

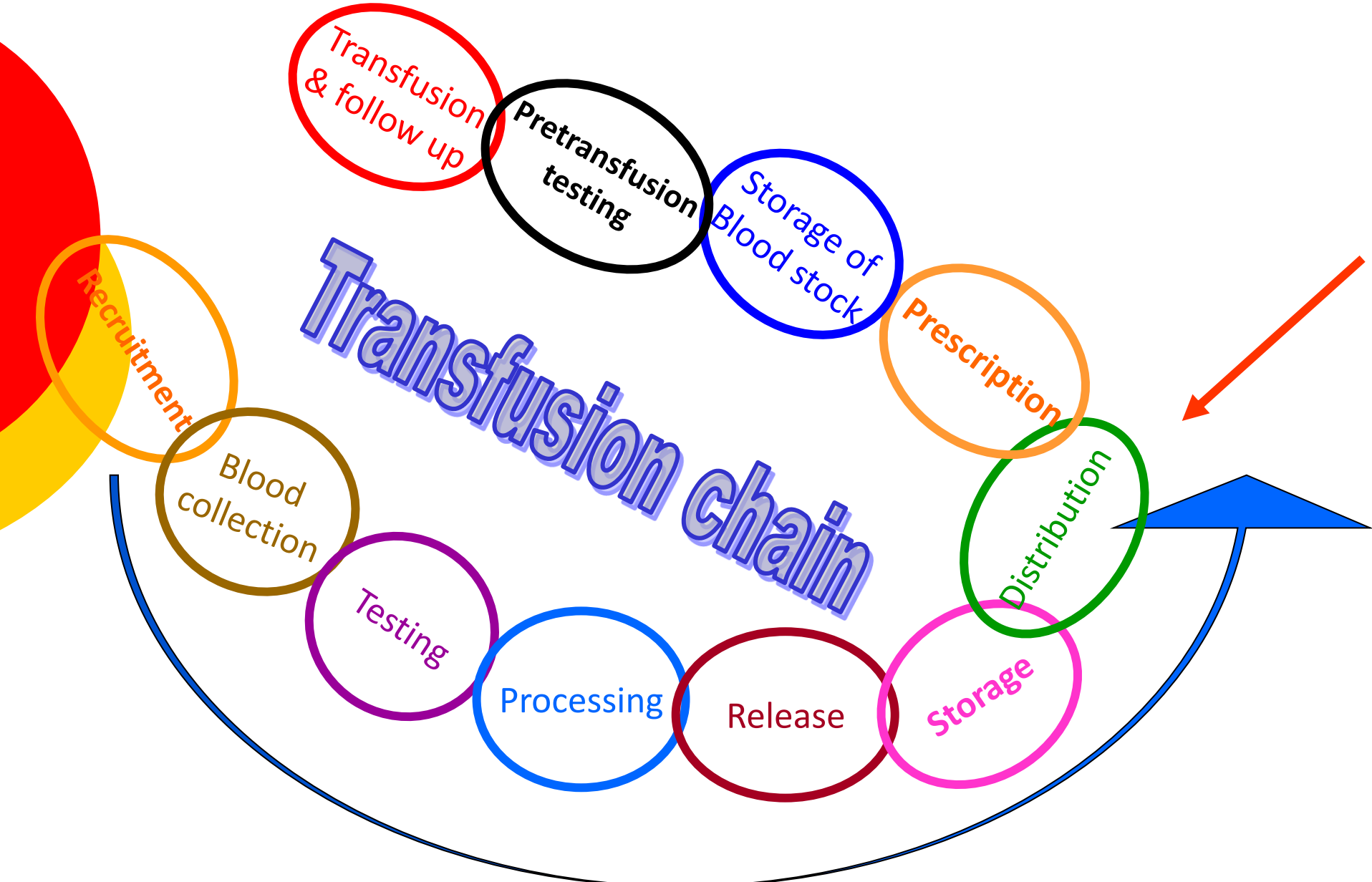
# تعريف هموویژلانس و اهمیت آن

# TERMINOLOGY

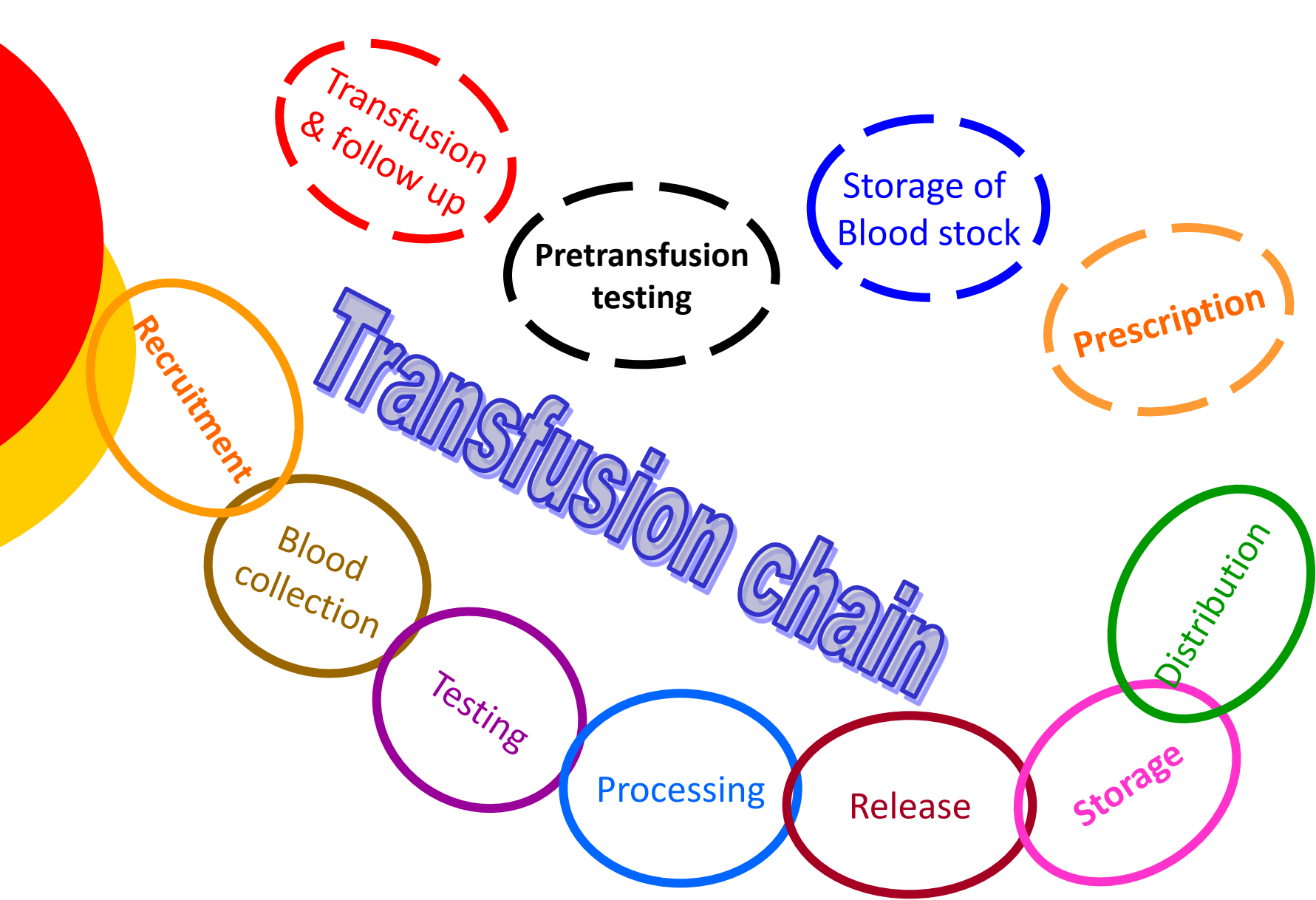
---

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 کنندگان خون و فرآورده های خونی در مقابل عوارض نا خواسته ناشی از انتقال خون است.



- Ensuring safety at each level



## تعریف

○ مراقبت از خون (**هموویژلانس**) یک سیستم نظارت کشوري 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 .

# 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

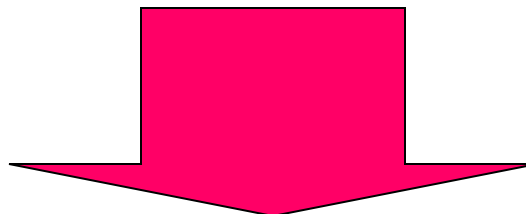
---

- 
- 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

# Errors and Near-Misses

---

یاد گیری از اشتباهات



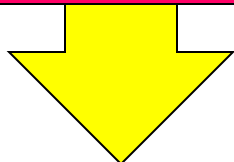
رفع علل ریشه ای اشتباهات به منظور جلوگیری از تکرار مجدد آنها

## موثر بودن سیستم هموویژلانس بستگی دارد به :

شناصایی و تشخیص عوارض + مستندسازی + گزارش آنها



پیش نیاز: گزارش تمام عوارض مرتبط با تزریق خون



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

# No Blame Culture

اشتباهات قابل بخشنند، اما  
نادیده انگاشتن آنها هرگز

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

---



# وظایف سازمان انتقال خون

۱. انتخاب اهدا کننده سالم
۲. آزمایشات لازم بر روی خون های اهدایی (بررسی HIV و HCV و HBV 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 **RBC** (پلاکت، پلاسمای تازه منجمد (**FFP**) و کرایو پرسیپیتات تبدیل گردد. از پلاسمای به دست آمده در بخش‌های پالایش می‌توان محصولات مختلفی از قبیل آلبومین، ایمونوگلوبولینها، فاکتورهای انعقادی و آنتی سرم‌های مختلف تهیه نمود.
- فرآورده‌های خون آن دسته از مواد تشکیل دهنده خون هستند که کاربرد درمانی داشته، می‌توانند بوسیله سانتریفیوژ، فیلتر کردن و منجمد نمودن با استفاده از روش‌های مرسوم انتقال خون تهیه گردند.

# پلاسمای تازه منجمد Fresh Frozen Plasma

- 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.



2008/5/7 12:53

اسلاید های سیستم هموویژلانس- ویژه پرستاران

## 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 ۲۴ 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: ۳۰۰-۲۰۰ میلی لیتر در ساعت  
\* سرعت تزریق در بچه‌ها: ۱۲۰-۶۰ میلی لیتر در ساعت  
\* باید از طریق فیلتر ۱۷۰-۲۶۰ میکرونی (صفی استاندارد) تزریق شود.

