pseudomonas* and *Staphylococcus epidermidis*.

Technical Manual ABB16TH, Chapter 8; p: 256; 2008



Bacterial Contamination

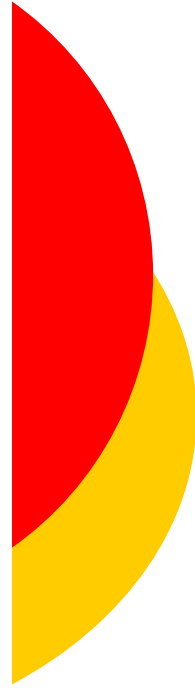
Bacterial sepsis;

**Incidence :Pooled RDP :1/700
1 Unit of RBC:1/31,000**

Rate of bacterial infection/contamination is higher with platelets is because they are stored at room temperature and the units are generally pooled between 6 and 10 donor units.

Technical Manual ABB16TH,Chapter8;p:256;2008

Blood Banking & Transfusion Medicine;Sally v.rudman;Second Edition;page:407;2005



Bacterial Contamination

Presentations:

Fever

Chills

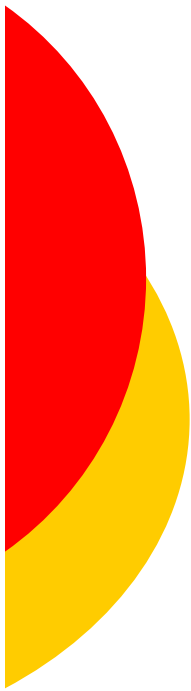
Tachycardia

Hypotension

Shock

* The patient may also develop **DIC** and **acute renal failure.**

Technical Manual ABB16TH, Chapter 8 & 27; p:256-729-730; 2008



Laboratory evaluation in Bacterial Contamination

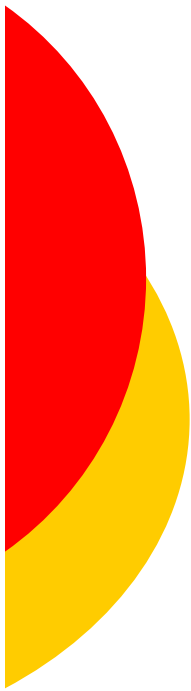
*1-Visual examination returned component:

-COLOR CHANGE

-BUBBLES

*2-Gram's stain on returned
component

*3-Cultures on returned component & post
transfusion specimen



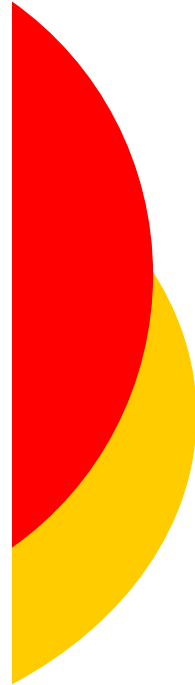
Bacterial Contamination MANAGEMENT

Other products from the same donor can be quarantined

*Return clamped blood unit& tubing attached for culture

Collect blood samples for blood culture

Broad spectrum antibiotic therapy

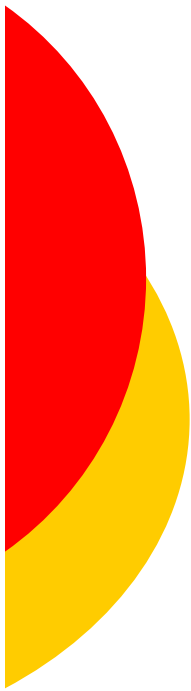


Bacterial Contamination

PREVENTION :

- *Inspect all blood products for visual evidence of contamination**
- *The first 40 ml of blood collected is diverted in a pouch to reduce risk of transmitting organisms from skin**

Technical Manual ABB16TH,Chapter 6;p:192;2008



Acute Hemolytic Transfusion Reactions (AHTR)

Pathophysiology:

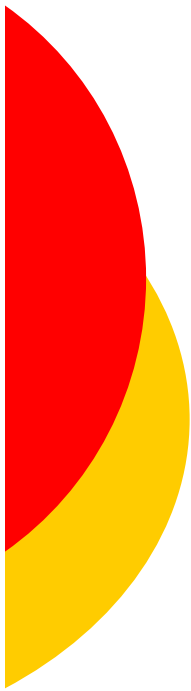
- Transfusion of ABO incompatible RBC**
- Other antibodies**
- Transfusion of ABO incompatible Plasma**

Incidence:

Acute Hemolytic: 1/6000-1/20,000

Fatal: 1/100,000-1/600,000

Technical Manual ABB16TH, Chapter 27; p:717-728; 2008



Acute Hemolytic Transfusion Reactions (AHTR)

Pathophysiology:

When incompatible blood is given, antibodies and complement in the recipient plasma attack the antigens on the donor RBC.

Hemolysis ensues

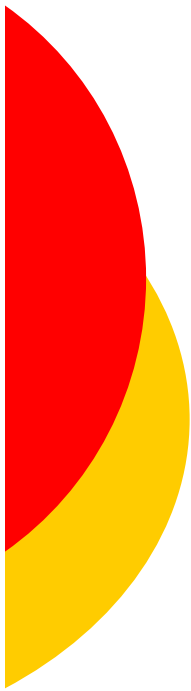
The antigen-antibody complex activate the Hageman factor (factor XII), which acts on the **kinin system to produce bradykinin**

Bradykinin increases capillary permeability and dilates arterioles, both which cause hypotension

Technical Manual ABB16TH, Chapter 27; p:725-728; 2008

اسلايدهای سیستم هموویژلانس- ویژه پزشکان

۱۲۶



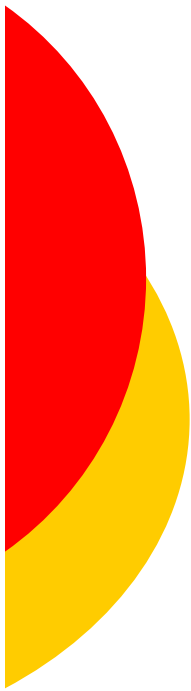
Acute Hemolytic Transfusion Reactions (AHTR)

Activation of the complement system results in the release of histamine and serotonin from mast cells resulting in bronchospasm.

