

SVENSK FÖRENING FÖR TRANSFUSIONSMEICIN

Protokoll

fört vid ordinarie årsmöte med Svensk Förening för Transfusionsmedicin tillika Läkarsällskapetets Sektion för Transfusionsmedicin tisdagen den 11 maj 2010, Lilla Bommens konferenscenter, Göteborg, lokal Göteborgssalen.

§1

Årsmötet förklarades öppnat och stadgeenligt utlyst. Dagordningen fastställdes.

§2

Agneta Wikman valdes till ordförande för mötet och till sekreterare valdes Bengt Ekermo. Jan Konar och Agneta Seger Mollén utsågs till justeringspersoner.

§3

Styrelsens årsberättelse och kassaförvaltarens ekonomiska rapport för verksamhetsåret 1 januari 2009 – 31 december 2009 avgavs. Föreningens kassabehållning per 2009-12-31 uppgick till 145 746,82 kronor. Därutöver fonderade medel uppgick till 102 978,04 kronor.

§4

Revisionsberättelsen föredrogs av Nicholas Holthuis, varefter styrelsen beviljades ansvarsfrihet för det gångna verksamhetsåret.

§5

Val av styrelsemedlemmar. Valberedningen har under verksamhetsåret utgjorts av Birgitta Nilsson Sojka (sammankallande), Stella Larsson och Agneta Seger Mollén.

Styrelsens sammansättning för verksamhetsåret 2010-2011 (mandattidens utgång i parentes):

Ordförande	Agneta Wikman	(2012)
Vice ordförande	Lena Åberg	(2012)
Sekreterare	Bengt Ekermo	(2012)
Vice sekreterare /		
Kassaförvaltare	Barbro Persson	(2014)
Ledamot	Jan Konar	(2012)
Ledamot	Jannica Samuelsson	(2012)
Suppleant	Ewa Lassén	(2012)
Suppleant	Jonas Nordberg	(2012)

§6

Val av revisorer: Folke Knutson (nyval, mandattid utgår 2014). Miodrag Palfi och Fredrik Boström är revisor resp. revisorssuppleant med mandatperiod som utgår 2011.

§7

Valberedningen kvarstår oförändrad enligt §5 det kommande året.

§8

Årsavgift och handboksavgift fastställdes till oförändrade 100:- resp. 1000:- per år. Efter diskussion uppdrogs åt styrelsen att ändra betalningsrutiner för dessa avgifter. Medlemmar som är läkare och även medlemmar i Sveriges Läkarförbund (SLF) betalar årsavgiften liksom

tidigare via SLF. För övriga medlemmar kommer betalningsinformation för årsavgiften att finnas på Föreningens hemsida inklusive påminnas om i e-postutskick 1 g/år. Viktigt att ange vem som är betalningsavsändare – ej ovanligt att denna uppgift saknas idag. Handboksavgift kommer fortsättningsvis debiteras via SweBA efter hur många helblodstappningar respektive organisation utför per år. Företagsmedlemmar debiteras 1000:- per år som tidigare.

§9

Redovisning från föreningens arbetsgrupper:

Handboksgruppen (ref Birgitta Nisson Sojka/gm Bengt Ekermo)

Organisation och status för arbetet i gruppen beskrevs (bil. 1).

Nationell kvalitetssäkring/Equalis (ref Jan-Olof Hildén/gm Bengt Ekermo)

Årets sammansättning och aktiviteter redovisades (bil. 2).

Nationell statistik (ref Rut Norda)

En rapport från arbetsgruppen sammanställd av Rut Norda lästes upp.

Arbetsgruppen mot transfusionsöverförd smitta (ref Bengt Ekermo)

Verksamhetsårets redovisning framgår av bilaga sammanställd av gruppen (bil. 3).

Utbildningsutskottet (ref Stella Larsson)

Utskottets aktiviteter sammanfattades (bil. 4).