## 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.

# 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**
- بیش از ۱/۵ برابر میانگین طیف مرجع
- کمبود فاکتورهای انعقادی (در صورت عدم دسترسی به کنسانتره فاکتور)

# کنترال دیکاسیون های تزریق پلاسما

---

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

# پلاسمای تازه منجمد Fresh Frozen Plasma

- در تزریق پلاسما احتیاجی به کراس مج نیست ولی همگروهی سیستم **ABO** بین دهنده و گیرنده را باید رعایت کرد و چنانچه پلاسمای همگروه یا سازگار با بیمار یافت نشود ، می توان 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 حجم های نسبتا کوچک پلاسما اندیکاسیون نداشته اگرچه منطقی است در خانمهای **Rh** منفی در سنین باروری که تحت **plasma exchange** می گیرند هر ۳ هفته یکبار **RhIG** به میزان ۵۰ میکروگرم دریافت نمایند.

# کرایو پرسپیتات (Cryo precipitate)

- 
- 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 حداقل در عرض دو ساعت پس از تهیه در دمای ۳۰- سانتی گراد منجمد شود. کرایو باید از طریق فیلتر ۲۶۰-۱۷۰ میکرونی ( صافی استاندارد) تزریق شود.
  - فرآورده باید در دمای ۲۵- درجه سانتی گراد و پایین تر حداقل تا سه سال نگهداری شود .در دمای ۱۸- درجه تا سه ماه قابل نگهداری است. (**IBTO SOP**)

2008/5/7 12:49



# کرايو پرسپیتات (Cryo precipitate)

- \*برای مصرف کرايو 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 بیمارداشته و باید هر چه سریعتر تزریق شود.
- \*استفاده از فرآورده سازگار از نظر **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.

# 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 .

# 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

# CryoPoorPlasma (CPP)

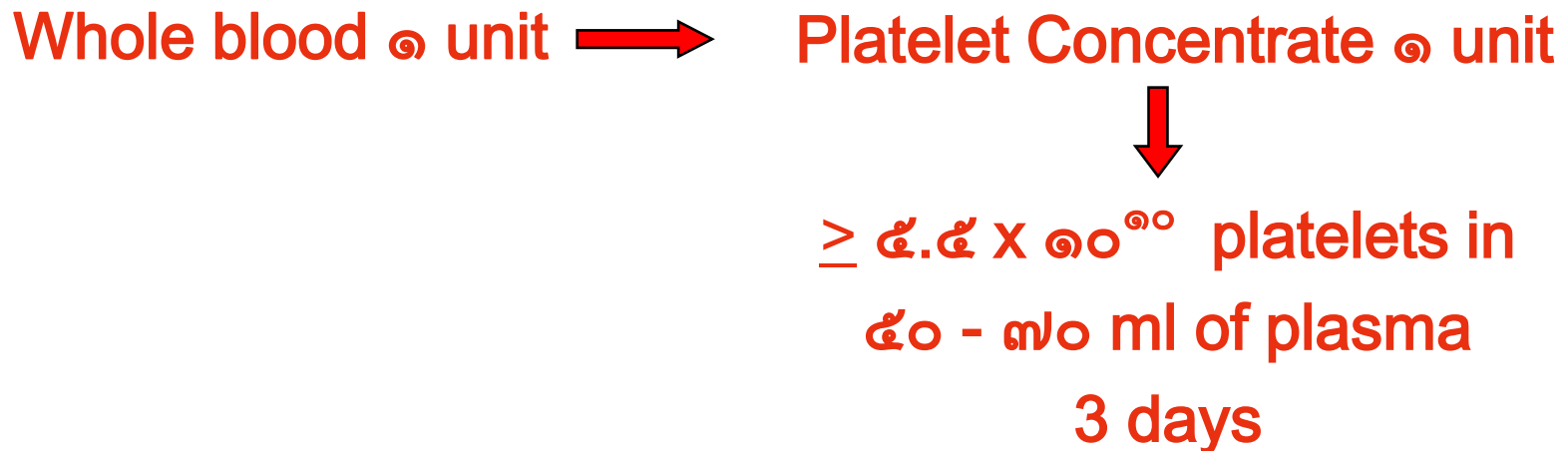
- حجم آن حدود ۲۰۰ سی سی می باشد نام دیگر این فرآورده Cryo Precipitate-Reduced می باشد .
- این فرآورده حاوی مقادیر خیلی کم فیبرینوژن، فاکتور VIIIIC و فاکتور فون ویلبراند می باشد لیکن سایر فاکتورهای پلاسمائی را به حد کافی دارد .
- در درمان بیماران مبتلا به TTP کاربرد دارد.

## پلاکت متراکم ( Platelet concentration )

- 
- نگهداری در دمای  $22 \pm 2$  درجه سانتی گراد ( درجه حرارت اطاق ) همراه با تکان دادن و آزیتاسیون 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

# پلاکت متراکم

## Random donor Platelets



## Single donor platelets

Ⓛ Donor →

## Platelet concentrate

↓

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

# ( Platelet concentration ) پلاکت متراکم

- \* 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 یا زنان 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 امکانپذیر نمود. معمولاً یک دوز درمانی برای یک بیمار بالغ به ۵ واحد یا بیشتر نیاز دارد.
- \* تزریق هر واحد پلاکت رندهم ۱۰۰۰۰-۵۰۰۰ در میکرولیتر پلاکت افزایش ۳۰۰۰۰-۶۰۰۰ در میکرولیتر پلاکت را افزایش می دهد.

## اندیکاسیون های مهم تزریق پلاکت

\*ترومبوسیتوپنی به علت کاهش تولید پلاکت :

**PIt<10,000**

- پایدار سازی وضعیت بیمار

**PIt<20,000**

- در صورتی که بیمار تب دارد

\*در صورت خونریزی یا انجام اقدامات تهاجمی یا جراحی:

**PIt<40,000-50,000**

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

**PIt<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.

# Random Donor Platelet

---



Volume 50 – 70 ml



اسلاید های سیستم هموویژلانس- ویژه پرستاران

# Single Donor Platelet



Volume ~ 300 ml

اسلاید های سیستم هموویژلانس - ویژه پرستاران

# ( 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.

# ( خون کامل Whole blood )



- تزریق خون کامل همگروه از نظر سیستم ABO و Rh با گیرنده‌الزامیست.
- در فرد بالغ مصرف یک واحد از آن هموگلوبین را  $g/dL$  او هماتوکریت را ۳ درصد افزایش می‌دهد.
- حتماً از ست تزریق خون باید استفاده شود.

# اندیکاسیون های مصرف خون کامل

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

## Exchange Transfusion .<sup>۲</sup>

# کنترل اندیکاسیون های مصرف خون کامل

---

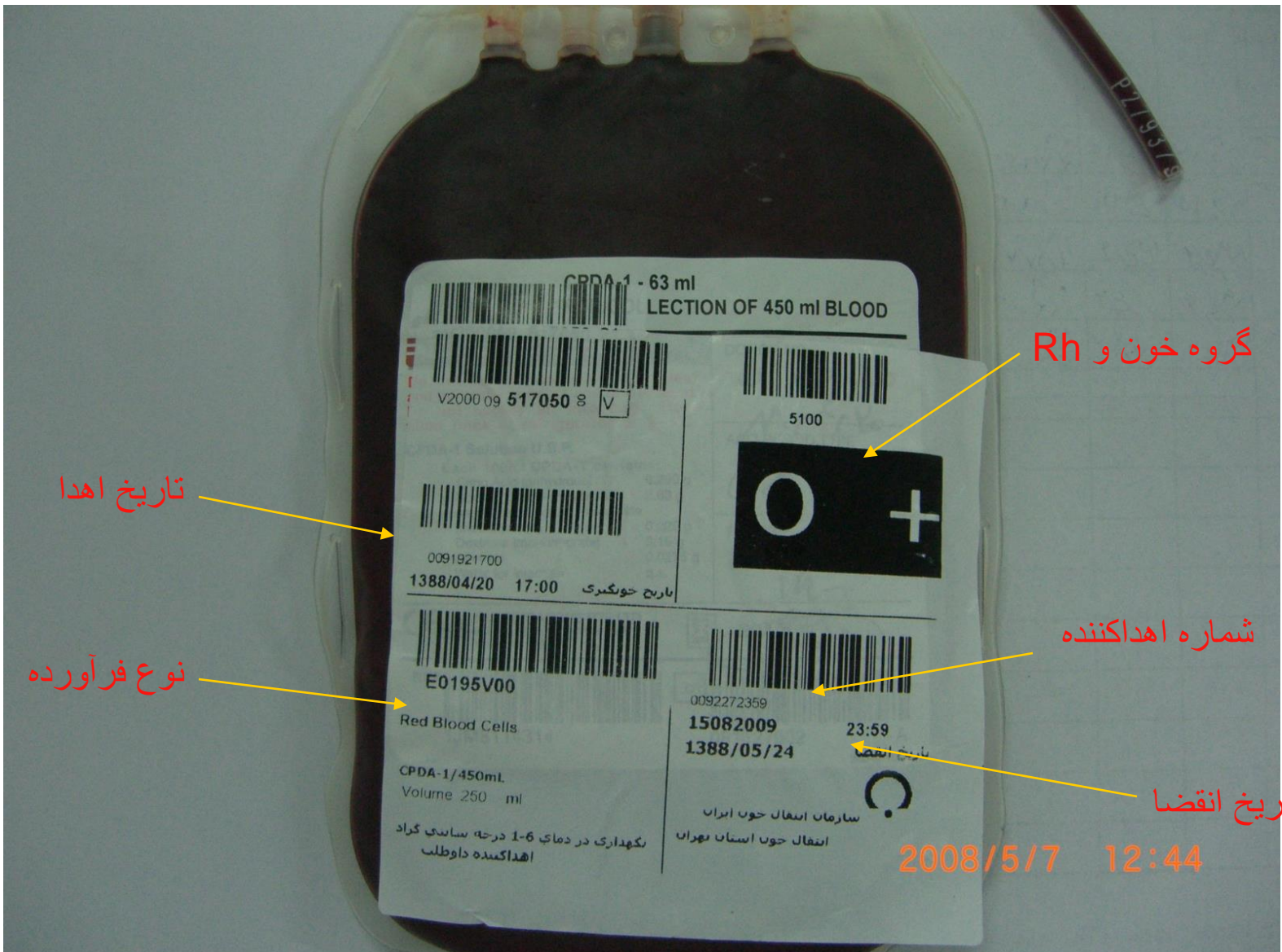
نارسایی احتقانی قلب

آنمی مزمن

# گلبول قرمز (RBC)

- حجم هر واحد تقریبا ۲۵۰ میلی لیتر است.
- هماتوکریت گلبول 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 ۳۰۰-۱۵۰ 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  $\text{dL/g}$  او هماتوکریت را ۴-۳ درصد افزایش می دهد. و در اطفال تزریق به میزان  $\text{ml/kg}$  هموگلوبین را  $\text{g/dL}$  ۲ و هماتوکریت را ۶ درصد افزایش می دهد.