DIC

Renal damage occurs for several reasons, blood flow is reduced because of hypotension and renal vasoconstriction, free hemoglobin can cause a mechanical obstruction, and if **DIC** occurs fibrin thrombi can be deposited in the renal vascular

Technical Manual ABB16TH, Chapter 27; p:725-728; 2008



Signs and Symptoms of AHTR

Fever

Chills

Nausea and Vomiting

Diarrhea

Hypotension

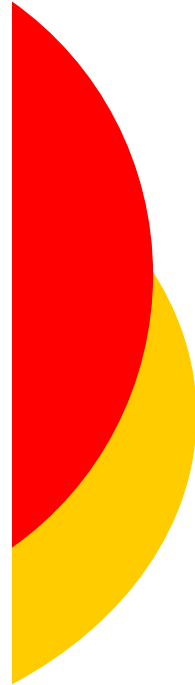
Flushed appearance and Dyspnea

Chest pain and back pain

Pt is restless, and has a headache

Hemoglobinuria, and possible diffuse bleeding

Technical Manual ABB16TH,Chapter 27;p:725-728;2008

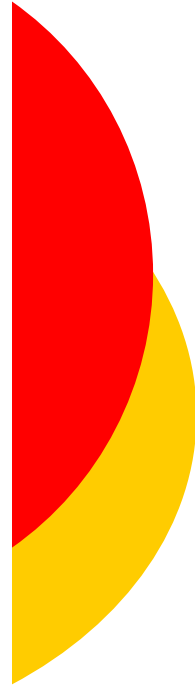


Symptoms under GA

Many signs and symptoms will be masked by general anesthesia.

Hypotension, hemoglobinuria, and diffuse bleeding may be the only clues that a transfusion reaction has occurred.

Clinical Guide To Transfusion ; Canadian Blood Service
;July2006



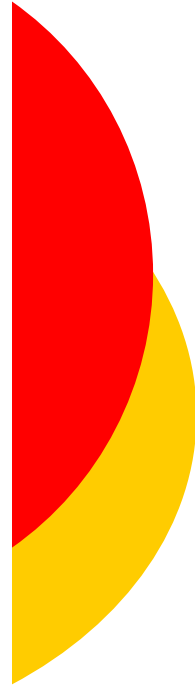
Extended Testing

*ABO/Rh on pre and post transfusion specimens

*ABO/Rh on donor unit

*DAT on pre and post transfusion specimens

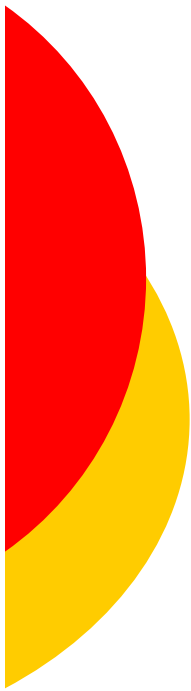
Technical Manual ABB16TH, Chapter 27; 2008



Direct Antiglobulin Test (DAT)

- *To determine if there is *in vivo* RBC sensitization
- *May be negative if all transfused red cells were destroyed
- *If positive, perform monospecific DAT to determine if it is IgG, C3 or both

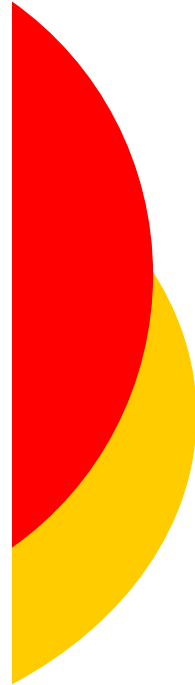
Technical Manual ABB16TH, Chapter 27; p:723; 2008



Additional laboratory evaluation in AHTR

- *Antibody screen on pre and post transfusion specimens**
- *CROSS MATCH should be repeated with pre and post transfusion specimens using IAT**
- *Serial Hb-LDH-Unconjugated bilirubin measurement**

Technical Manual ABB16TH,Chapter27;p:723; 2008



Management of AHTR

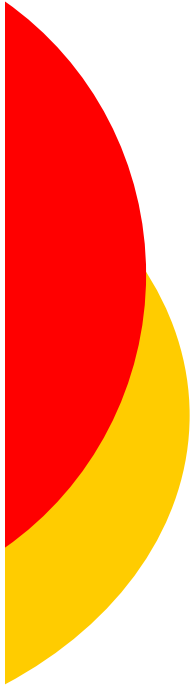
Management has 3 main objectives:

1-Maintenance of systemic blood pressure

2-Preservation of renal function

3-Prevention of DIC

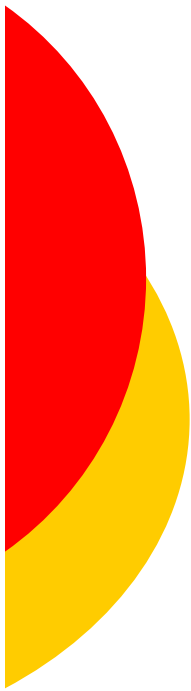
Technical Manual ABB16TH, Chapter 27; p:727; 2008



Therapeutic Approach

- *Keep urine output $>1\text{ ml/kg/hr}$ with fluid & IV diuretic (furosemide)
- *Analgesic(may need morphine)
- *Low dose dopamine
- *Haemostatic components
(PlT,Cryo,FFP) for bleeding

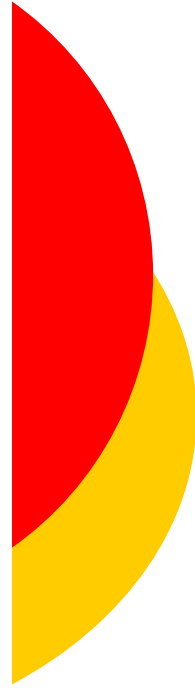
Technical Manual ABB16TH,Chapter27;p:727-728; 2008



Non immune Hemolysis

- *Improper shipping or storage temp.**
- * Using small needle size**
- * Improper use of blood warmer**
- * Bacterial contamination**

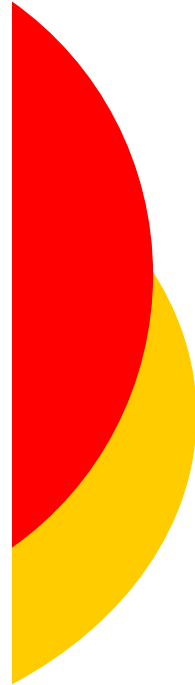
Technical Manual ABB16TH, Chapter27;p:728; 2008



Minor Allergic Reactions

- *Soluble antigens in the donor plasma react with IgE bound to mast cells causing histamine release.
- *Allergic reactions can cause urticarial reactions in 1-3% of all transfusions
- *The pt. may have **itching, swelling, and a rash** as a result of histamine release

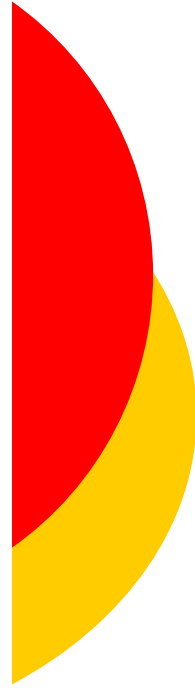
Technical Manual ABB16TH, Chapter 27; p:730-733; 2008



Therapeutic/Prophylactic Approach

- *Antihistamine,treatment or premedication(PO or IV)
- *Transfusion restart slowly after Antihistamine if symptom resolve

