

Notificació de malaltia de l'empelt contra l'hoste (imprès 12)

Dades del malalt

Inicials del nom i cognoms	NHC
Edat	Sexe <input type="checkbox"/> home <input type="checkbox"/> dona
Centre o Servei de Transfusió (annex 1) _ _ _ _ _ _ _	Diagnòstic (annex 2) _ _ _ _
Data de la transfusió _ _ _ _ _ _ _ _ _	Data en què es detecta la complicació _ _ _ _ _ _ _ _ _
Antecedents	
<input type="checkbox"/> quimioteràpia ablativa (<i>especifiqueu-la</i>):	<input type="checkbox"/> malaltia de Hodgkin
<input type="checkbox"/> irradiació corporal total	<input type="checkbox"/> immunodeficiència congènita de tipus cel·lular:
<input type="checkbox"/> irradiació local	<input type="checkbox"/> teràpia immunosupressora
	<input type="checkbox"/> anàlegs de les purines

Dades del component

Tipus	
<input type="checkbox"/> hematies	<input type="checkbox"/> plaquetes: <input type="checkbox"/> un donant <input type="checkbox"/> més d'un donant
<input type="checkbox"/> plasma	<input type="checkbox"/> no es pot identificar
Característiques	
<input type="checkbox"/> no irradiat	<input type="checkbox"/> irradiat
<input type="checkbox"/> desplasmatitzat	<input type="checkbox"/> rentat
<input type="checkbox"/> altres	
Núm. de la/les unitat/s	Volum transfós _ _ _ ml
	Data de l'extracció _ _ _ _ _ _ _ _ _
Procedència de la donació	
<input type="checkbox"/> donants seleccionats HLA compatible	<input type="checkbox"/> familiars
	<input type="checkbox"/> donants a l'atzar

Dades clíniques

Nombre de dies entre la transfusió i els símptomes _ _ dies	
Síntomes i signes	
<input type="checkbox"/> erupció cutània	<input type="checkbox"/> diarrea
<input type="checkbox"/> hiperbilirubinèmia	<input type="checkbox"/> hipertransaminèmia
<input type="checkbox"/> pancitopènia	<input type="checkbox"/> infecció
Tractament	
<input type="checkbox"/> metilprednisolona	<input type="checkbox"/> immunosupressió
<input type="checkbox"/> Ac antilimfocítics	<input type="checkbox"/> inhibidors proteases
Resultats	
<input type="checkbox"/> recuperació amb funció medul·lar normal	<input type="checkbox"/> mort per infecció
<input type="checkbox"/> recuperació amb insuficiència medul·lar	<input type="checkbox"/> mort per hemorràgia

Estudi de la reacció

Proves de laboratori	
<input type="checkbox"/> Tipificació HLA del donant, si es coneix (<i>50 dígits en format text</i>)	
<input type="checkbox"/> Detecció DNA del donant:	<input type="checkbox"/> sang perifèrica <input type="checkbox"/> pell <input type="checkbox"/> altres teixits
<input type="checkbox"/> Histologia o biòpsia (<i>especifiqueu el teixit</i>):	
<input type="checkbox"/> Histologia <i>post mortem</i> (<i>especifiqueu el teixit</i>):	
<input type="checkbox"/> Altres (<i>especifiqueu el teixit</i>):	
Tots els components cel·lulars estaven irradiats	Lloc on es va fer la irradiació
<input type="checkbox"/> no <input type="checkbox"/> sí	<input type="checkbox"/> centre de transfusió <input type="checkbox"/> hospital <input type="checkbox"/> altre
Aparell amb el qual es va fer la irradiació	Dosi d'irradiació
<input type="checkbox"/> irradiador específic <input type="checkbox"/> equip de radioteràpia	_ _ Gy
El procés d'irradiació es controla regularment	Etiquetes sensibles a la irradiació
<input type="checkbox"/> no <input type="checkbox"/> sí	<input type="checkbox"/> una per bossa <input type="checkbox"/> una per lot

Quantificació de la gravetat

- 0: sense signes
- 1: signes immediats sense risc vital i resolució completa
- 2: signes immediats amb risc vital (morbidity major)
- 3: morbidity a llarg termini (seqüeles)
- 4: mort del malalt

Imputabilitat

- 0: sense relació (aparentment associada a la transfusió, amb evidència que la transfusió no és la causa)
- 1: possible (podria estar relacionada o no amb la transfusió)
- 2: suggestiva / probable (efecte compatible amb la transfusió i no explicable per altres causes)
- 3: segura (demostrada la seva relació amb la transfusió)

Dades del metge/metgessa que emplena la notificació

Cognoms i nom

Servei

Ext. telefònica

Signatura

Data