# (RBC) گلbul قرمز



# 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 خون بیشتر از ۱۵٪ حجم خون تخمین زده شده  
**Acute Blood loss > 15%**
- \*  $Hb < 9*$  قبلاً از عمل جراحی وانتظار از دست دادن بیش از ۵۰۰ ml خون در عمل جراحی
- \*  $Hb < 7*$  در یک بیمار بدهال 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 - سندرم 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  $Hb = 10$

# سایر فرآورده‌های گلبول قرمز

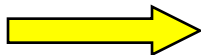
---

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

# گلbul قرمز کم لوکوسیت

Contains : at least ۷۵% of original red cells

WBC <  $\times 10^9$



Prevention of

HLA alloimmunization,

CMV, Repeated FNHTR

( Leukocyte depleted  
red blood cells )

# *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**



اسلایدهای سیستم هموویژلانس- ویژه پرستاران

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



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

# 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

# دستورالعملهای سازگاری ABO & Rh

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

خون، آنده سازی پیمار و آنده سازی پیمار

## روش نمونه‌گیری

---

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

\* پرستار نباید تورنیکه را به مدت طولانی و بسیار محکم ببندد. (باعت تغليظ کاذب خون می‌شود)

# 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.

# 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.

# تهیه 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 یالوله ای که دارای **EDTA** است، استفاده شود.  
ولی نمونه پلاسما ارجح است.

# تهیه نمونه خون قبل از تزریق خون

---

- \* نمونه خون همولیز حتی الامکان باید با نمونه صحیح جایگزین شود.
- \* نمونه قبل از تزریق باید 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 داشته است.
- \* اگر بیمار در ۰۰ روز گذشته تزریق خون داشته است نمونه قبلاً از تزریق باید بیش از یک روز قبل از تزریق جمع آوری شود.

# 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 شدیدا پرهیز گردد).

الف : مواردی که باید حتما روی برچسب قید گردند :

\* نام، نام خانوادگی بیمار

\* تاریخ تولد

\* شماره پرونده

ب: سایر موارد :

\* تاریخ وساعت خونگیری

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

دو مورد آخر را می توان یا روی برگه در خواست آزمایش یا روی برچسب لوله یادرسیستم کامپیوترا قید گردند .

# مراحل تحویل گرفتن خون و فرآورده و تزریق خون

# اقدامات قبل از تزریق

- 
- الف : بررسی نمایید قبل از هر تزریق موارد زیر مهیا بوده و سپس اقدام به تحويل گرفتن خون و فراورده 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 ۱۸-G استفاده می شود.
  - دربچه ها (G ۲۴-۲۲)
  - \*موجود بودن داروهایی از قبیل آنتی هیستامین-اپی نفرین
  - \* محلول سدیم کلراید تزریقی
  - \* کپسول اکسیژن
  - \* دستگاه ساکشن
  - \* بررسی شود آیا طبق تجویز پزشک معالج بیمار قبل از تزریق نیاز به دریافت دارودارد یا خیر
  - \*حداکثر فاصله زمانی بین تحويل گرفتن کیسه خون کامل و گلبول قرمزا از بانک خون تا تزریق ۳۰ دقیقه می باشد.

## اقدامات قبل از تزریق

### ب- تحويل گرفتن خون و فرآورده توسط بخش

#### نحوه ارزیابی خون و فرآورده خون:

اگرکیسه 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 - آرغوانی ... )
- همولیز
- وجود لخته
- گذشتن از تاریخ انقضای فرآورده
- وجود کدورت
- وجود گاز در کیسه (کیسه باد کرده)
- برچسب ناسالم
- 

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

## اقدامات قبل از تزریق

### -ادامه قسمت ب-

- \* نوع فرآورده در خواستی
- \* 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 تحويل خون
- (به فرم نظارت بر تزریق خون و فرآورده مراجعه شود)

# اقدامات لازم قبل از تزریق

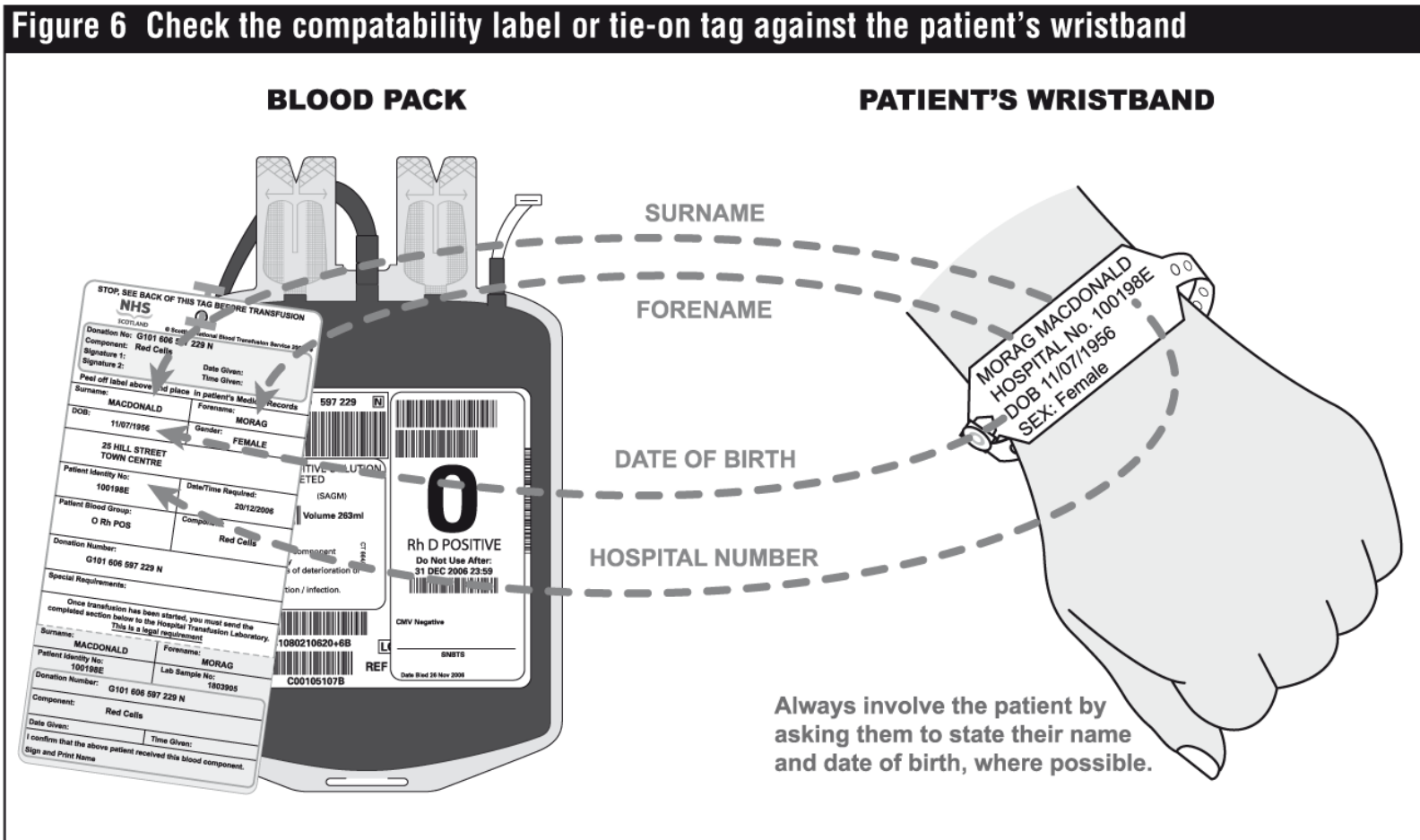
## ج - تایید هویت بیمار:

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

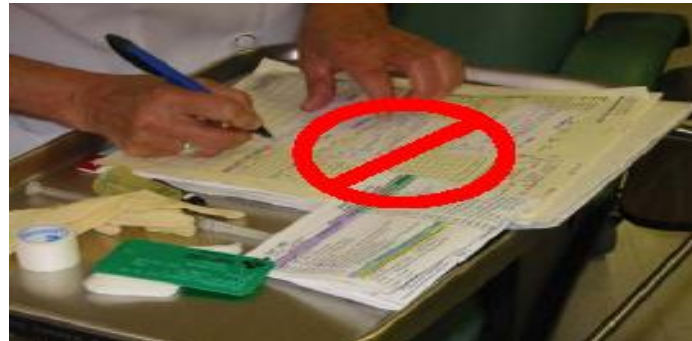
\*در صورت وجود مچ بند ، مطابقت مچ بند، با اطلاعات فرم درخواست خون و فرم مشخصات کیسه خون و فرآورده ارسالی از بانک خون

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

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

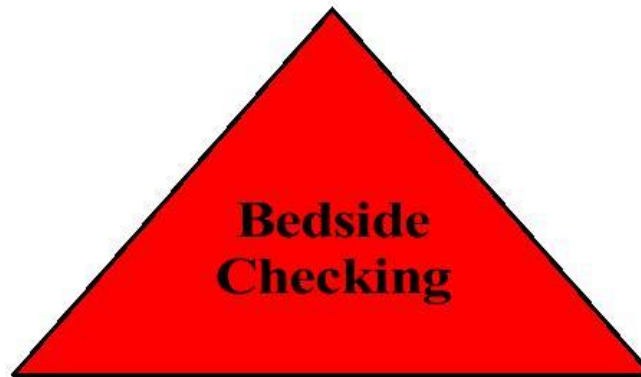
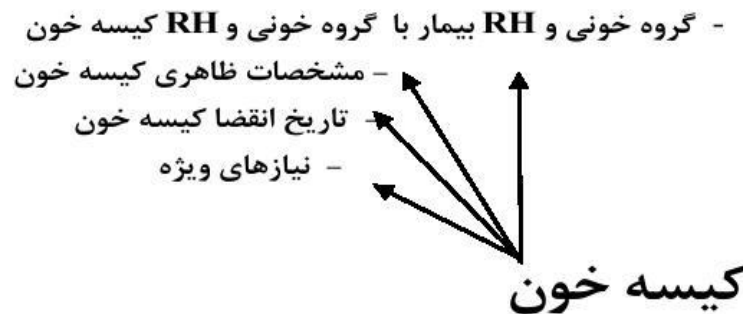


ضروریست دو پرستار باید موارد بالا را حداکانه مقایسه و بررسی نمایند. (برای مثال پرستار بخش و سرپرستار).



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 اشتباهًا 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 منطبق گردد.



## بیمار

شناسایی از طریق پرسش مستقیم از بیمار  
مج بند

## مستندات

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

# نکات ویژه ای که قبل از تزریق باید رعایت شوند

۱. هیچ نوع دارو یا مواد تزریقی نباید به کیسه فرآورده خون و یا ست تزریق خون اضافه گردد، چه قبل از تزریق و چه در زمان دریافت خون، زیرا ممکن است حاوی کلسیم باشند که با سیترات موجود در کیسه خون ایجاد لخته می‌کند. محلول‌های دکستروز نیز باعث لیز گلbulهای 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 کنسانترهای پلاکتی، کرايو، انعقادی و لیوفیلیزه استفاده کرد. از فیلترهای کاهنده لکوسیت، جهت جلوگیری از واکنش‌های تبza و آلوایمیونیزه شدن علیه **HLA** استفاده می‌شود.