Technical Manual ABB16TH,Chapter27;p:730-733; 2008



Anaphylactic Reactions

This occurs in :

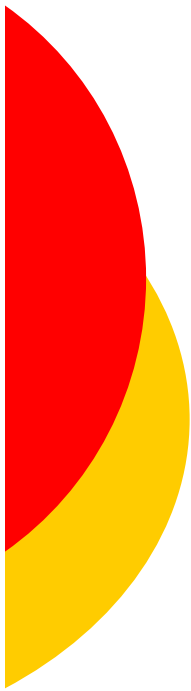
- *Pts with hereditary IgA deficiency
- *Ab against C4-Haptoglobin-Ethylene Oxide

Incidence: 1/20,000-1/50,000 of transfusions

Reactions include:

Dyspnea, Bronchospasm, Hypotension, laryngeal edema, Wheezing, stridor, and shock

Technical Manual ABB16TH, Chapter 27; p:730-733; 2008

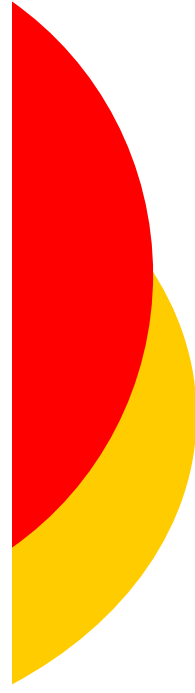


Laboratory evaluation in Anaphylaxis

***-Perform quantitative IgA test**

***-Perform Anti IgA**

Technical Manual ABB16TH, Chapter 27; p:718; 2008



Therapeutic/Prophylactic Approach

*Trendelenberg position

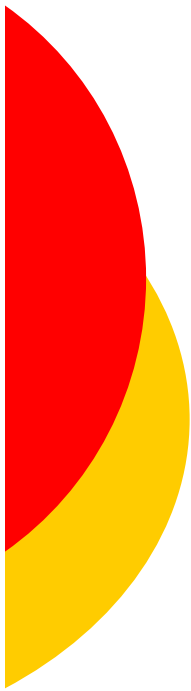
*Epinephrine(Adult dose :0.2-0.5 ml of 1/1000 solution SC IM , in sever cases 1/10000 IV

*Antihistamines,corticosteroids,
beta-2 agonists

Prevention:

*transfusion of IgA –deficient
components or Washed cellular
components

Technical Manual ABB16TH,Chapter27;p:730-733; 2008



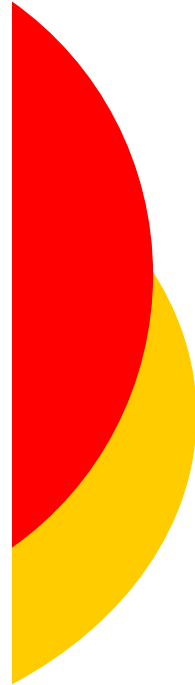
Febrile Reactions (FNHTR)

Definition:

- *Temperature increase of greater than 1 degree centigrade within 1-2 hours for which no other cause is identifiable.**
- *The response occurs in 0.5-6% of RBCs transfused**
- *Up to 30% of PLT transfused**

Technical Manual ABB16TH, Chapter 27; p:729-730; 2008

Blood Banking & Transfusion Medicine; Sally v.rudman; Second Edition; page:401; 2005



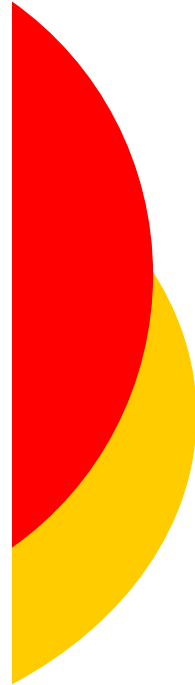
Febrile Reactions (FNHTR)

Pathophysiology:

1-Patients who receive multiple transfusions often develop antibodies to the HLA antigens on the passenger leukocytes

During subsequent RBC transfusions, febrile reactions may occur as a result of antibody attack on donor leukocytes

2-Generation of leukocyte-derived cytokines during storage



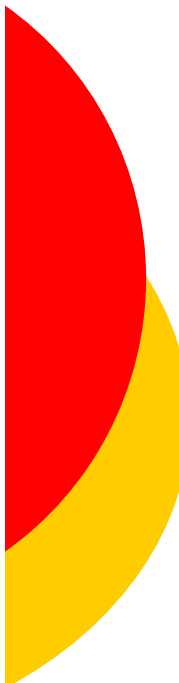
Febrile Reactions (FNHTR)

TREATMENT:

*Antipyretic

(Acetaminophen, no aspirin)

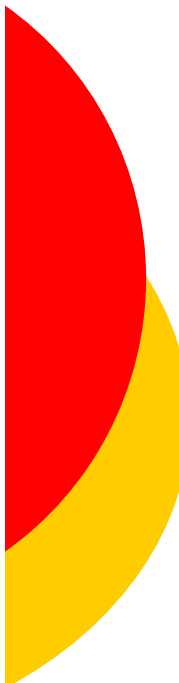
Technical Manual ABB16TH, Chapter 27; p:729-730; 2008



Transfusion-related acute lung injury (TRALI)

Definition :

- * Acute Onset
- * Hypoxemia
 O_2 saturation < 90%
- * The onset of signs and symptoms occur during or within 6 h of transfusion
- * No pre-existing ALI before transfusion
- * No temporal relationship to an alternative risk factor for ALI
- * Bilateral lung infiltration on the Chest-XRAY



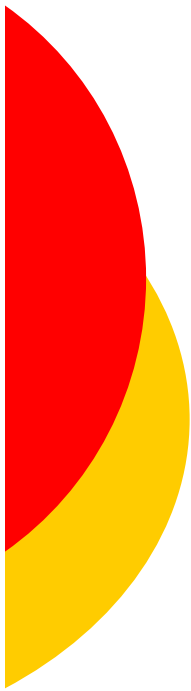
Transfusion-related acute lung injury (TRALI)

Incidence : 1/5000-1/190,000 blood and blood components transfused

***Packed red cells and -Cryo-FFP can cause TRALI**

*** 15ml of blood component are sufficient to cause TRALI**

Technical Manual ABB16TH,Chapter27;p:733-735; 2008

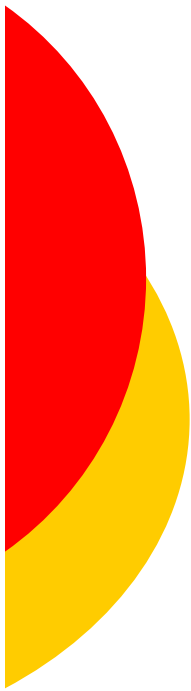


Transfusion-related acute lung injury(TRALI)

Etiology:

1-The antibody-mediated model (Ab to HLA Class-HNA)

