



Inhaltsübersicht QM-Handbuch für die Hämotherapie	3.6.04 Version 01
--------------------------------------------------------------	-----------------------------

Änderungen gegenüber der letzten Fassung:

Inhalt

- 1 Einleitung
 - 1.1 Titelblatt
 - 1.2 Zweck, Nutzerhinweise
 - 1.1 Inhaltsverzeichnis
 - 1.2 Telefonverzeichnis
 - 1.3 Qualitätspolitik
- 2 Aufbauorganisation
 - 2.1 Organisation (Organigramme)
 - 2.2 Geschäftsführung, Leitung Blutdepot
 - 2.3 Transfusionskommission
 - 2.4 Arbeitskreis Hämotherapie
 - 2.5 Aufklärung, Einwilligung
 - 2.6 Qualitätssicherung, Selbstinspektion
 - 2.7 Räumlichkeiten und Geräte
 - 2.8 Hygienemaßnahmen
 - 2.9 Einführung einer Verfahrensanweisung
- 3 Mitarbeiter: Schulung, Fortbildung
 - 3.1 Transfusionsverantwortlicher
 - 3.2 Transfusionsbeauftragter
 - 3.3 Leiter des Blutdepots
 - 3.4 Leiter Immunhämatologisch/hämostaseologisches Labor
 - 3.5 Weitere Funktionen im Transfusionswesen
 - 3.6 Ermittlung Schulungsbedarf, Schulung
 - 3.7 Einarbeitungsprotokoll
 - 3.8 Literatur
- 4 Beschaffung und Umgang mit Blutprodukten
 - 4.1 Ermittlung des Bedarfes, Vorrateshaltung
 - 4.2 Annahme von Blutprodukten
 - 4.3 Lagerung
 - 4.4 Abgabe innerhalb der Einrichtung
 - 4.5 Transport von Blutprodukten

- 4.6 Kurzzeitige Lagerung von Blutprodukten in definierten Satellitendepots
- 4.7 Rücknahme von Blutkomponenten in das Blutdepot
- 5 Immunhämatologisches/Hämostaseologisches Labor
 - 5.1 Verantwortlichkeiten
 - 5.2 Räumlichkeiten und Geräte
 - 5.3 Leistungsspektrum
 - 5.4 Präanalytik, Probentransport/-annahme
 - 5.5 Diagnostik-Programm bei Transfusionszwischenfall
- 6 Transfusion von Blutkomponenten
 - 6.1 Indikation und Durchführung von Transfusionen
 - 6.2 Anforderung von Blut und Blutkomponenten
 - 6.3 Blutgruppenbestimmung, AK-Suchtest, Verträglichkeitsprobe
 - 6.4 Vorbereitende Kontrollen
 - 6.5 Applikation (Zugang, Transfusionsbesteck, Aufwärmtechnik)
 - 6.6 Einleitung, Überwachung, Nachsorge
 - 6.7 Notfalltransfusionen
 - 6.8 Massivtransfusionen
 - 6.9 Autologe Hämotherapie
 - 6.10 Behandlung Unerwünschter Wirkungen
- 7 Meldepflichten
 - 7.1 Meldung Unerwünschter Wirkungen
 - 7.2 Unterrichtungspflichten nach § 19 TFG / Rückverfolgung
- 8 Dokumentation und Archivierung
 - 8.1 Dokumentation
 - 8.2 produktbezogene Chargendokumentation
 - 8.3 Dokumentation im Blutdepot
 - 8.4 Dokumentation Materialien
 - 8.5 Glossar
 - 8.6 Katalog anerkannter Regeln
 - 8.7 Qualitätsaufzeichnungen

Stand: 1.10.2009