|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **saglik-bakanligi-log-6dcef7a4e70da8cff952.jpg** | | **T.C.**  **SAĞLIK BAKANLIĞI**  **SİLOPİ DEVLET HASTANESİ**  **TRANSFÜZYON MERKEZİ**  **TARAMA TESTİ POZİTİFLİKLERİNDE AKIŞ PROSEDÜRÜ** | | | | | | |
| DOKÜMAN KODU | STH.PR.08 | | YAY. TRH | 17.01.2018 | REV. TRH | 03.05.19 | REV. NO | 01 |

**AMAÇ;**

Bağışçının enfeksiyonun pencere dönemindeki bağışlarının tespit edilmesi, bu bağış/bağışlara ait kan ve kan bileşenleri henüz transfüzyon amacıyla kullanılmamışsa bunların bloke edilmesi, transfüze edilmiş ise hasta/hastalara yönelik koruyucu tedbirlerin devreye sokulması ve hastalarda transfüzyon kaynaklı enfeksiyon bulaşı olup olmadığının ortaya çıkarılmasıdır

**KAPSAM;**

Donör, kan transfüzyon merkezi çalışanları, hastalar

**KISALTMALAR:**

TM: Transfüzyon Merkezi

BKM: Bölge Kan Merkezi

HVB:Bölge Kan Merkezi Hemovijilans Birimi

BHVB: Bakanlık Hemovijilans Departmanı

**SÜREÇ;**

**BKM Doğrulama Laboratuvarı;**

• Mikrobiyolojik doğrulama testi pozitif olan kan bağışçısının kayıtlarını inceler, önceki dönemde başka kan bağışının olup olmadığını kontrol eder. Eğer son bir yıl içerisinde başka kan bağışı varsa **“İstenmeyen Olay Bildirim Formu**”nu doldurur ve BKM-HVB’ne iletir.

• Son bir yıl içinde bağışı var ise, bu bağışlara ait şahit numunelerde ilgili testleri gerçekleştirerek enfeksiyon bulaş riski olup olmadığını araştırır (Bakınız; Ulusal Rehber, Mikrobiyolojik Tarama Testleri, “Bağışçıdan Hastaya İz Sürme”). Söz konusu testler tamamlanınca “**İstenmeyen Olay Doğrulama Formu**”nu doldurur ve BKM-HVB’ne iletir

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **saglik-bakanligi-log-6dcef7a4e70da8cff952.jpg** | | **T.C.**  **SAĞLIK BAKANLIĞI**  **SİLOPİ DEVLET HASTANESİ**  **TRANSFÜZYON MERKEZİ**  **TARAMA TESTİ POZİTİFLİKLERİNDE AKIŞ PROSEDÜRÜ** | | | | | | |
| DOKÜMAN KODU | STH.PR.08 | | YAY. TRH | 17.01.18 | REV. TRH | **-** | REV. NO | 0 |

**Hastane Hemovijilans Koordinatörü;**

• İlgili bağışlara ait kan bileşenlerinin kullanılıp kullanılmadığını araştırır, kan bileşenleri kullanılmamış ise kan bileşenlerinin TM’de imhasını sağlar ve imha edildiği bilgisini BKM-HVB’ne ve BHVB’ne bildirir.

• Bileşenlerin transfüzyonunun gerçekleştirildiği hastalara ulaşır ve bu hastaların transfüzyon kaynaklı enfeksiyonlar açısından takibini ve gerekli testlerin yapılmasını sağlar.

• Hastalarda transfüzyon kaynaklı enfeksiyonlar açısından pozitif bulgu tespit edildiği durumlar, negatif bulgu tespiti, pencere dönemi şüphesi ile izlemin sürdürülmesi gerektiği haller veya hastaya ulaşılamadığı bilgisini BKM-HVB’ne ve BHVB’ne bildirir.

**Bölge Hemovijilans Birimi;**

• BKM-HVB’ inden ve HVK’dan gelen bilgiler doğrultusunda sonuç raporunu hazırlar, ilgili kan bileşenlerine yönelik istenmeyen olay dosyasını kapatır, BKMHVB’ne ve BHVD’na bildirir.

**Bakanlık Hemovijilans Departmanı;**

• Tüm bu süreç içerisinde görev alan hemovijilans birimleri arasındaki bilgi akışını ve faaliyetlerinin uygunluğunu takip eder.

• Tüm bu süreç içerisinde kendisine bildirimi yapılan olayları analiz eder, değerlendirir ve gerektiğinde olaya müdahale eder

**İLGİLİ DOKÜMANLAR**

**İstenmeyen Olay Bildirim Formu**

**İstenmeyen Olay Doğrulama Formu**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **HAZIRLAYAN** | **KONTROL EDEN** | **ONAY** |