Technical Manual ABB16TH,Chapter27;p:733-735; 2008



Transfusion-related acute lung injury (TRALI)

Common symptoms and signs:

Fever

Progressive dyspnea

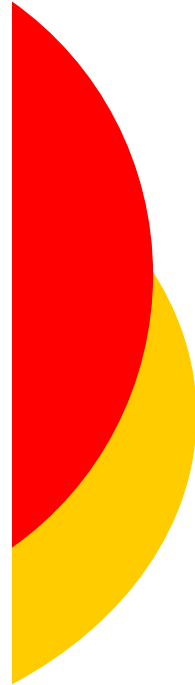
Cyanosis

Hypoxemia

Hypotension or

Hypertension (rarely)

Technical Manual ABB16TH, Chapter 27; p:733-735; 2008



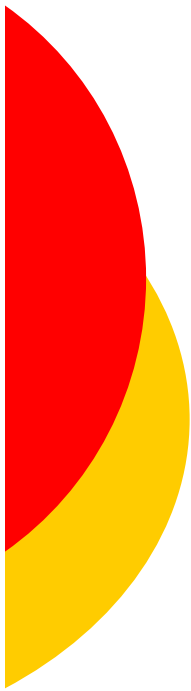
Additional laboratory evaluation in TRALI

**1-WBC Ab screening in donor &
recipient**

**If positive antigen typing may be
indicated**

2- WBC cross match

Technical Manual ABB16TH, Chapter27; p:719; 2008

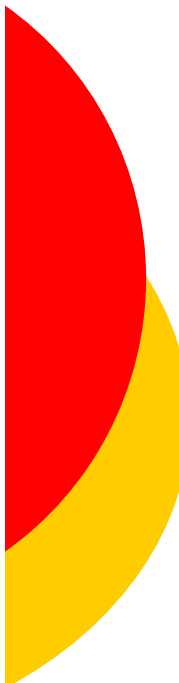


Transfusion-related acute lung injury (TRALI)

Management :

- *Supportive**
- *Transfusion of the suspected blood product should cease immediately**
- * Oxygen therapy**
- *Mechanical ventilation in severe TRALI**
- * No diuretics**
- * Corticosteroids in TRALI: unproven**

Technical Manual ABB16TH, Chapter27;p:733-735; 2008

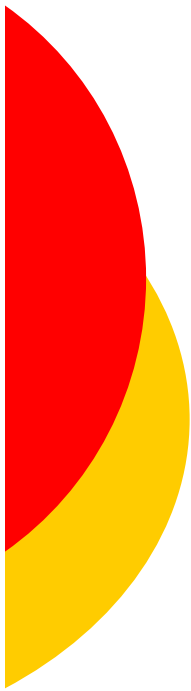


Transfusion-related acute lung injury (TRALI)

Prognosis :

- *Most patients recover within 48–96hr h
- *Hypoxemia and radiological evidence of pulmonary infiltration can persist for 7 days in 20% of patients
- *70% patients require mechanical ventilation
- *In-hospital mortality: 5–10%

Technical Manual ABB16TH, Chapter 27; p:733-735; 2008



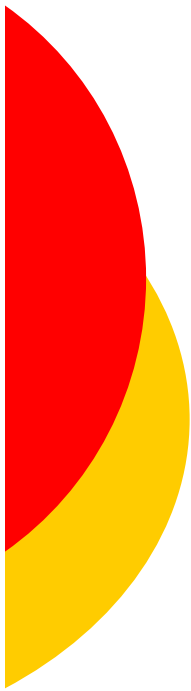
Transfusion-related acute lung injury (TRALI)

Prevention :

No universally agreed approach to donor management

- 1-It is suggested that donors implicated in TRALI and who have demonstrable antibodies should be permanently disqualified from the donor pool**
- 2-Deferring multiparous female**
- 3-Using male donor plasma**
- 4-Washed blood products**

Technical Manual ABB16TH,Chapter27;p:733-735; 2008



Circulatory Overload

High risk patients are:

Adults >60y & infants

Incidence : <1% of transfusions

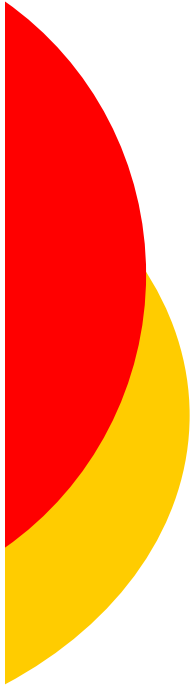
Symptoms :

Dyspnea, Orthopnea, Cyanosis,

Tachycardia & Hypertension

D.D: TRALI

Technical Manual ABB16TH, Chapter 27; p: 735-736; 2008



Circulatory Overload

Treatment:

Stop transfusion

Upright posture

Oxygen therapy

IV diuretic (furosmide)

Phlebotomy

Prevention:

- * **Administer transfusion slowly
(1ml/kg/hr)**
- * **Use of diuretics**

Technical Manual ABB16TH,Chapter27;p:733-735; 2008
-Blood Banking & Transfusion Medicine;Hillyer;Second
Edition;page:684;2007

Table 50-1 Summary of the Signs and Symptoms Typically Observed with Different Types of Acute Reactions to Blood and Blood Products

	Types of Symptoms					
	Cutaneous	Inflammatory	Pain	Respiratory	Cardiovascular	GI
				Hoarseness Stridor Lump in Throat Wheezing Chest Tightness Substernal Pain Dyspnea Cyanosis	Hypotension Loss of Consciousness Shock Tachycardia Cardiac Arrhythmias Cardiac Arrest	Nausea Vomiting Abdominal Cramps Diarrhea
Reaction Type	Pruritis Urticaria Erythema Flushing	Fever Chills Shakes Cold Feeling Rigors	Headache Chest Back Abdominal Site of Infusion			
Hemolytic		X	X	X	X	X
Allergic (mild)	X					
Allergic (anaphylactic)	X			X	X	X
FNHTR		X	X			X
TRALI		X		X	X	
Bacterial sepsis		X	X	X	X	X
Hypotensive	X			X	X	X
Circulatory overload (TACO)			X	X	X (hypertension)	

X, typical symptoms; x, symptoms sometimes observed; GI, gastrointestinal; FNHTR, febrile nonhemolytic transfusion reaction; TRALI, transfusion-related acute lung injury.

-Blood Banking & Transfusion Medicine; Hillyer; Second Edition; page: 677; Table 50-1; 2007

اسلاید های سیستم هموویژن لانس - ویژه پر شکان

Did the patient develop **fever**?

Yes

Acute hemolytic

FNHTR

TRALI

Bacterial contamination

(Sepsis)

No

Allergic

Anaphylactic

Hemolytic,

FNHTR or

TRALI

How high did the temperature rise?

