

Avdeling for immunologi og transfusjonsmedisin Tlf.: 55 97 24 70

Rekvirentkode  
Rekvirentnavn og adresse

Klinisk problemstilling:

Fødselsnr

Namn

Adresse

Poststad

Kvinne  Mann

Betalast av

Trygdekontor  Institusjon  Bedrift

Prøven tatt dato

kl

Prøvetakar

Kopi er ønska til:

## SVANGERSKAPSANALYSAR

TERMIN:

Blodtypeantistoff påvist tidlegare, kva type?

1. prøve i svangerskap - veke 6-12  
Infeksjonsserologiske analysar, sjå baksida

Behandla med RhD-profylakse  
siste 6 mnd., indikasjon, dato?

Føtal RHD-typing\*, RhD-negativ - veke 24

Ved kva sjukehus skal den gravide føde?

## TRANSFUSJONSMEDISINSKE ANALYSAR

Blodtyping, ABO/ RhD-typing

DAT, direkte antiglobulintest

Pretransfusjonsprøve  
ABO/RhD-typing/ antistoffscreening, sjå baksida

Transfusjonsreaksjon, sjå baksida

Antistoffutgreiing

Ny blodgivar, kontrolltyping

## BESTILLING AV BLODPRODUKT

TAL

Erytrocyttkonsentrat

Bestrålt

Planlagt transfusjon: dato/ kl.

Trombocyttkonsentrat

HLA-forlikeleg (etter avtale)

Plasma

Rekvirerande lege

Andre blodprodukt

## DIVERSE ANALYSAR

HbF, kvantitering føtomaternell blødning (etter avtale)

Andre analysar

Immunfenotyping, prøvemateriale: .....

.....

Prosjektprøve, ID .....

.....

## PRØVETAKING OG SENDING AV PRØVAR

<b>Svangerskapsanalysar:</b>	<b>3 ml EDTA-blod</b> , 1. prøve i svangerskap bør takast i veke 6 - 12. Infeksjonsserologiske analysar kan rekvirerast på skjema frå Mikrobiologisk avdeling. Ved tidlegare kjent antistoff trengst <b>3 ml EDTA-blod x 3</b> . <b>*6 ml EDTA-blod</b> til føtal RHD-typing og <b>3 ml EDTA-blod</b> til antistoffscreening av RhD-negative gravide i veke 24. Uopna glas til føtal RHD-typing må vere på laboratoriet innan 7 døgn.
<b>Blodtyping/pretransfusjonsprøve:</b>	<b>3 ml EDTA-blod</b> . Før blodtransfusjon skal pasienten vere <b>blodtypa i to prøvar tatt på ulike tidspunkt</b> . Dersom pasienten tidlegare er blodtypa ved denne blodbanken trengst berre ein prøve til pretransfusjonsanalysen. Resultat av antistoffscreening er gyldig i 4 døgn etter prøvetaking, dvs. prøven må ikkje vere over 4 døgn på transfusjonstidspunktet.
<b>DAT, direkte antiglobulintest:</b>	<b>3 ml EDTA-blod</b> , påvisar antistoff bunde til erytrocyttane.
<b>Antistoffutgreiing:</b>	<b>3 x 3 ml EDTA-blod</b> , utgreiing av antistoff påvist ved annan blodbank.
<b>Ny blodgivar, kontrolltyping:</b>	<b>3 ml EDTA-blod</b> , kontrolltyping av blodgivar frå annan blodbank.
<b>Transfusjonsreaksjon:</b>	<b>3 ml EDTA-blod, 2 x 3,5 ml serumrør med gel (ev. avpipettert plasma)</b> Dette er ein analysepakke der det i tillegg til utgreiing retta mot hemolytisk transfusjonsreaksjon (v/AIT), også kan bli gjort analysar med formål å avdekke allergiske transfusjonsreaksjonar (v/MBF). Transfusjonssett, produktpose og blodprøvar samt kopi av transfusjonsjournal med utfylt nederste del skal sendast inn straks etter avbroten transfusjon. Dersom analysar for utgreiing av allergisk transfusjonsreaksjon er ønskeleg, må prøve tatt før reaksjon, eller ev. tatt meir enn 12 timar etter symptomstart bli sendt med. (Ved sending av plasma, avpipetterast dette til eige rør). Gode kliniske opplysningar med skildring av symptom og relasjon av desse til transfusjonen, samt opplysningar om medikament er nødvendige for riktig utgreiing og tolking av analysane.
<b>HbF:</b>	<b>3 ml EDTA-blod</b> , prøve etter avtale, ved mistanke om føtomaternel bløding eller ved mistanke om hemoglobinopati.

**Utvida informasjon om analysane og oversikt over andre tilgjengelege analysar finn du på:**  
[www.analyseoversikten.no](http://www.analyseoversikten.no)