



Rode Kruis
Vlaanderen

Dienst voor het Bloed (DVB)
www.dienstvoorhetbloed.be
dienstvoorhetbloed@rodekruis.be

VOORSCHRIFT VOOR LEVERING VAN GECOMPATIBILISEERD BLOEDPRODUCT VOOR TRANSFUSIE BUITEN EEN ZIEKENHUIS

- Gelieve bij elke aanvraag de DVB website te raadplegen en de instructies onder 'bestelling bloedproducten' strikt na te leven. Gebruik voor je aanvraag het actuele voorschrift formulier dat je van de DVB website kan downloaden.
- Gelieve altijd eerst telefonisch contact te nemen met het bloedbanklab van Rode Kruis-Vlaanderen (RKV) in Brussel, Gent of Leuven voor overleg met een klinisch bioloog van RKV. De contactgegevens zijn beschikbaar op de DVB website.

PATIËNT GEGEVENS

(patiënt aan wie het aangevraagde zal
toegeediend worden en bij wie het bloedstaal ter
compatibilisering is afgenomen)

Naam: _____

Voornaam: _____

Geboortedatum: ____/____/____

Geslacht: [] Man [] Vrouw

Rijksregisternummer: _____

Medisch dossiernummer: _____

AANGEVRAAGD BLOEDPRODUCT

(raadpleeg 'Productinformatie' op de DVB website)

[] Erytrocytenconcentraat (kruisproef vereist, cfr infra)

[] Bloedplaatjesconcentraat [] Plasma

Specificeer aantal eenheden van het product: _____

Toediening gepland op: ____/____/____ om ____u____

Ophaling gewenst op: ____/____/____ om ____u____

Let op: het bloedproduct kan normaliter pas 2u na
aflevering van het bloedstaal van de patiënt
vertrekken uit ons bloedbanklab

Aanvraag labotests bij patiënt voor wie het aangevraagde bloedproduct bestemd is

- **Kruisproef, serologisch** (uitsluitend in geval van aanvraag van erytrocytenconcentraat, dan steeds vereist)
- **Bepalingen ABO/D + CcEe + K**
RKV moet beschikken over de ABO/D resultaten bepaald op 2 onafhankelijke, op verschillende tijdstippen afgenomen bloedstalen (zie toelichting in Aanvragen van laboratoriumtesten – Aanvraagpaden BL)
Let op: indien U tegelijk bepaling op 2 stalen aanvraagt dan moet per staal een afzonderlijke voorschriftformulier worden ingevuld en opgestuurd

Vereist bloedstaal: 4 ml EDTA volbloed, in 13 mm x 75 mm buis met etiket dat minstens naam, voornaam, geboortedatum en rijksregisternummer of medisch dossiernummer van de patiënt vermeldt.

Bloedstaal datum afname: ____/____/____ uur: _____

Transport bloedproduct (steeds georganiseerd door en ten laste van de voorschrijver)

De voorschrijver is verantwoordelijk voor de conforme bewaring en traceerbaarheid van het bloedproduct tijdens het transport, vanaf ophaling in RKV's bloedbanklab, alsook voor het retourneren van de verpakkingsmaterialen.

Indien de voorschrijver de verpakkingsmaterialen niet terugbrengt binnen 3 werkdagen na ophaling factureert RKV 150 EUR extra ten laste van de voorschrijver.

Facturatie

Bloedproduct: facturatie door RKV naar patiënt (volgens KB 20 april 2010) tenzij buitenlandse patiënt dan facturatie door RKV naar instelling¹.

Labtests: facturatie ten laste van RIZIV is van toepassing [] Nee¹ [] Ja²
RIZIV hoofdaanneming voor deze labotests is van toepassing [] Nee¹ [] Ja²

¹ RKV factureert aan

[] de voorschrijver

[] de instelling of andere

Naam en adres: _____

² Facturatie ten laste van RIZIV vereist dat U hieronder de **verzekeringsgegevens van de patiënt** invult

Verzekeringsinstelling: _____

Verzekeringsnummer: _____ Stamnummer: _____

Overeenkomst aangaande verantwoordelijkheden van voorschrijver vanaf ter handstelling van het gecompabiliseerde bloedproduct

(ter naleving van de wettelijke bepalingen zoals uiteengezet in de Publicatie van de Hoge Gezondheidsraad nr 8177 dd. 2 mei 2007, getiteld "Bloedtransfusie buiten het ziekenhuis", en de Wet inzake de kwaliteitsvolle praktijkvoering in de gezondheidszorg dd. 22 april 2019)

Dit ondertekend voorschrift geldt als overeenkomst tussen de voorschrijver en RKV betreffende wat volgt:

De voorschrijver is verantwoordelijk voor:

- de correctheid van de stalen die werden genomen bij de patiënt en bezorgd aan RKV voor uitvoeren van de compatibilisering van het aangevraagde bloedproduct
- borging van de conforme bewaring en de traceerbaarheid van het bloedproduct
- de conforme bewaring en traceerbaarheid van het bloedproduct tijdens transport, vanaf ophaling in RKV's bloedbanklab, alsook voor retourneren van de RKV's verpakkingsmaterialen
- toediening van dit product uitsluitend aan de patiënt hierboven vermeld
- melding door middel van **meldingsformulier** aan RKV van de eindbestemming (toediening aan patiënt of vernietiging) van het aangevraagde bloedproduct, in overeenstemming met de meldingsprocedure terug te vinden op de DVB website (moet gebeuren binnen 3 werkdagen na terhandstelling van de producten)
- naleven van de hemovigilantie verplichtingen, inzonderheid melden bij het Federaal Agentschap voor Geneesmiddelen en Gezondheidsproducten (FAGG) van ernstige ongewenste bijwerkingen en ernstige ongewenste voorvallen conform de 'Meldingsprocedure voor verzorgingsinstellingen' beschreven op FAGG's website, cfr. https://www.fagg-afmps.be/nl/MENSELIJK_gebruik/gezondheidsproducten/bloed_en_bloedbestanddelen/hemovigilantie.
- de bepalingen van de karakterisatie van de verstrekking waarvan sprake in art 12 en 13 van de Wet dd. 22 april 2019 worden nageleefd door de gezondheidsbeoefenaar

Ondertekening door de voorschrijver van het voorschrift inclusief de vermelde voorwaarden

Voorschriftdatum: ____/____/____

Voorschrijver identificatie (bij voorkeur d.m.v. stempel invullen):

Naam en voornaam: Dr. _____ RIZIV nr: _____

Adres: _____

Bereikbaar via telefoon nr: _____

Handtekening:

(Let op: elke levering vereist dat dit voorschrift ondertekend is door de voorschrijver)

Vak bestemd voor invulling door RKV personeel

Product uitgeleverd vanuit [] BLB [] BLG [] BLL

door (trigram) _____ op datum : ____/____/____ uur: _____

CTS Leveringsbon nr: _____

Verpakkingsmaterialen terug ontvangen door (trigram) _____ op datum : ____/____/____ uur: _____

Leg dit formulier onmiddellijk na terugbrengen van de verpakkingsmaterialen, dus uiterlijk drie werkdagen na de levering, in het vakje van de Hoofd LT.

===== Hieronder in te vullen door DVB's administratief support team =====

Melding van eindbestemming van geleverd product ontvangen door (trigram) _____ op datum : ____/____/____

Voorschrift en melding van eindbestemming ingevoerd in CTS door (trigram) _____ op datum : ____/____/____