<2°C

>2°C

Consider:-

Acute hemolytic

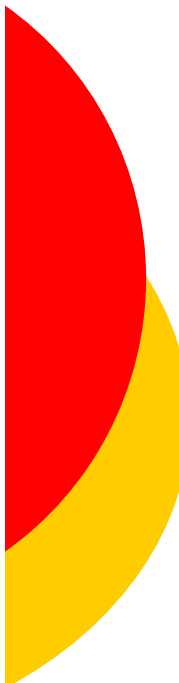
FNHTR

TRALI

Bacterial contamination

Concomitant clinical factors

Typically seen in
Bacterial contamination
(Sepsis)



When did the fever present?

Immediately/at start of transfusion:

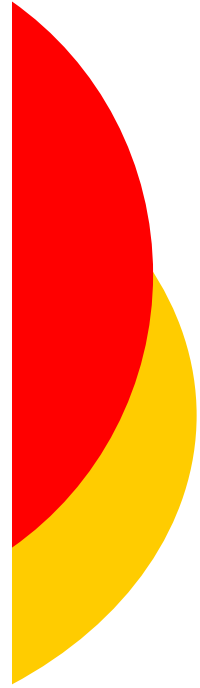
Bacterial contamination
Concomitant clinical
factors

During or at the end of the transfusion:

- FNHTR
- Bacterial contamination
- Acute hemolytic
- TRALI
- Concomitant clinical

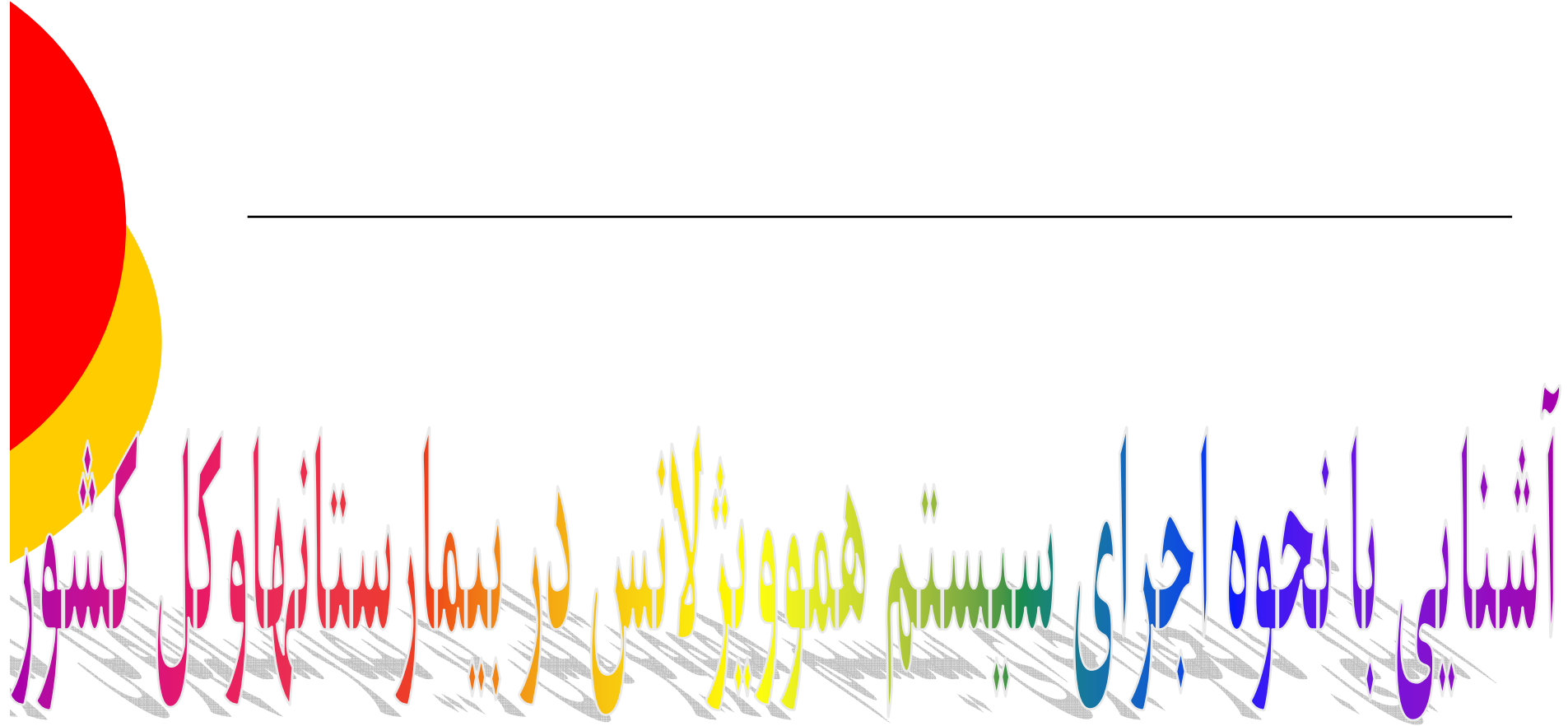
Several hours after transfusion:

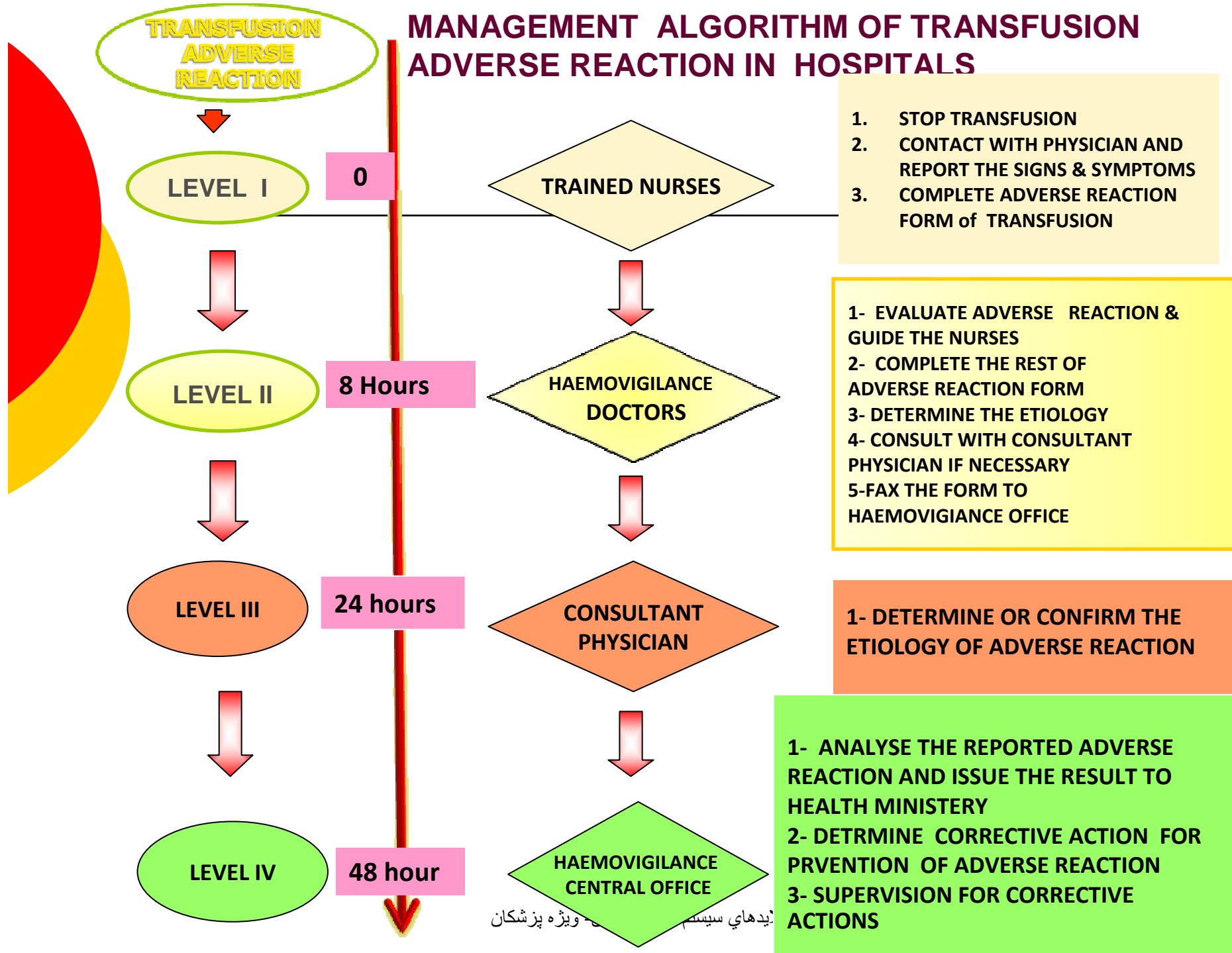
FNHTR
Bacterial contamination
TRALI
Concomitant clinical
factors



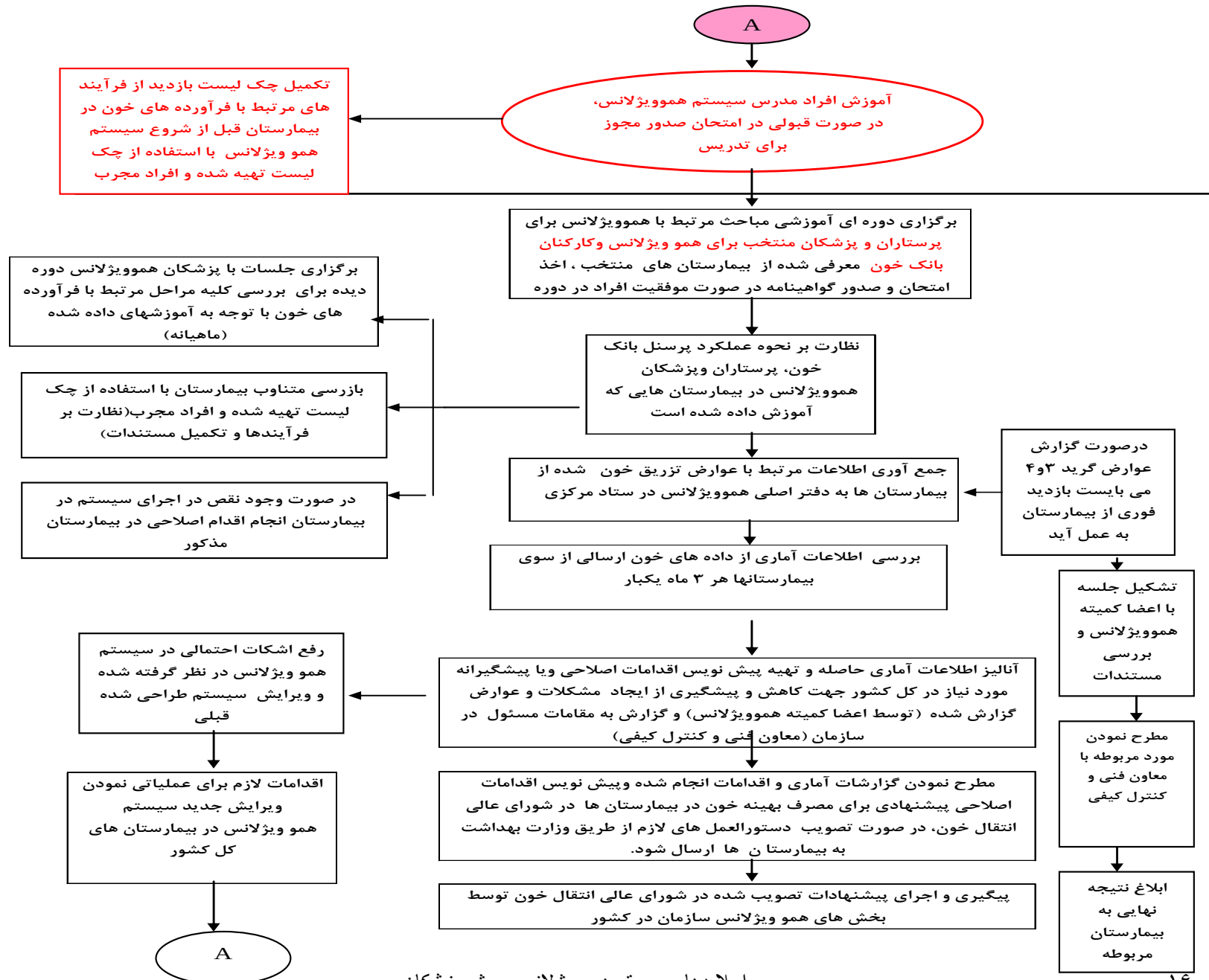
منابع مورد استفاده در مبحث عوارض حاد مرتبط با تزریق خون

