

187 krvodajalca in klinike oziroma bolnika. Omogoča tudi hitre
188 preglede zalog poposameznih krvnih skupinah in izdelkov.

189
190 Finalizacija

191
192 Pri postopku finalizacije dodamo pripravku še nalepko, ki
193 določa krvno skupino ali krvno skupino in Rh faktor ali rezultate
194 laboratorijskih testiranj glede na njihovo tolmačenje.

195 Oznaka ima pet mest. Začetna oznaka (d) in dvomestna končna
196 oznaka (Ob) omejujeta dvomestno oznako krvne skupine in Rh - ja.

197 Krvna skupina je predtiskana v barvi značilni za krvno
198 skupino. Rh pozitiven rezultat je črno tiskan na beli podlagi. Rh
199 negativen rezultat pa je belo tiskan na črni podlagi.

200 Predtiskani so tudi negativni rezultati za Lues, Hepatitis in
201 HIV.

202 Pozitiven rezultat testiranja ali začasni rezultat označimo z:

203 a) Posebno začasno etiketo za zadržati, kjer moramo test
204 potrditi ali dodatno ponovno testirati.

205 b) Etiketo, ki označuje avtotransfuzijo in je kri nepopolno
206 testirana oziroma testi niso pogoj za izdajo.

207 c) Etiketo, ki označuje pozitiven rezultat in kri moramo
208 uničiti.

209 d) Etiketo, ki določa pozitiven rezultat ali nepopolen
210 rezultat in kri je le za predelavo - frakcije.

211
212 Kri ali komponento krvi identificiramo - preberemo številko in
213 ime komponente, ko se na ekranu pojavi rezultat testiranja
214 predtiskane etikete nalepimo na posebno določeno mesto na
215 osnovni etiketi pripravka krvi. Pravilnost finalizacije
216 kontroliramo s ponovnim čitanjem vseh oznak na osnovni etiketi -
217 številke krvi, imena komponente in vsebine etikete, ki označuje
218 rezultate testiranja.

219 Kri ali komponenta krvi je po finalizaciji pripravljena za
220 izdajo oziroma je določen njen namen (krioprecipitat).

221
222 Izdaja krvi in krvnih komponent.

223
224 Finalne izdelke krvi lahko glede na zahtevo klinike
225 rezerviramo, sprejmemo naročilo glede na nujnost naročila in
226 način naročila ali izdamo ob upoštevanju rezultata navzkrižnega
227 preiskusa oziroma nujnosti izdaje.

228 Kontroliramo predhodno krvno skupino bolnika, če je že
229 prejemal kri in izdamo lahko le določeno krvno skupino in
230 določeno komponento po strokovnih kriterijih.

231 Kri ali krvno komponento izdamo posamezni kliniki za
232 določenega pacienta ob ponovni kontroli laboratorijskih testov
233 in pogojev za predelavo ter pogojev za hranjenje komponente.
234 Sistem natisne izdajnico, ki jo podpiše sestra, ki komponento
235 izdaja in oseba ki kri jemlje na osnovi kopije naročilnice.

236 Za povezavo s finančno računovodsko službo obenem izpišemo
237 zbirnike izdaj.

238 Kri ali komponento krvi lahko tudi sprejmemo nazaj, če za
239 določenega pacienta ni bila uporabljena. Sestra na osnovi
240 strokovnih kriterijev določi namen komponente.

241 Sistem omogoča hiter pregled zalog krvi in posameznih
242 komponent, hitro iskanje posamezne komponente po kliniki in
243 pacientu ali naročilu, pregled naročilnic in izdajnic, kakor tudi
244 terminske bilance - dnevne, tedenske, letne, bilance po pacientu,
245 kliniki, komponenti ali krvni skupini in Rh faktorju ter
246 komponenti.

247 Sistem omogoča povezavo z računovodsko službo in statistično
248 službo in bo odprt za dopolnitve.