## نکات ویژه ای 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-شوفاژ 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.

# 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**

# وسایل و لوازم مورد نیاز جهت تزریق:

۱- پایه تزریق



۲- دستکش



۳- گان



۴- محافظ صورت



# وسایل و لوازم مورد نیاز:

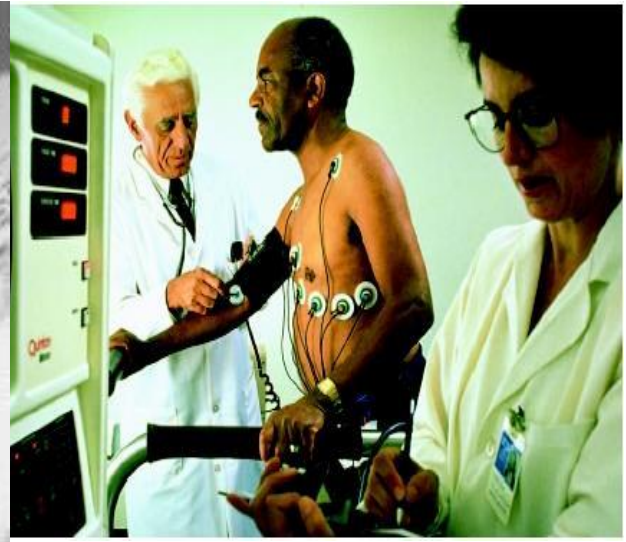
## ۵- ست مخصوص تزریق خون



اسلайдهای سیستم هموویژلانس- ویژه پرستاران

# مراحل تزریق

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



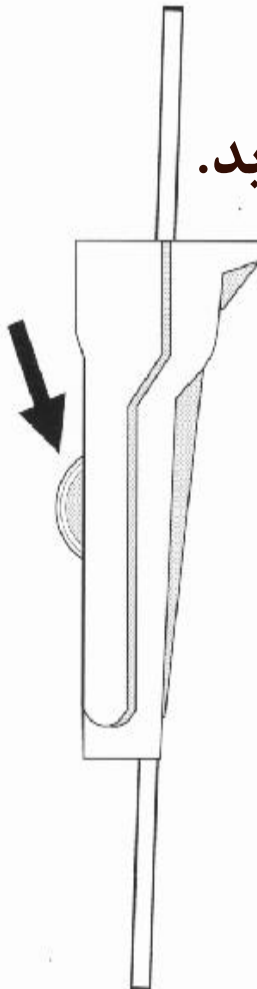
# مراحل تزريق

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 بار 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

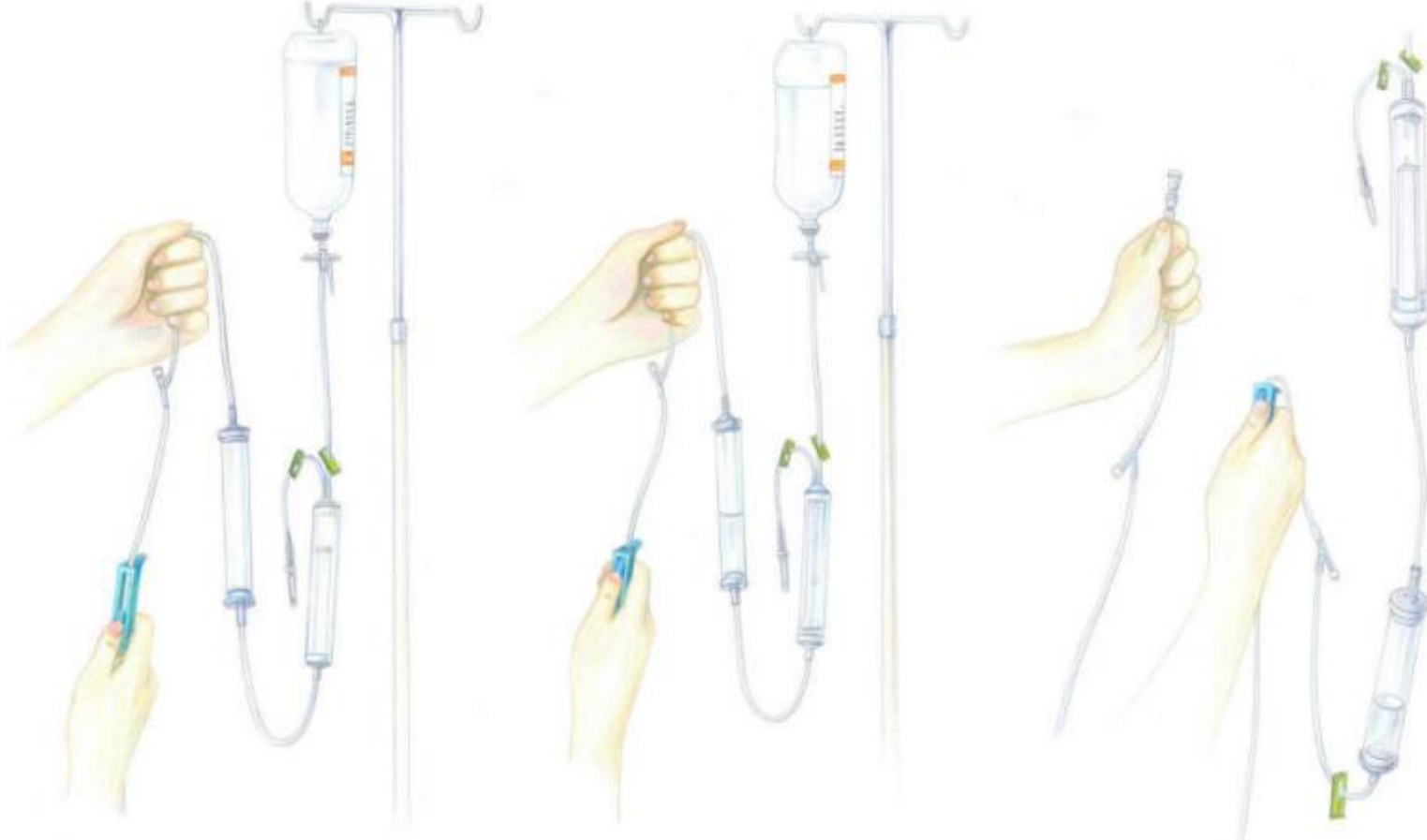
محلول سالین و کیسه  
 خون را از پایه تزریق  
 آویزان نمایید.



اسلайдهای سیستم هموویژلانس- ویژه پرستاران

# مراحل تزریق

کلامپ موجود در مسیر نرمال سالین را باز نمایید.