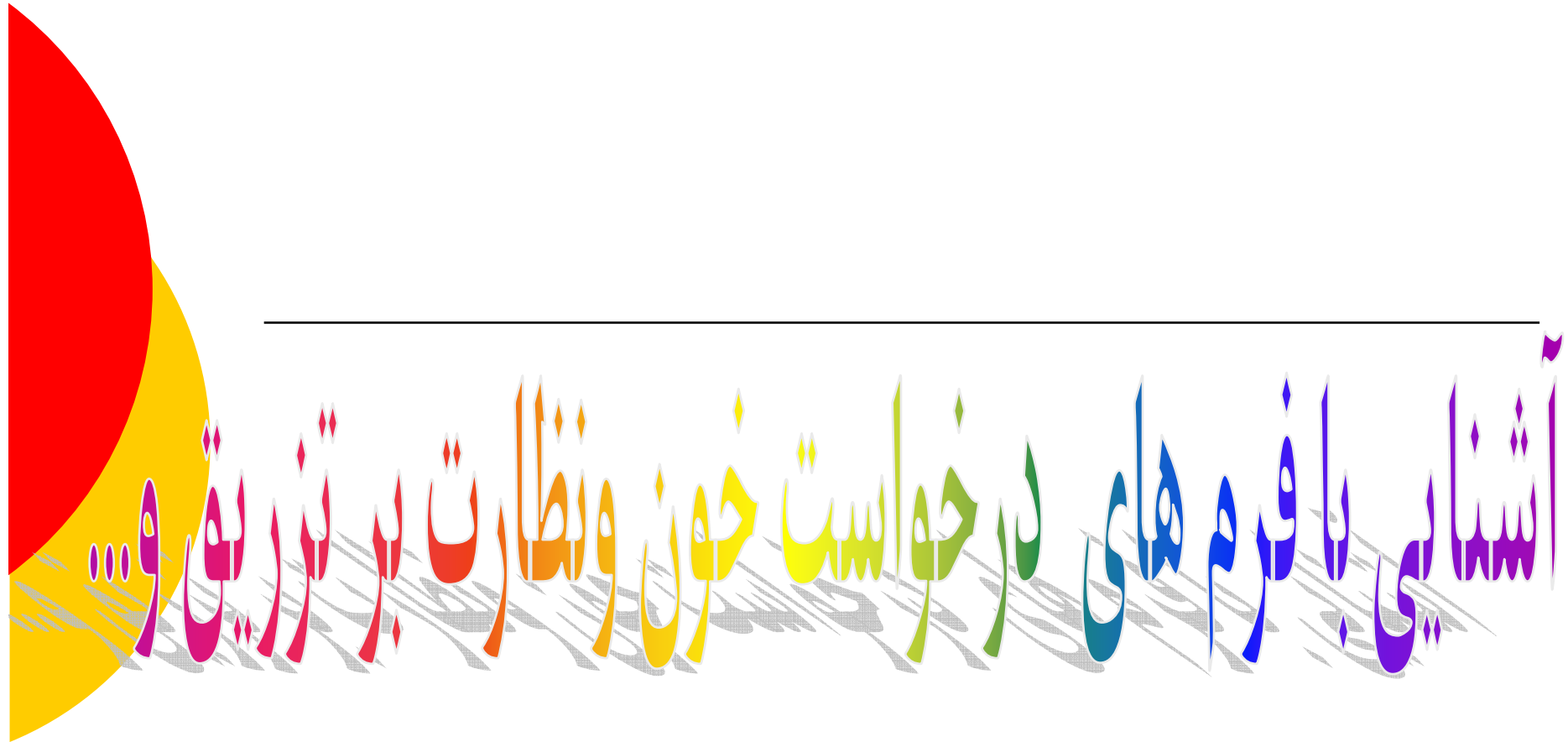
- 1-Technical Manual ABB;16TH;2008**
- 2- Blood Banking and Transfusion Medicine. D.Hillyer. 2007**
- 3- Henry's Clinical Diagnosis & Laboratory Management by Laboratory Method;21 Edition,2007**
- 4-Clinical Guide To Transfusion ; Canadian Blood Service ;July 2006**
- 5-Textbook of Blood Banking & Transfusion Medicine; Second Edition; Sally v.Rudmann; 2005**





الگوریتم اجرایی سیستم هموویژلانس در کشیور





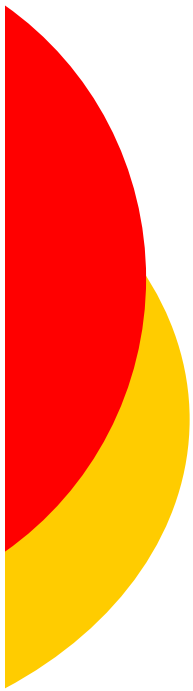
درخواست خون

اطلاعات الزامی برای درخواست تزریق خون و فرآوردها در «درخواست غیراورژانس (Elective)» از قرار زیر می‌باشد:

- ۱- نام کامل بیمار، شماره پرونده بیمار، نام پدر، شماره اتاق بیمار، جنس، سن، (چنانچه نام بیمار مشخص نیست، شماره پرونده و شماره اتاق بیمار، جنسیت و محدوده سنی باید ذکر شود).
- ۲- درخواست تزریق خون و فرآورده
- ۳- نام و مقدار فرآورده
- ۴- تاریخ و ساعت تزریق
- ۵- امضا پزشک
- ۶- تشخیص بیماری
- ۷- درخواست‌های ویژه
- ۸- سابقه تزریق خون در چند روز گذشته



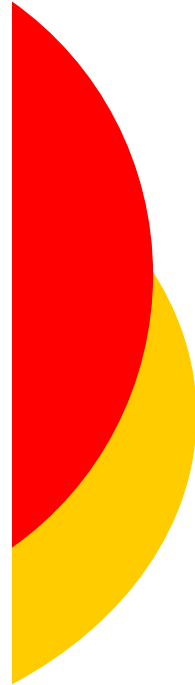
پس از تکمیل کلیه مشخصات بالا در فرم درخواست خون توسط پزشک، برگه درخواست را داخل کیسه پلاستیکی (Lock bag) قرار داده و همراه با نمونه بیمار به بانک خون ارسال نمایید.



فرم درخواست خون و فرآورده باید توسط پزشک بطور کامل پر شده و امضاء شود.

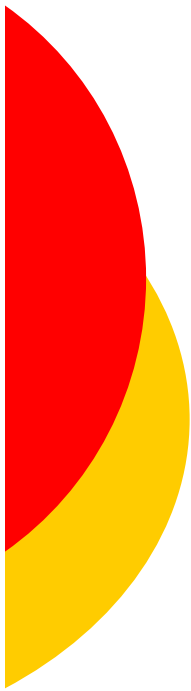


اصل فرم درخواست خون و فرآورده پس از تکمیل بیمار به همراه نمونه بیمار در پلاستیک مخصوص قرار داده شده و هرچه سریع‌تر به بانک خون ارسال شده و نسخه کپی در پرونده نگهداری شود.



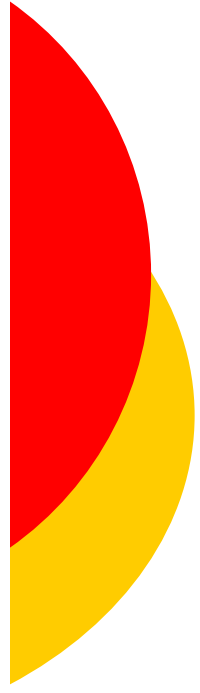
فرمایهای درخواست خون اورژانس و پلاکت فرزیس

- سایر فرمایهای درخواست خون اورژانس و پلاکت فرزیس نیز باید به طور کامل تکمیل شده و نسخه اصل آنها برای بانک خون یا محل انجام پلاکت فرزیس ارسال گردد تا در سوابق آنها باقی بماند.
- و نسخه دوم در پرونده بیمار نگهداری شود.



