

**ПОДАЦИ О БРОЈУ ПРИЈАВЉЕНИХ ОЗБИЉНИХ НЕЖЕЉЕНИХ РЕАКЦИЈА, ОДНОСНО  
ОЗБИЉНИХ НЕЖЕЉЕНИХ ДОГАЂАЈА**

**-Број пријављених озбиљних нежељених реакција-**

Установа која подноси извештај:							
Временски период за који се подноси извештај:							
Ова табела се односи на: целу крв еритроците тромбоците плазму остало (за крв и сваку компоненту крви попуњава се засебан образац)		Број издатих компоненти крви (укупан број издатих јединица са бројем датих компоненти крви)					
		Број трансфундованих примаоца (укупан број трансфундованих примаоца са бројем датих компоненти крви (ако је расположив број))					
		Број трансфундованих јединица (укупан број компоненти крви (јединица) трансфундованих у периоду извештавања (ако је расположив број))					
		Укупан број случајева	Број озбиљних нежељених реакција с нивоом сумње од 0 до 3 након потврђивања				
		Број смртних исхода					
			Не може се проценити	Ниво сумње 0	Ниво сумње 1	Ниво сумње 2	Ниво сумње 3
Имунолошка хемоллиза	Због АВО непомударности	Укупно					
		Са смртним исходом					
	Због другог ало-антитела	Укупно					
		Са смртним исходом					
Не-имунолошка хемоллиза		Укупно					
		Са смртним исходом					
Бактеријска инфекција пренешена трансфузијом		Укупно					
		Са смртним исходом					
Анафилакса/Преосетљивост		Укупно					
		Са смртним исходом					
Акутно затајење плућа узроковано трансфузијом (TRALI)		Укупно					
		Са смртним исходом					
Вирусна инфекција пренешена трансфузијом	HBV	Укупно					
		Са смртним исходом					
	HCV	Укупно					
		Са смртним исходом					
	HIV-1/2	Укупно					
		Са смртним исходом					
	Ostalo ()	Укупно					
		Са смртним исходом					
Паразитарна инфекција пренешена трансфузијом	Маларија	Укупно					
		Са смртним исходом					
	Ostalo (наведите које)	Укупно					
		Са смртним исходом					
Послетрансфузијска пурпура		Укупно					
		Са смртним исходом					
Реакција калем против домаћина		Укупно					
		Са смртним исходом					
Остале озбиљне реакције (наведите које)		Укупно					
		Са смртним исходом					

Објашњење нивоа сумње:

- НЕ | Није оцењиво | Када не постоји довољно података за оцену повезаности између трансфузије и нежељених реакција
- 0 | Искључено | Када постоје чврст, недвосмислен доказ о томе да је нежељене реакције могуће приписати другом узроку. |
- 1 | Могуће | Када је доказ у прилог приписивању нежељене реакцији крви или компоненти крви или пак другом узроку нејасан. |
- 2 | Вероватно | Када постоји јасан доказ о томе да је нежељену реакцију могуће приписати крви или компоненти крви. |
- 3 | Извесно | Када постоји чврст, недвосмислен доказ о томе да је нежељена реакција последица трансфузије крви или компоненте крви.

### Број пријављених озбиљних нежељених догађаја

Установа која подноси извештај:				
Временски период за који се подноси извештај:		Период: 1. јануар – 31. децембар _____ (година)		
Укупан број обрађених јединица крви и компоненти крви:				
Озбиљан штетан догађај који утиче на квалитет и сигурност крви/компоненте крви због одступања у:	Узрок догађаја			
	Грешка производа	Квар опреме	Људска грешка	Остало (наведи узрок)
Прикупљању целе крви				
Прикупљању аферезним поступком				
Тестирању даваоца				
Обради				
Чувању				
Дистрибуцији				
Материјалима				
Остало (наведите који) _____				