Arbetsgruppen för hemovigilans (ref Jan Säfwenber)

Aktivitetserna under året sammanfattades (bil. 5). Antalet inkomna rapporter 2009 är i stort oförändrat jämfört med för 2008. Rapporterna är ojämnt fördelade och fortsatt underrapportering misstänks. En känsla finns att underrapportering ökar då rapportansvar vilar på läkare. Föreslogs att lokalt inrapporteringsansvarig (som *ej* är läkare) utses.

Nomenklaturgruppen (Jan-Olof Hildén/gm Bengt Ekermo)

Gruppens arbete redovisades (bil. 6).

§10

Rut Norda avlade rapport från arbetet i Europarådets transfusionskommitté (se bilaga 7), där RN nyligen utsetts till ordförande. En särskild arbetsgrupp har tillsatts med uppgift att söka nå europeisk samsyn vad gäller vilka regler som ska gälla för blodgivning i relation till olika sexuella riskbeteenden. Från Sverige deltar RN och en representant från SoS i arbetsgruppen. Uppdrogs åt sekr. att lägga ut transfusionskommitténs och arbetsgruppens uppdragsbeskrivningar ("Terms of reference") på Föreningens hemsida.

§11

Fördelning av Föreningens resestipendium på 60 000 kr samt Unilabs resestipendium på 10 000 kr för år 2010 framgår av styrelseberättelsen. Årsmötet beslutade att avsätta 40 000 kr till Föreningens resestipendium för år 2011.

§12

Temat för årets riksstämma i Göteborg 1-3/12 är "En jämlik vård". Sektionen för Klinisk Immunologi har tillfrågat Föreningen om medverkan i ett sektionssymposium i transplantationsimmunologi torsdag 2/12. På fredagen 3/12 planeras liksom senaste åren en session med fria föredrag. Abstractanmälan senast 2010-08-27 via Svenska Läkaresällskapetets hemsida.

§13

Från transfusionsmedicinska professionen i Danmark har initiativ tagits att tillsammans med SFTM söka anordna 2016 års internationella ISBT-kongress i Köpenhamn.

§14

Då Klinisk Immunologi och Transfusionsmedicin numera är en gemensam medicinsk specialitet finns anledning att diskutera ett framtida samgående av SFTM med Svensk Klinisk Immunologisk Förening (SKIF). Diskussion utmynnade i att ett successivt samgående under ca 5 års tid vore önskvärt, i första hand med lämpliga arbetsgrupper inom respektive Förening och i kontinuerlig dialog med SKIF:s styrelse. Arbetsgrupper som redan är gemensamma är utbildningsutskottet och SPUR-arbetsgruppen.

§15

Ny kontaktperson till Socialstyrelsen i klassifikationsfrågor behöver utses. Uppdrogs åt Föreningens styrelse att ta upp frågan för samordning med SKIF:s styrelse.

§16

Ordföranden förklarade årsmötet avslutat.

Göteborg 2010-05-11

Bengt Ekermo
Sekreterare

Justeras

Agneta Seger Mollén

Jan Konar

Svensk Förening för Transfusionsmedicin

Redovisning av räkenskapsåret 2009-01-01 – 2009-12-31

Inkomster:

Medlemsavgifter	15.200,00
Handboksavgifter	190.000,00
Unilabs resestipendium	10.000,00
Vårmöte	<u>19.224,00</u>

Summa: 234.424,00

Utgifter:

Högmanföreläsare	17.942,25
Resestipendier	40.000,00
Unilabs resestipendium	10.000,00
Vårmöte	19.224,00
Bild på årsredovisningen	5.000,00
Handboksmöten	33.042,00
BIS	12.352,00
Porto mm	<u>12.440,00</u>

Summa 150.000,25

Årets vinst 84.423,75

Postgirobalans

Ingående saldo 2009-01-01 60.653,07

Årets vinst 84.423,75

Handkassa 670,00

Utgående saldo 2009-12-31 145.746,82

Banco Humanfond

Ingående behållning 2009-01-01 67.229,13

Utgående behållning 2009-12-31 102.978,04

Uppsala 2010-05-10 Folke Knutson Kassaförvaltare

Bilaga 1

HANDBOKEN

Status 10 maj 2010

Mall/skrivsätt Utformning av kapitel i Handbok för blodcentraler.