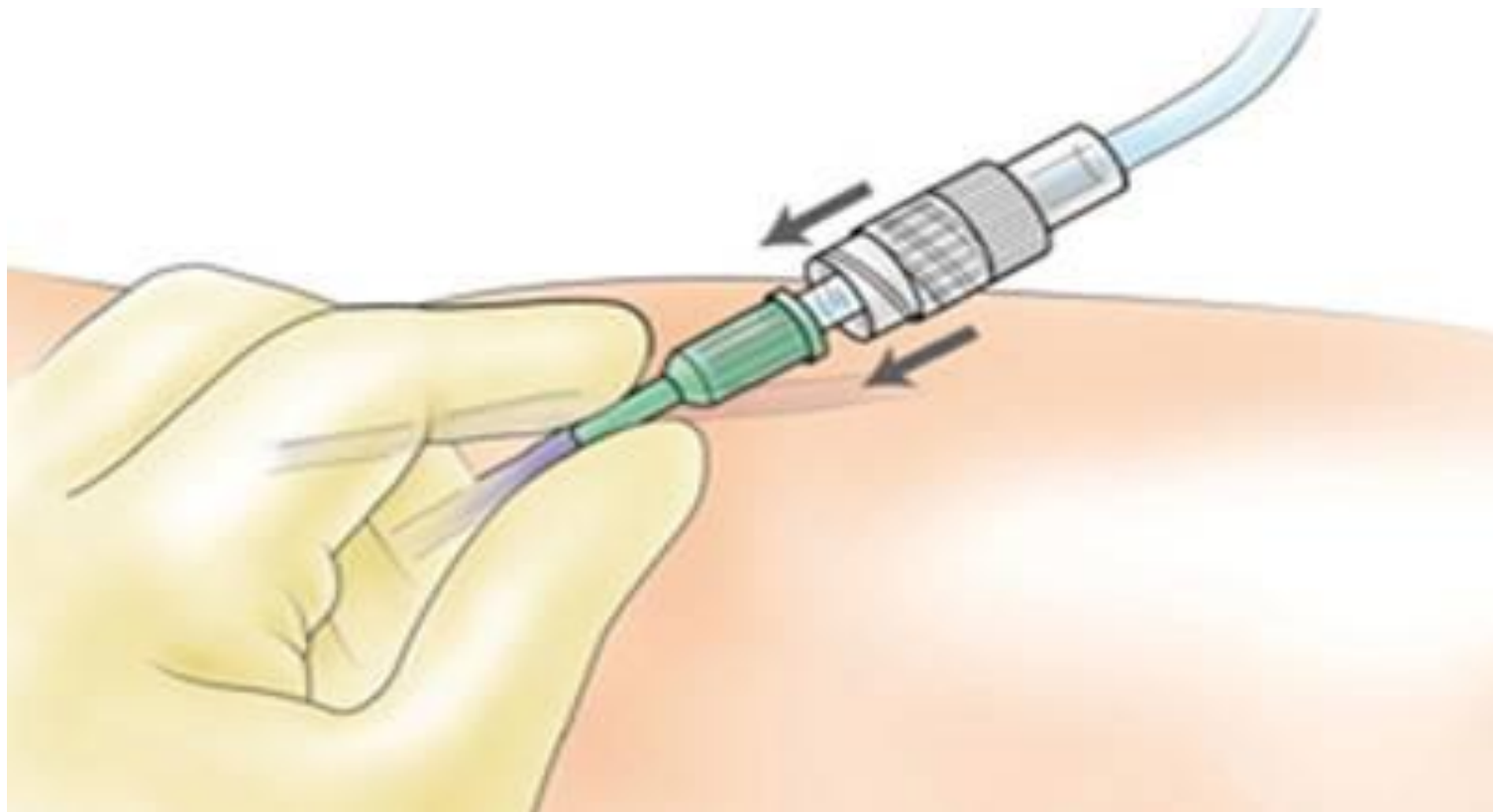
# مراحل تزریق

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



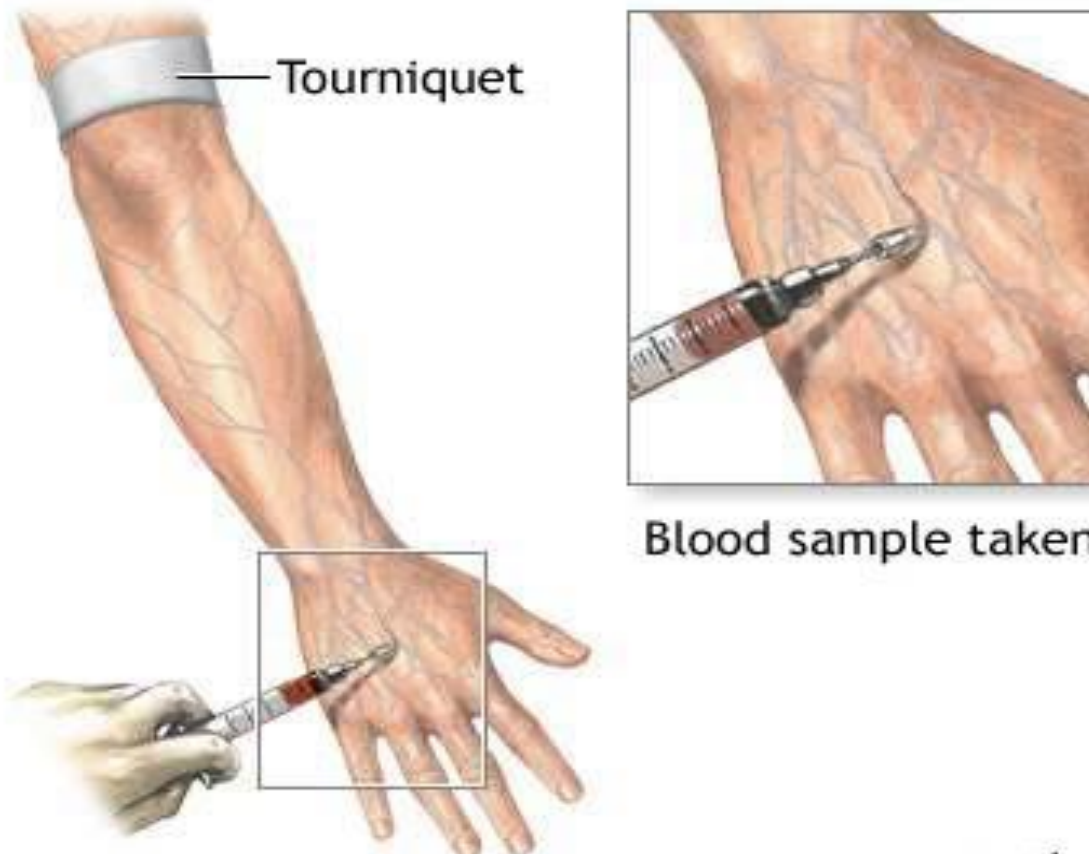
# مراحل تزریق

ست تزریق را با نرمال سالین شستشو دهید.



# مراحل تزریق

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



ADAM.

# مراحل تزریق

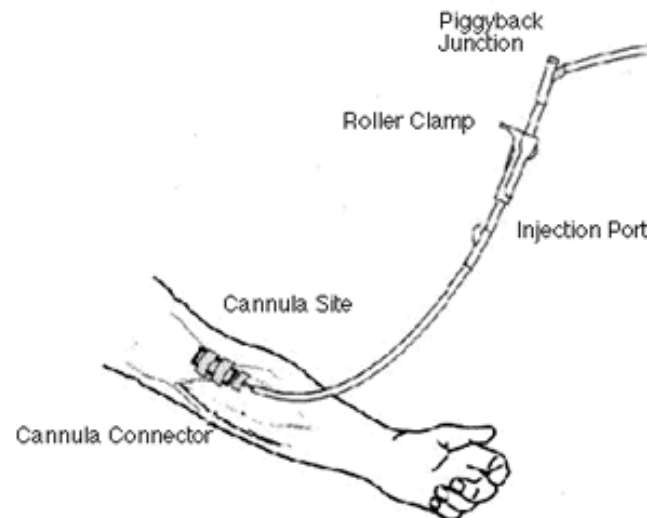
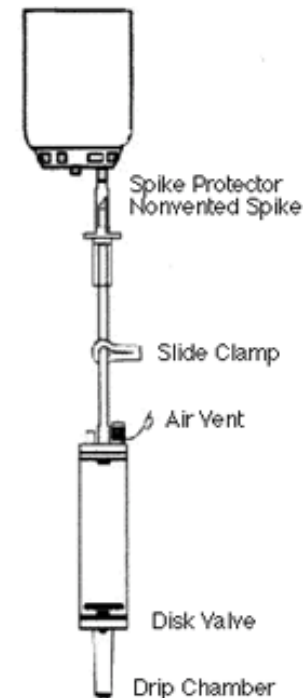
سپس کلامپ نرمال سالین را بسته و کلامپ مابین کیسه خون و بیمار را باز نمایید.



<http://nursesinformations.blogspot.com>

# مراحل تزریق

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



# مراحل تزریق

علایم حیاتی بیمار را قبل از تزریق و خصوصا 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.

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



Discard blood-stained material



# مراحل تزریق

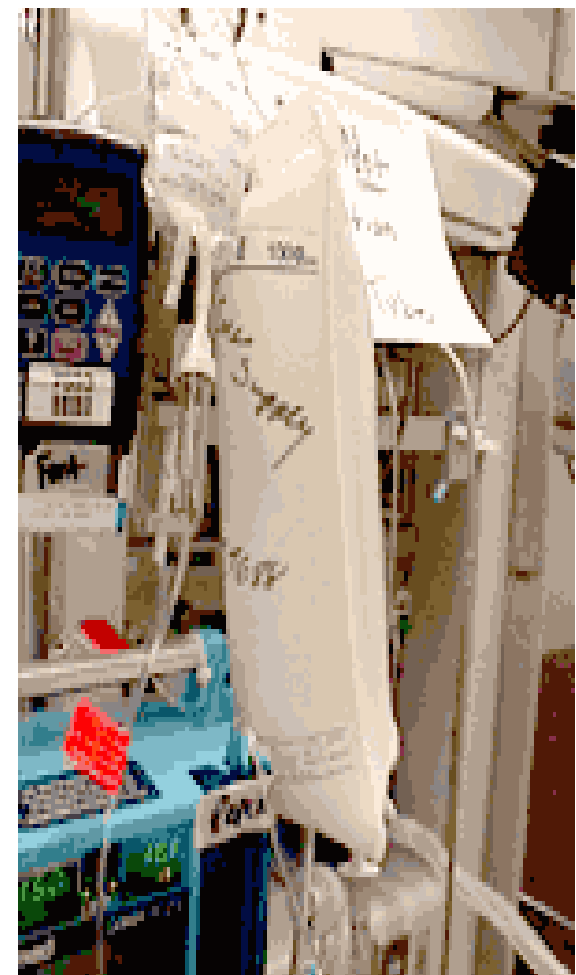
\*A pneumatic pressure device.

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 سر سوزن بزرگتر از **pneumatic pressure** از موثرتر است.



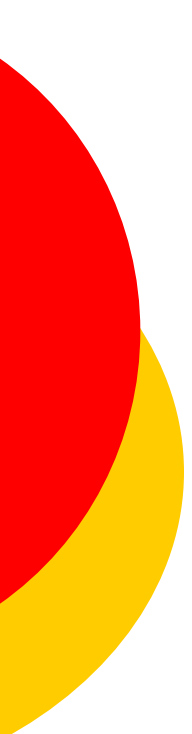
اسلайдهای سیستم هموویژلانس- ویژه پرستاران



# 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 موقع 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 با پستی 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 فرآورده های مختلف خون در حالات غیر اورژانس Table 21-1

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

# 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 مج (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.

## درخواست اورژانس

---

- ۱- در فوریت‌های پزشکی ارسال نمونه خون قبل از تزریق خون به بانک خون جهت آنجام 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. (رجوع به دستورالعمل‌های داخلی هر بیمارستان در این موقع)

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

## 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 کندر نمود.

# علل خطاهای موجود در زنجیره 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
- \* خطأ در طى تزریق خون یا فرآورده خون
- \* عدم رعایت اصول ذخیره‌سازی و نگهداری و حمل و نقل خون
- \* خطاهای فنی (مانند آزمایشهايی 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 تحویل 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

عوایض حاد مرتبط با تریبون

# 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

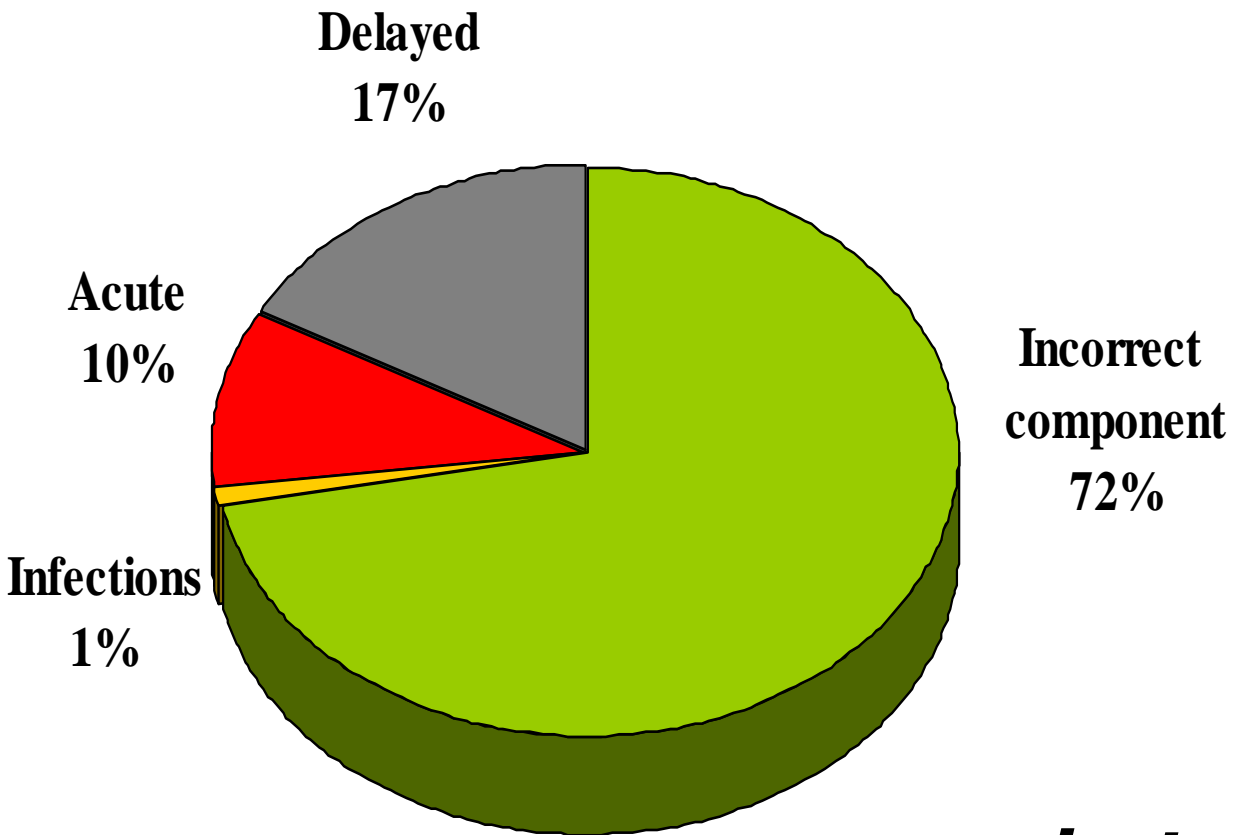
حدود ۱۰٪ دریافت کنندگان خون یا فرآورده ها یک واکنش زیان بار را تجربه می کنند.