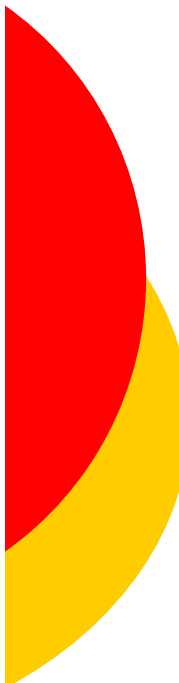
فرم نظارت بر تزریق پلاسما-پلاکت و کرایو و فرم نظارت بر تزریق خون کامل و فرآورده های گلبول قرمز

- فرم نظارت بر تزریق خود شامل دو فرم نظارت بر تزریق پلاسما-پلاکت و کرایو و فرم نظارت بر تزریق خون کامل و فرآورده های گلبول قرمز می باشد. که هردو فرم سه نسخه ای می باشند و فرم ها از محل وسط خط تا دارند.
- این فرم ابتدا توسط پرسنل بانک خون در قسمت مربوطه تکمیل شده و سپس از وسط تا شده نسخه اصل و یک نسخه کپی آن برای ادامه تکمیل فرم به همراه فرآورده به بخش تحويل داده شده و یک نسخه کپی آن در بانک خون باقی می ماند. در حین تزریق پرستار سایر قسمتهای مربوط به خود را از قبیل چک ظاهر کیسه - شماره اهدا ثبت علایم حیاتی بیمار در فواصل مندرج - زمان تزریق - ثبت تزریق یا عدم تزریق و سایر قسمتها را تکمیل نموده امضا می نماید و نسخه کپی را مجددا برای بانک خون ارسال می نماید. بدین ترتیب دو نسخه از این فرم در نهایت در بانک خون و نسخه اصل آن در پرونده بیمار نگهداری می شود.



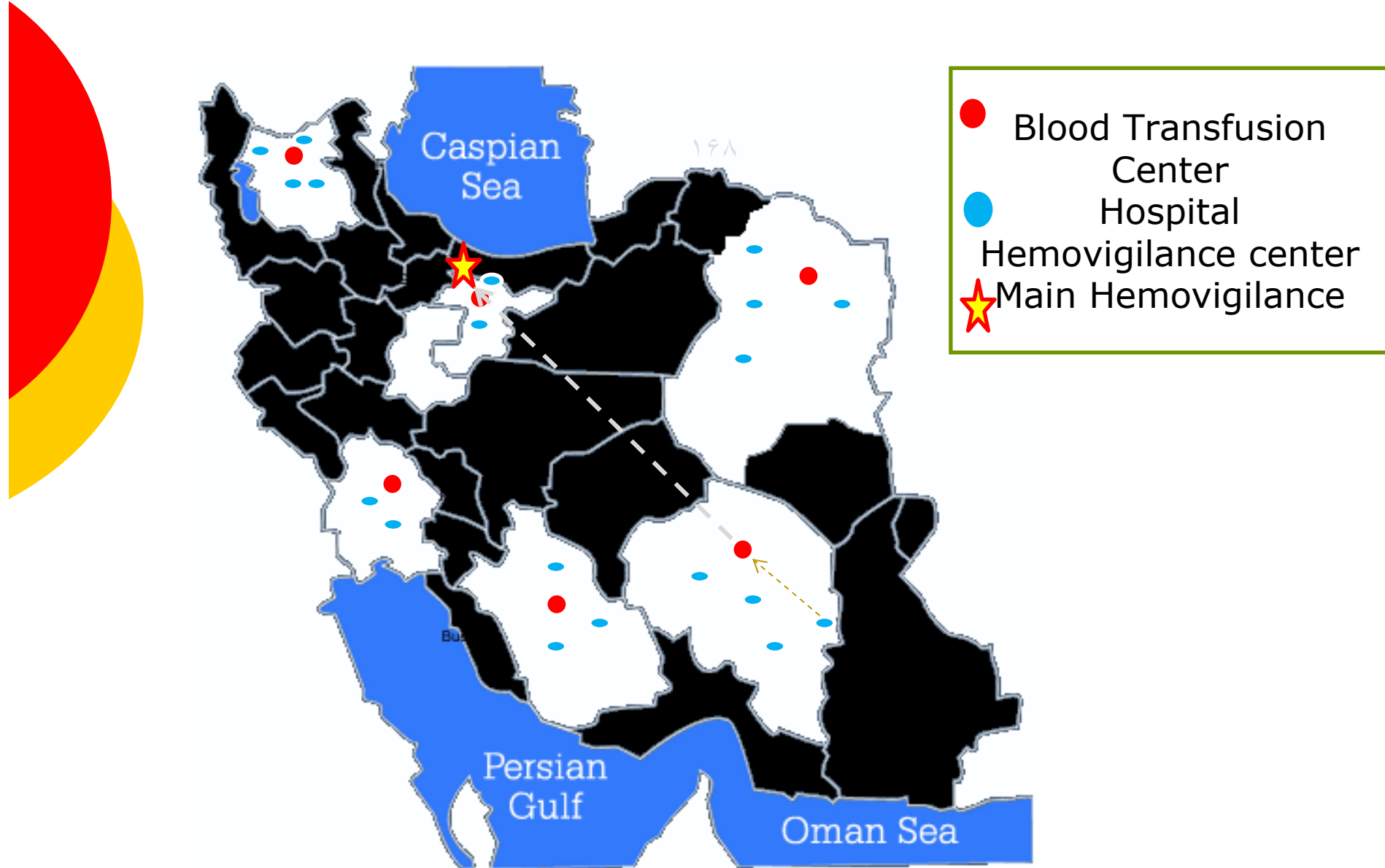
ادامه

○ در موادی که از فرم نظارت بر تزریق پلاسما-پلاکت و کرایو استفاده می‌گردد منظور از ترتیب تزریق در این فرم این است که وقتی پرستار مثلا ۴ واحد پلاکت در یافت می‌نماید در این ستون قید کند که اول چه کیسه‌ای با چه شماره اهدایی به بیمار تزریق شده و بعد چه کیسه‌ای با چه شماره اهدایی و به همین ترتیب در مورد سایر کیسه‌ها.



آیا میدانید محصولات خون در کشور فرانسه هر ساله ارزش گذاری شده و هزینه های مصرف خون و فرآورده های آن توسط بیمه های درمانی پرداخت می گردد؟

نوع فرآورده	قیمت (یورو)
Whole Blood	106
Packed Cell	176
FFP	93
11 PLT (RD)	36
PLT (SD) (2 & 10)	211
11 PLT (SD) (4 & 10)	411
Granulocyte	517



THANK
YOU