Ansvarig: Olof Åkerblom.

Version 3.0 (2010-02-15) finns på hemsidan.

Grupp I *Ledare: Olof Åkerblom*

Kap. 1. Förord och historik

Ansvarig: Gudrun Liedén, Olof Åkerblom.

Version 3.1 (2002) finns på hemsidan.

Uppdatering planeras ske våren ?

Kap. 13. Lagar och förordningar

Ansvarig: Rut Norda, Olof Åkerblom.

Version 4.1 (2010-05-05) finns på hemsidan.

Kap. 15. Kvalitetssystem för blodcentraler

Ansvarig: Katarina Wallström, Olof Åkerblom.

Version 2.0 (2004) finns på hemsidan.

Uppdatering planeras ske 2011.

Kap. 16. Hemovigilans

Ansvarig: Jan Säfwenbergs.

Version 1.0 (2009-09-01) finns på hemsidan.

Kap. 17. Begrepp, definitioner och förkortningar i transfusionsmedicinsk verksamhet

Ansvarig: Olof Åkerblom, Gudrun Liedén.

Version 2.0 (2002) finns på hemsidan.

Uppdatering planeras ske 2011.

Grupp II *Ledare: Bengt Ekermo*

Kap. 2. Urvalskriterier för blodgivare

Ansvarig: Bengt Ekermo och Per-Olof Forsberg

Version 4.0 (2008-05-16) finns på hemsidan och

www.geblod.nu (blodlänk Sverige).

Revision planeras ske hösten 2010.

Kap. 3. Tappningsrutiner

Ansvarig: Ann-Margret Swärd, Nicholas Holthuis.

Version 4.0 (2008-05-16) finns på hemsidan och

www.geblod.nu (blodlänk Sverige).

Kap. 14. Transfusionsöverförd smitta

Ansvarig: Bengt Ekermo.

Version 1.3 finns på hemsidan (2002).

Ny version beräknas bli klar 2010-2011.

Grupp III. *Ledare: Hans Gulliksson*

Kap. 4. **Blodkomponenter: Framställning och användning**

Ansvarig: Stella Larsson, Hans Gulliksson.
Version 3.0 (2006-10-16) finns på hemsidan.

Kap. 5. **Blodkomponenter, kvalitetskontroll**

Ansvarig: Hans Gulliksson, Stella Larsson.
Version 3.1 (2006-10-16) finns på hemsidan

Kap. 6. **Förvaring, frisläppning, distribution och utlämning av blodenheter**

Ansvarig: Ann-Margret Swärd och Nicholas Holthuis.
Version 4.0 (2010-05-10) finns på hemsidan.

Kap. 12. **System för identifikation och registrering**

Ansvarig: Stella Larsson.
Version 1.0 (2007-04-04) finns på hemsidan.
Mindre revision planeras till hösten 2010.

Kap. 18. **Aferesverksamhet**

Ansvarig: Folke Knutsson.
Ska nyskrivas. Kommer på remiss 2010.

Grupp IV. *Ledare: Jan Säfwenber*

Kap. 7. **Blodgruppering**

Ansvarig: Agneta Wikman, Jan-Olof Hildén.
Version 3.0 (2010-03-01) finns på hemsidan.

Kap. 8. **Antikroppsundersökning**

Ansvarig: Johanna Strindberg.
Version 2.0 (2006-01-30) finns på hemsidan.

Kap. 9. **Förenlighetsprövning**

Ansvarig: Jan Säfwenber.
Version 2.1 (2009-12-15) finns på hemsidan.