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 کاملا شبیه به هم باشند (تب و لرز).

# گزارش وقوع عوارض مرتبط با تزریق خون

## در سال ۲۰۰۱-۲۰۰۲ (۳۴۶ مورد)



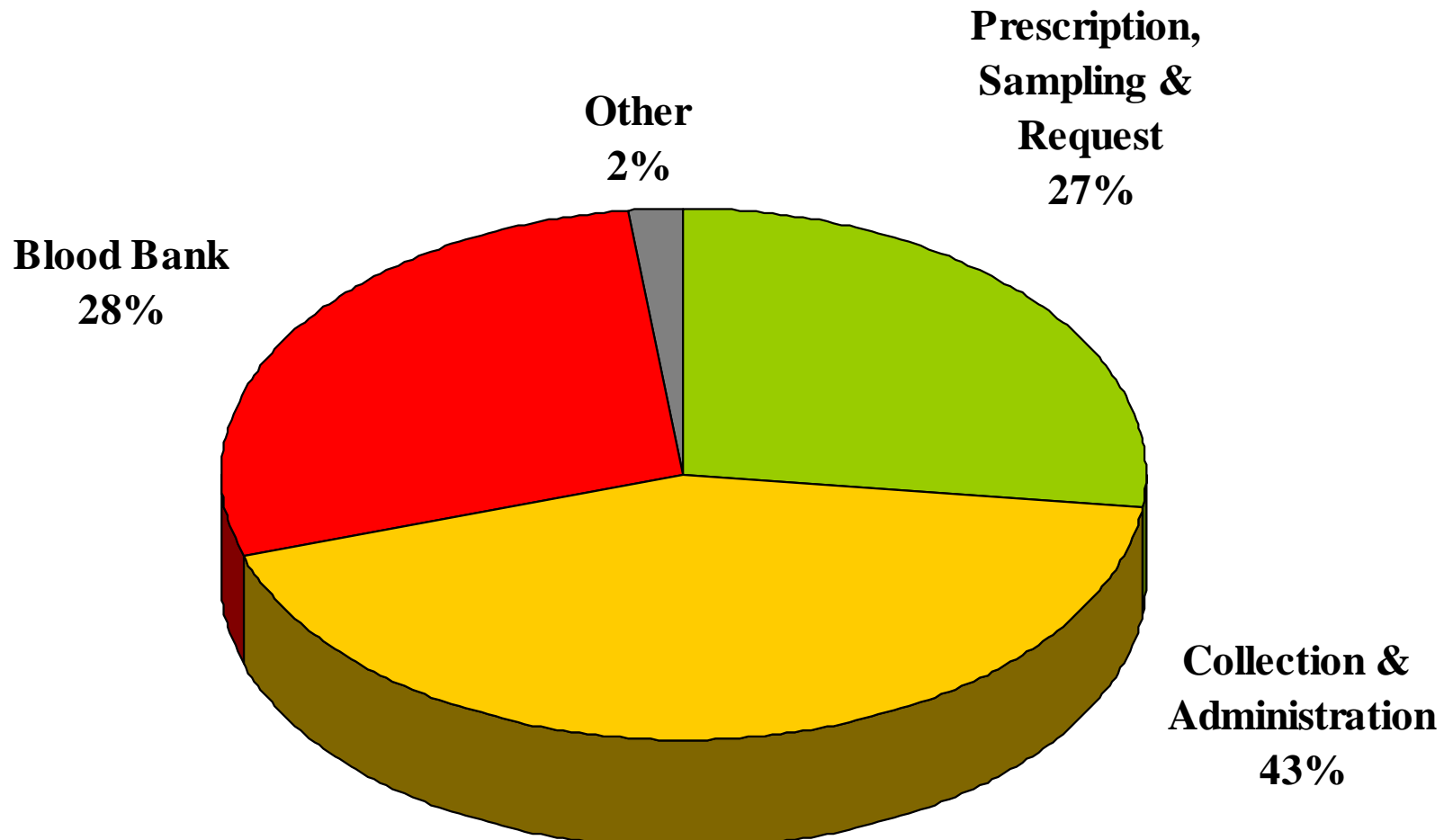
SERIOUS HAZARDS OF TRANSFUSION



WWW.shotuk.org

تزریق واحد خون اشتباه (٪۷۲) کل موارد

۱۴۰۰-۱۳۰۰ در سال



## 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

## \* علایم قلبی - عروقی :

-تغییرات ضربان

قلب(تاکیکاری، برادیکاری)

-افت فشار خون یا افزایش فشارخون

-خونریزی

## \* علائم جلدی:

-راش

-کهیر

-خارش

## \* علایم گوارشی:

-تهوع

-استفراغ

-کرامپ شکمی

-اسهال خونی

## \* علائم کلیوی:

-تغییرات در حجم

ادرار(البیگوری، آنوری)

- تغییر در رنگ ادرار

# علایم در بیمار غیر هوشیار

---

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

## 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

## تب

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

**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

آیا علائم مهم زیر برای بیمار مطرحدند؟

افزایش دمای بدن بیش از یک درجه سانتی گراد  
افت فشار خون، 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 مسکن 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).

**FNHTR:Febrile NonHemolytic Transfusion Reaction**

# 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

**TRALI:**Transfusion Related Acute Lung Injury

## تنگی نفس

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

# تنگی نفس

---

علل :

**TRALI**

**TACO**

**Anaphylaxis**  
**Other Causes**

# کهیر

ساير علائم احتمالي همراه : ادم صورت، ادم راه های هوایی، علائم ونشانه های سیستم تنفسی تحتانی ، افت فشار خون، شوک  
اقدامات فوري :

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

# کهیر

---

آیا نشانه های جدی زیر مطرحند ؟

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

# 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**

# اگر جواب منفی است

تشخیص واکنش آلرژیک 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  $\frac{3}{2}$  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 مجدداً قطع و اقدامات حمایتی - درمانی آغاز گردد.

# 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 قطعا تشخیص دیگری مطرح می باشد.

# افت فشار خون

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

# افت فشار خون

---

: علل :

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

# 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
    - ب - تکرار آزمایشات **DAT** (در صورت حصول نتیجه مثبت انجام **DAT** بروی نمونه قبل از تزریق)
    - ج - در صورت شک به واکنش همولیتیک تکرار آزمایشات **ABO-Rh** غربالگری آنتی بادی و کراس مج بروی نمونه قبل و بعد از تزریق
  - ۳- ارسال نمونه **ادرار** جهت بررسی هموگلوبینوری

# آلودگی باکتریایی

منشا آلودگی :

- ۱- ورود فلورنرمال از پوست اهداکننده در هنگام اهدا خون
- ۲- باکتریمی مخفی در اهداکننده
- ۳- ورود باکتری در حین جمع آوری - تهیه و ذخیره سازی فرآورده بیشتر با فرآورده های پلاکتی اتفاق می افتد چون در دمای اتاق نگهداری می شوند.

علائم :

تب- لرز- تاکیکاردي- افت فشار خون- شوك - نارسايی کلیه

# آلودگی باکتریایی

**Pooled RDP\* :1/700** شیوع :  
**1Unit of RBC:1/31,000** درمان:

- ١ - تجویز آنتی بیوتیک و سیع الطیف
- ٢- عودت کیسه خون به بانک خون جهت انجام کشت و رنگ آمیزی گرم
- ٣- حفظ برون ده ادراری
- ٤- بررسی عوارض احتمالی موجود نظیر نارسایی کلیوی و یا تنفسی **DIC** و

**\*RDP:**Random Donor Platelet

# آلودگی باکتریایی

پیشگیری :

- ۱- بررسی کیسه خون قبل از تزریق از جهت وجود علائم همولیز، کدورت، گاز، تغییررنگ، لخته توسط پرسنل بانک خون و پرستار
- ۲- بهتر است تزریق فرآورده گویچه قرمزدرطی ۲ ساعت و تزریق پلاکت یا پلاسما در خلال ۶۰-۳۰ دقیقه کامل شود.
- ۳- فرآورده **RBC** حداقل می تواند ۳۰ دقیقه در دمای اتاق (۲۰-۲۴°C) پس از خروج از بانک خون در بخش نگهداری شود .

# واکنش تب زای غیر همو لیتیک

## **FNHTR**

---

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

**0.5-6% of RBCs transfused**  
**\*Up to 30% of PLT transfused**

**مکانیسم :**

- ۱ - وجود آنتی بادی بر علیه **آنتی ژن سیستم HLA** موجود بر روی گلبولهای سفید در گیرنده خون
- ۲ - تجمع سیتو کینهای تب زای محلول در واحد اهدا شده در حین ذخیره سازی

# واکنش تب زای غیر همو لیتیک

## **FNHTR**

---

\*رد کردن واکنش همولیتیک انتقال خون و یا آلودگی باکتریایی بسیار مهم است.

**درمان** : استفاده از مسکن استامینوفن

معمولا در **FNHTR** مابقی فرآورده خونی تزریق نمی گردد. مگر در موارد استثنای (ادامه تزریق در **FNHTR** مورد بحث می باشد و بستگی 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).

# واکنش تب زای غیر همو لیتیک

## FNHTR

**پیشگیری :**

- ۱- استفاده از فرآورده های خونی کم لوکوسیت . بهترین روش استفاده از فرآورده **(Pretransfusion leukoreduced)** می باشد خصوصا در موارد نیاز به تزریق کنسانتره های پلاکتی
- ۲- استفاده از فرآورده های خونی تازه تر یا فرآورده های سلولی شسته شده
- ۳- استفاده از تب بر مانند استامینوفن به استثنای آسپیرین علاوه بر استفاده از فرآورده های کم لوکوسیت ۳۰-۶۰ دقیقه قبل از تزریق خون ممکن است در کاهش بروز **FNHTR** مفید باشد . (استفاده از تب بر در این مورد قبل از تزریق موربد بحث می باشد.)