Kap. 10. **Speciella undersökningar. Genomisk typning**

Ansvarig: Martin Olsson.
Ska nyskrivas.

Kap. 11. **Serologiska reagens och metoder**

Ansvarig: Jan-Olof Hildén, Agneta Wikman.
Version 1.0 är från 1984 och ska nyskrivas.
Ny version beräknas bli klar hösten 2010.

Bilaga 2

Svensk Förening för Transfusionsmedicin

Rapport från Arbetsgruppen för Nationell Kvalitetssäkring
vid årsmötet 11 maj 2010

Arbetsgruppen har under året utgjorts av Åsa Englund, Hans Gulliksson, Jan Säfwenberg, Johanna Strindberg, Marie Trinks och Jan-Olof Hildén (ordf.).

Arbetsgruppen är identisk med Equalis Expertgrupp för transfusionsmedicin.

Gruppen har sedan årsmötet 2009 i enlighet med av Equalis uppgjord planering, genomfört tolv utskick.

Åtta av utskicken avsåg blodgruppsserologiska metoder (IAT graderingsövning, gradering av agglutination på bilder, blodgruppering med DAT och blodgivarfenotypning, titrering av anti-D inkl. automatiserad kvantifiering av anti-D, akutgruppering och BAS-test, kvalificerad antikroppsutredning, fenotypning och blodgruppering med förenlighetsprövning och antikroppsidentifiering av singelantikroppar).

Fyra av utskick avsåg komponentkontroller (ett av erytrocytenheter, ett av trombocyt koncentrat och två av lågt Hb).

Equalis distribuerar de blodgruppsserologiska proven och proven för låg Hb-mätning. Materialleverantören distribuerar övriga komponentkontroller. Equalis samlar in och sammanställer alla resultat. Expertgruppens bedömning av resultaten blir på detta sätt "blind". Vägledande i bedömningen är kraven i Handbok för Blodcentraler. Equalis har på expertgruppens inrådan fortsatt med den 2007 införda rutinen att förfrågar sig hos deltagarna om anledningen till uppkomna avvikelser.

Gruppen har varit samlad hos Equalis 1 juni 2009 för uppföljning och planering av verksamheten inför 2010.

Jan-Olof Hildén, Jan Säfwenberg, Åsa Englund och Marie Trinks har deltagit i Equalis expertgruppskollegium i Uppsala två dagar i februari 2010.

Equalis och gruppen har anordnat ett välbesökt användarmöte i Stockholm den 8 oktober 2009. Inbjudna gästföreläsare var Heléne Hallböök som talade över ämnet "AIHA ur ett kliniskt perspektiv". Johanna Strindberg och Jan Säfwenberg talade över ämnet "AIHA ur ett blodgruppsserologiskt perspektiv". Intressanta fall med AIHA presenterades. Hans Gullikson och Marie Trinks talade över ämnet "Komponentkontroller". Jan-Olof Hildén talade om bedömning av agglutination. På programmet fanns också genomgång av årets resultat och information från Equalis.

2010-05-07

Jan-Olof Hildén

Bilaga 3

AKTUELL PREVALENS AV VIRUSSMITTA HOS BLODGIVARE I SVERIGE 2009

	Blodtappningar, % bekräftat pos. (n) <i>582 296 donationer testade</i>	Vid nyanmälan eller s.k. nygammal, % bekräftat pos. (n) <i>47 991 personer testade</i>
Anti-HIV-1+2	0,0002 (1*) 0.00021 (1987-2008) 28/ 13 627 349	0,002 (1**) 0.0030 (1987-2008) (27/897 214)
HBsAg	0 (0)	0.044 (21)
Anti-HCV	0,0002 (1***)	0,060 (29)
Anti-HTLV I/II	-	0,002 (1****)
Syfilis	5 st (oklart hur många av tappningarna som testats)	0,01 (5)
Anti-HBc	-	0,28 (133)

* Man f. -63, msm, smittad efter föregående tappning 3 mån. tidigare

** Man f. -59, heterosexuell smitta i Thailand

*** Man f. -79, sannolikt sexuell smittväg, närmast föregående tappning nov 2005

**** Kvinna f -91, anti-HTLV I positiv

Redovisning från arbetsgruppen mot transfusionsöverförd smitta.

(2010-05-10 Fredrik Boström, Bengt Ekermo, Lena Grillner, Anders Widell)

Prevalens smittmarkörer påvisade vid blodgivning och nyanmälan 2009 (v.g. se föregående sida).

- NAT-testning av blodtappningar
Svenska plasmafraktioneraren (Octapharma) har under senaste året (t.o.m. mars 2010) ej hittat någon ny NAT positiv/serologi negativ tappning. Sedan teststart har 4 HCV-RNA positiva/anti-HCV negativa och ingen för HIV eller HBV hittats. Man har uppskattningsvis totalt analyserat 4,32 milj donationer på HCV-RNA, 3,32 milj på HIV-RNA och 2,32 miljoner på HBV-DNA (personligt meddelande Margareta Ring, Octapharma 2010-04-22).
- Hepatit A smitta via blodtransfusion
En blodgivare insjuknade ett par veckor efter blodtappning i en Hepatit A infektion. Trombocyter framställda ur lättcellsskiktet överförde smittan efter transfusion till patient, som också fick kliniska symptom på hepatit A infektion. Trombocytkoncentratet var patogeninaktiverat, men det är känt att metoden för patogeninaktivering har dålig effekt på Hepatit A virus (HAV). Erytrocyterna transfunderades till patient som var vaccinerad mot HAV. Plasman skickades för fraktionering, plasmaköparen ifråga testar för HAV-RNA i poolat testformat (poolstorlek 480 eller 90) och fick negativt testutfall på pool innehållande prov från aktuell givare.
- Test för antikroppar mot syfilisspiroketer
I SoS reviderade författning om blodverksamhet (SOSFS 2009:28 M) har införts krav på test av antikroppar mot syfilisspiroketer vid varje testtillfälle.
- Medlem i arbetsgruppen har medverkat som författare till en 'Editorial' i Transfusion 2009;49:1277-1281: Anders Widell, Michael Busch, 'Exposed or not exposed – that is the question: evidence for resolving and abortive hepatitis C virus infections in blood donors'.
- 'Matnyttigt' temanummer av Transfusion, Vol. 49, No. 2S, August 2009 Supplement: Emerging Infectious Disease Agents and their Potential Threat to Transfusion Safety".
- West Nile Virus (WNV)
Spridningen i Nordamerika beräknas fortsätta även under 2010, se:
<http://www.transfusionguidelines.org.uk/Index.aspx?Publication=DL&Section=12&pageid=801>

Bilaga 4

Svensk Förening för Transfusionsmedicin

Utbildningsutskottets aktiviteter verksamhetsåret 2009-2010.
Rapport vid årsmötet 11 maj 2010

Utbildningsutskottet har under året bestått av Stella Larsson, Stockholm (ordf.) och ST-läkare Barbro Persson, Uppsala (Transfusionsmedicin) samt Johan Rönnelid, Uppsala och Lillemor Skattum, Lund (Klinisk immunologi).

Arbetet har bedrivits genom telefonmöten och via mail.

Kurser:

IPULS granskade kurser:

”Komplementsystemet, biologisk funktion och klinisk diagnostik”, 5-8 oktober 2009 i Lund.
Kursledare: Lennart Truedsson.

”Autoantikroppsdiagnostik”, 22-26 mars 2010 i Linköping. Kursledare: Charlotte Dahle.

Dessutom deltog ST-läkare i en kurs anordnad av norska läkarföreningen: ”Hemoterapi”, 3-6 november 2009, på Rikshospitalet i Oslo. Kursledare: Hans Erik Heier.