# واکنش همولیتیک حاد

## AHTR

\***علت** : در اکثر موارد به علت تزریق خون نا منطبق از نظر سیستم **ABO** به علت اشتباهات انسانی اتفاق می افتد.

**شیوع** : ۱/۲۰۰۰-۶۰۰۰ تزریقها  
**علائم** : تب-لرز-تهوع-استفراغ-اسهال-افت فشار خون-درد دفعه سینه-درد پشت

**D IC و نارسایی کلیه**

# واکنش همولیتیک حاد

## AHTR

- درمان :
- ۱- بررسی عملکرد کلیه(کراتینین **BUN**)
  - ۲- کنترل و حفظ برون ده ادراری به میزان  $1 \text{ ml/kg/hr}$  به کمک مایعات و دیورتیک
  - ۳- مسکن                  ۴- درمان افت فشار خون
  - ۵- بررسی ادرار از جهت وجود هموگلوبینوری
  - ۶- بررسی وضعیت انعقادی
  - (بیمار و استفاده از فرآورده **PT, PTT, PLT, FIBRINOGEN**)
  - های پلاکتی - کرایو - **FFP** (در موارد خونریزی و در صورت نیاز)
  - ۷- بررسی علائم همولیز(**LDH**, هموگلوبین پلاسمای-بیلی رو بین وهاپتوگلوبین) - بررسی هموگلوبین و هماتوکریت
  - ۸- تکرار تستهای سازگاری

# واکنش همولیتیک حاد

## AHTR

**پیشگیری:** پرهیز از وقوع اشتباهات انسانی و دفتری در بخش‌های بیمارستانی و در بانک خون به منظور تزریق خون و فرآورده صحیح به بیمار مورد نظر شامل:

- ۱- بررسی دقیق هویت بیمار در هنگام تهیه نمونه خون قبل از تزریق خون و هنگام تزریق فرآورده خون
- ۲- بررسی صحیح و دقیق فرآورده ارسالی از بانک خون و مطابقت دادن کیسه خون با فرم تزریق خون و با فرم خون و فرآورده ارسالی از بانک خون
- ۳- اطمینان از تحويل فرآورده صحیح به بخش جهت تزریق به بیمار مربوطه
- ۴- انجام بررسیهای قبل از تزریق توسط دو پرستار

-Technical Manual ABB16TH,Chapter27;2008

## واکنش آرژی خفیف

**علت:** حساسیت داشتن گیرنده خون به آنتی ژنهای موجود در پلاسمای اهدا کننده

**شیوع:** ۳-۱٪ کل تزریقها

**علاوئم:** کهیر - خارش  
**درمان:** مصرف آنتی هیستامین

-Technical Manual ABB16TH,Chapter27;p:730-732;2008

# واکنش آلرژی خفیف

**پیشگیری :** ۱- دادن آنتی هیستامین نظیر

دیفن هیدرامین ۳۰ دقیقه قبل از تزریق خون برای بیمار انى که سابقه واکنش خفیف آلرژیک را دارند.

۲- استفاده از استروئیدها مانند پردنیزون قبل از تزریق در صورت کافی نبودن آنتی هیستامین تجویز شده در موارد واکنشهای آلرژیک مکرر ممکن است کمک کننده باشد.

۳- استفاده از پلاکت و **RBC** شسته شده در مواردی که بیمار دارای سابقه واکنشهای آلرژیک مکرر و یا قابل توجه بوده و به درمانهای قبلی جواب نمی دهد ممکن است در نظر گرفته شود. با این وجود استفاده رو تین از فرآورده های شسته شده برای بیمارانی که واکنشهای آلرژیک پوستی دارند مجاز نیست.

## آنافیلاکسی

**IgA deficiency** علت : یکی از علل آن می باشد.

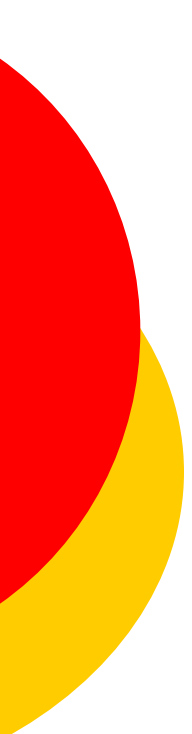
شیوع : ۱/۴۷۰۰۰-۲۰۰۰۰/۱

علائم : تنگی نفس-برونکواسپاسم-ادم لارنکس-افزایش فشار خون-ویژه و در نهایت شوک

-Technical Manual ABB16TH,Chapter27;p:729-730;2008

# آنافیلاکسی

---

- 
- درمان:
    - ۱- اکسیژن درمانی
    - ۲- مصرف اپی نفرین
    - ۳- قراردادن بیمار در وضعیت
    - ۴- تجویز مایعات و ریدی
    - ۵- آنتی هیستامین (در صورت وجود کهیر)
    - ۶- مصرف کورتون با توجه به شدت علائم
  - Trendelenberg**

Technical Manual ABB16TH, Chapter 27; 2008

# آنافیلاکسی

پیشگیری:

- ۱- استفاده از فرآورده های پلاسمایی تهیه شده از اهدا کننده ای که خود دچار کمبود IgA می باشد در بیماران با **IgA deficiency**
- ۲- استفاده از فرآورده های سلولی شسته شده (با ۲-الیترنرمال سالین ) جهت حذف پلاسما در بیمارانی که امکان انجام پروتکل شماره ۱ برای آنها نیست.
- ۳- استفاده از فرآورده های حاصل از اهدا اتولوگ

-Technical Manual ABB16TH,Chapter 9 & 27;p: 293 & 733;2008

# ترالی TRALI

---

**تعريف :** شروع ناگهانی هیپوکسمی در حین تزریق خون و یا ۶ ساعت از تزریق به همراه ادم دو طرفه ریوی با منشا غیر قلبی در بیماری که سابقه چنین مشکلی را قبل از تزریق نداشته است.

**علت :** دربیشتر موارد علت وجود آنتی بادی بر علیه آنتی ژن **HLA** موجود بر روی گلبولهای سفید در اهدافنده خون می باشد.

**علائم :** تنگی نفس-هیپوکسمی - تاکیکاردي-تب-سیانوز اکثر بیماران با اقدامات درمانی ظرف ۴۸-۹۶ ساعت بهبود می یابند.

\*مرگ و میر حدود ۱۰-۵٪ می باشد.

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

# ترالی TRALI

---

درمان :

۱ - درمان حمایتی است .

۲ - اکسیژن درمانی در صورت هیپوکسی بیمار

۳ - مکانیکال ونتیلاسیون در مواردش دید

\*دیورز اندیکاسیون ندارد.

\*ارزش استرتوئیدها در درمان ثابت شده نیست.

**پیشگیری** : ۱ - عدم تهیه فرآورده های پلاسمایی از پلاسمای خانم های مولتی پار در صورت امکان ۲ - در صورت امکان استفاده از فرآورده های تهیه شده از پلاسمای آقایان جهت تزریق ۳ - عدم استفاده از فرآورده های تهیه شده از پلاسما اهدا کننده هایی که باعث ایجاد واکنش ترالی شده است.

# منابع مورداستفاده در مبحث عوارض حاد مرتبط با تزریق خون

---

**1-Technical Manual ABB16TH,Chapter27;2008**

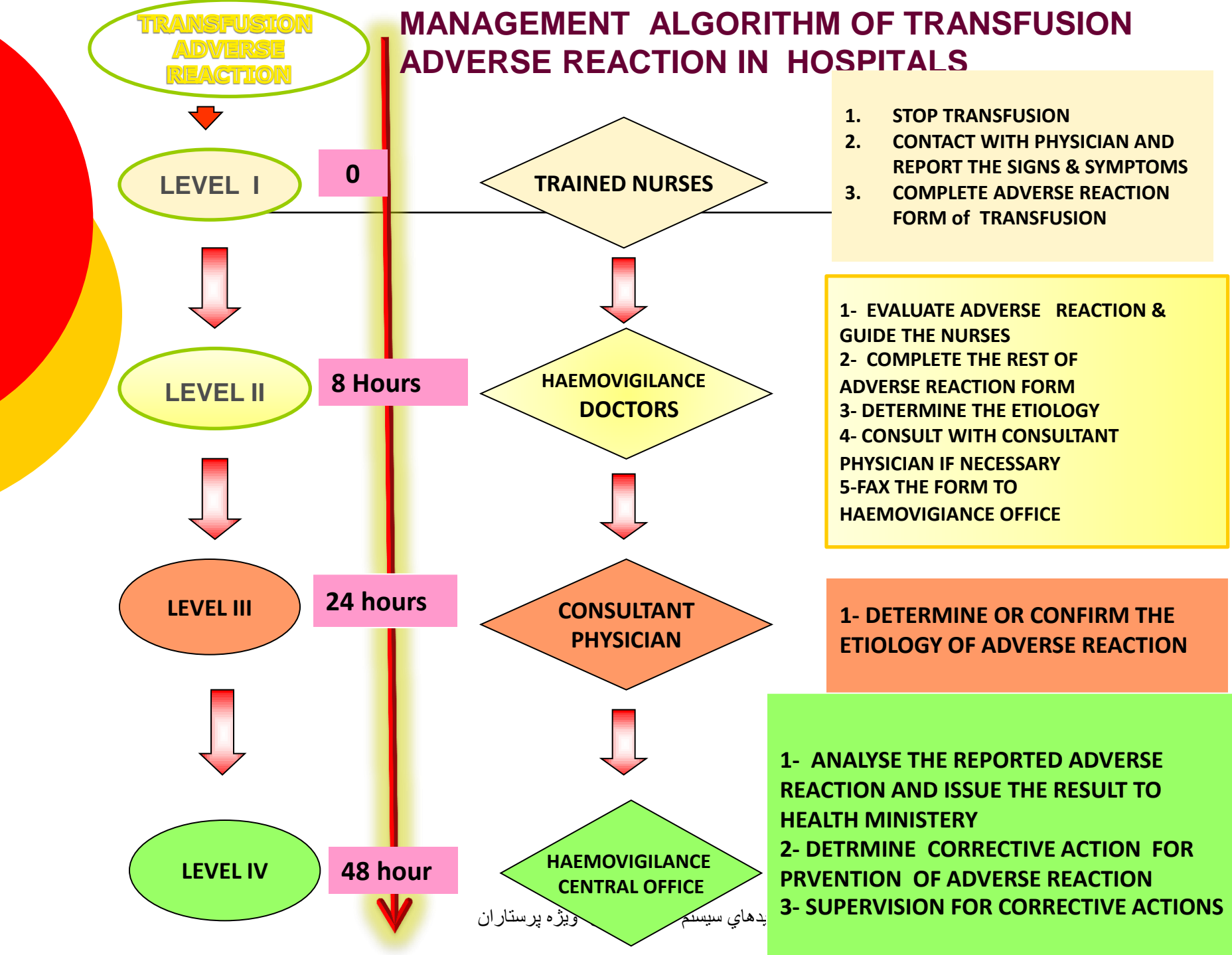
**2- Blood Banking and Transfusion Medicine.  
D.Hillyer. Chapter 49-50-51,2007**

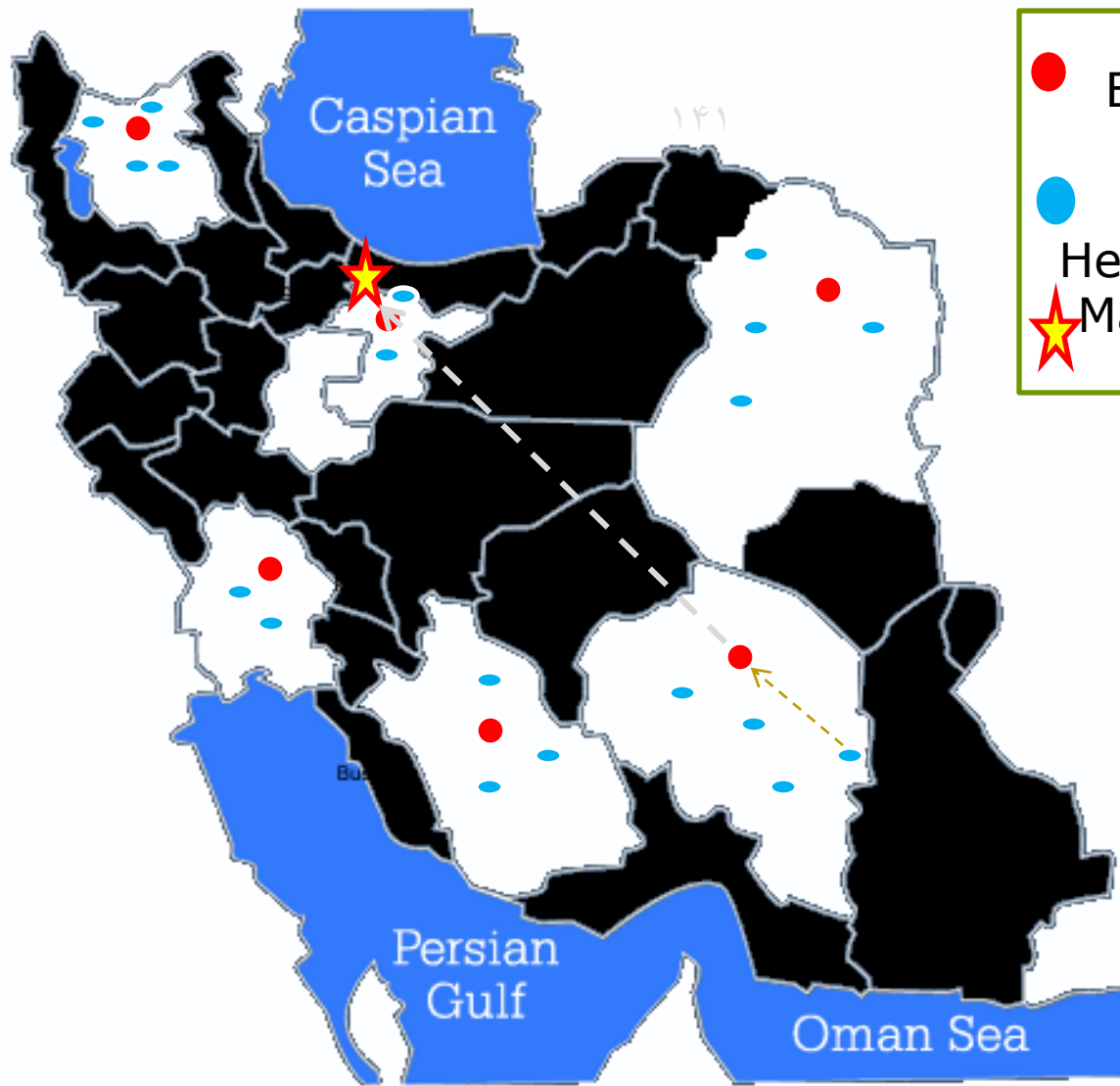
**3- Henry's Clinical Diagnosis & Laboratory Management by Laboratory Method;21 edition,  
Chapter 35,2007**

**4-Clinical Guide To Transfusion ; Canadian Blood Service ;July 2006**

اَللّٰهُمَّ اسْمُوْبِلِ اللّٰهِ عَلَىٰ كُلِّ كُلُّ شَيْءٍ

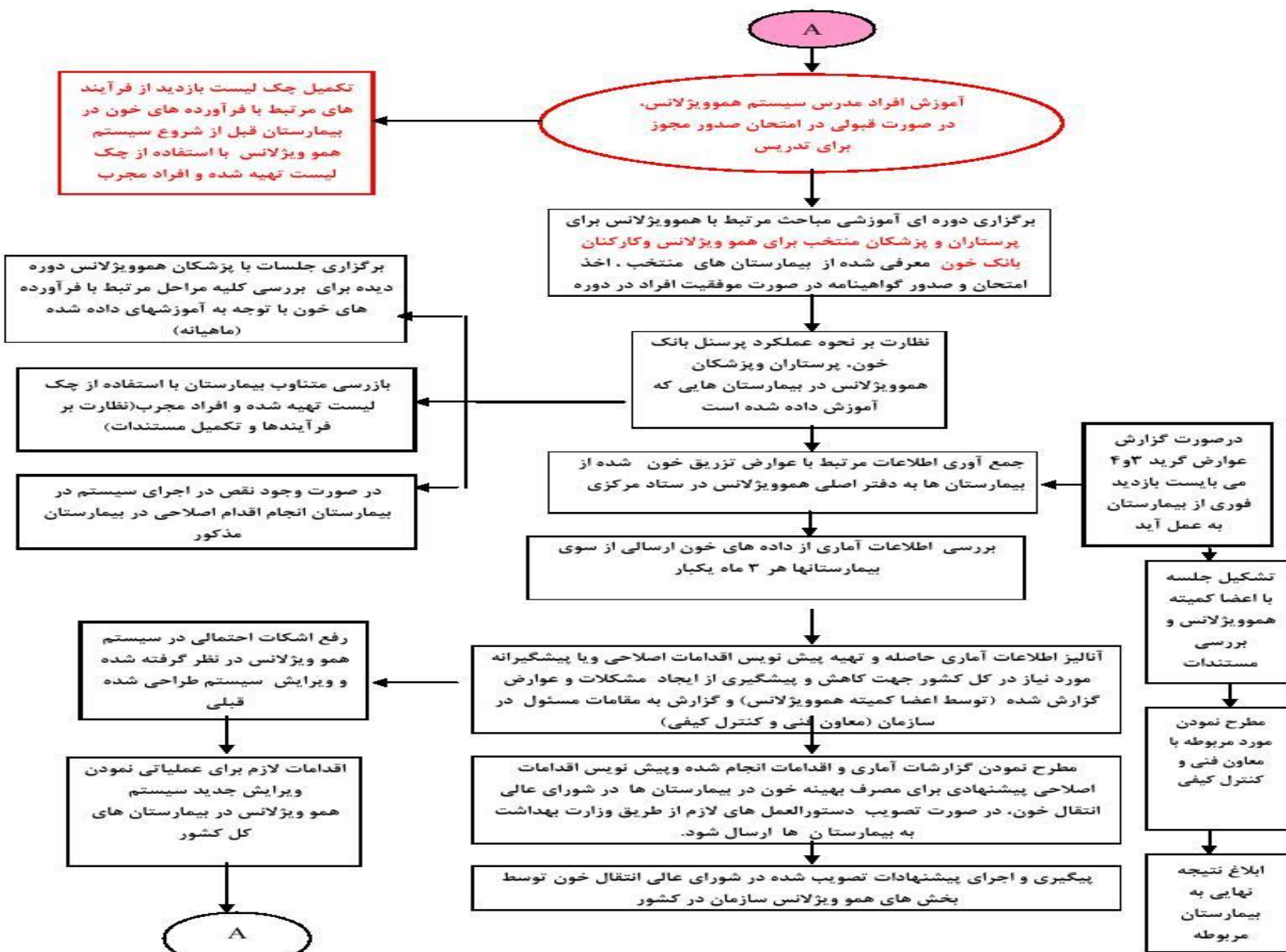
# MANAGEMENT ALGORITHM OF TRANSFUSION ADVERSE REACTION IN HOSPITALS





- Blood Transfusion Center
- Hospital
- Hemovigilance center
- ★ Main Hemovigilance

# الکوریتم اجرای سیستم هموویژلائنس در کشور



آنلاین با فرم های ارجوانت خون و نظارت بر تزریق و ...

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

۱- نام کامل بیمار، شماره پرونده بیمار، 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

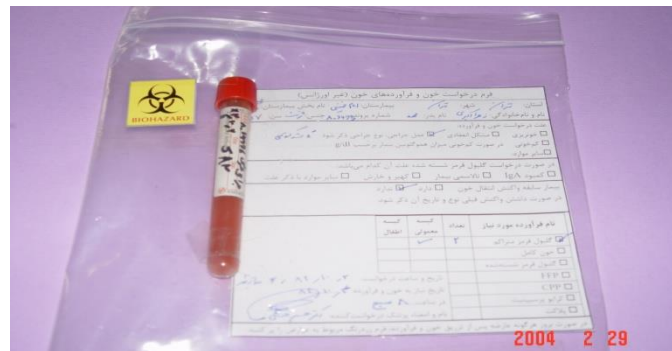


پس از تکمیل کلیه مشخصات بالا در فرم درخواست خون توسط پزشک، برگه درخواست را داخل کیسه پلاستیکی (Lock bag) قرار داده و همراه با نمونه بیمار به بانک خون ارسال نمایید.

**AABB TECHNICAL MANUAL 2008 PAGE:613-624**



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.

## فرمehای درخواست خون اورژانس و پلاکت فرزیس

---

- سایر فرمehای 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 فوائل 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 مواردی که از فرم نظارت بر تزریق پلاسما-پلاکت و کرایو استفاده می گردد منظور از ترتیب تزریق در این فرم این است که وقتی پرستار مثلا ۴ واحد پلاکت در یافت می نماید در این ستون قید کند که اول چه کیسه ای با چه شماره اهدایی به بیمار تزریق شده و بعد چه کیسه ای با چه شماره اهدایی و به همین ترتیب در مورد سایر کیسه ها.

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
PLT ( RD ) 11	36
PLT ( SD ) ( 2 & 10 )	211
PLT ( SD ) ( 4 & 10 ) 11	411
Granulocyte	517

THANK  
YOU