Målbeskrivningsarbetet (ST):

SOSFS 2008:17 Läkarnas specialiseringstjänstgöring publicerad hösten 2008.

Detaljerade delmål specifika för specialiteten, som utgör ett komplement till föreskrifterna, har utarbetats av en gemensam arbetsgrupp med representanter för klinisk immunologi och transfusionsmedicin (Johan Rönnelid, ordf.), dessa publicerades på Svenska Läkaresällskapets hemsida december 2009, tillgänglig via <http://www.svls.se>, sök på ”Utbildning”.

Möten:

Stella Larsson och Barbro Persson deltog i Svenska Läkaresällskapets sekreterarmöte 28 januari 2010 om symposium på Läkarstämman, temat ”En jämlik vård”. SVLS ser möjligheter att använda programmet på Läkarstämman också som mer formell utbildning av yngre läkare, vilket föranledde att även utbildningsansvariga inbjöds till mötet.

SPUR (Sveriges läkarförbunds och Svenska Läkaresällskapets stiftelse för utbildningskvalitet):

SPUR-inspektion har utförts på Karolinska Universitetssjukhuset (april 2010; Nicolas Holthius och Martin Olsson) och på Universitetssjukhuset i Linköping (april 2010; Johanna Strindberg och Bo Nilsson).

2010-05-10/Stella Larsson

Rapport från Arbetsgruppen för Hemovigilans vid årsmötet den 11 maj 2010

BIS – Blodövervakning i Sverige 2009

Arbetsgruppen utgörs av en läkare per regionblodcentral: Mohammad Abedi, Jan Konar, Ewa Lassén, Jonas Nordberg, Miodrag Palfi, Viveka Stiller och Jan Säfwenberg

Möten: 1 april Göteborg, 10 juni Karolinska sjukhuset Huddinge, 16 september Karolinska sjukhuset Huddinge, 25 november Karolinska sjukhuset, Huddinge

- På Föreningens hemsida har publicerats:
Statistik för 2008 finns i *Blodverksamheten i Sverige 2008: omfattning, kvalitet och säkerhet*
Sammanställning *Blodövervakning i Sverige 2004-2008* publiceras inom kort
- Svenska Läkaresällskapets riksstämma 26 november. Symposium:
Blodtransfusion: Epidemiologi, nytta och säkerhet. ”Vilka allvarliga transfusionsreaktioner och avvikelser rapporteras?”, J Säfwenberg
- Rapporteringsdelen och sökfunktionerna förbättras kontinuerligt
- Webb-baserad hanteringsrutin har införts och breddats under året. Fler inom varje organisation får skriv- och läsbehörighet men godkännandet ligger kvar hos BIS-ansvarig läkare. Trots detta trögt att få in rapporterna även för 2009. En ökning av antalet anmälningar med över 50% jämfört med 2005
- Kontakt med Socialstyrelsen: Vid de två senare mötena deltog representant för SoS i en punkt. Vid första mötet verkade ett intresse finnas för att samverka i webbrapporteringen förutsatt att rapporteringen inte försenas, att lokal kontaktperson anges och att verksamhetschefer (och ansvariga personer) accepterar rutinen. Vid nästa möte presenterades SoS:s stora projekt som skall resultera i en stor händelsedatabas KLARA (**K**ommunikation och **L**ärande om **a**llvarliga **r**isker och **a**nalyserade händelser) som avses att bli ett system för blod, vävnader, Lex Maria och HSAN samt senare även Lex Sarah. Projektet löper till 2011 och skall sedan vara klart för praktiskt bruk. Diskussioner med SoS avses fortsätta
- Nordisk hemovigilansgrupp:
Samarbetet inom gruppen fortsätter. Tre gemensamma presentationer med BIS-grupsmedlemmar som första namn vid ISBT:s XIXth Regional Congress (Kairo, Egypten, 21-25 mars) under rubriken Haemovigilance in Nordic countries:
 1. Report of adverse transfusion events 2007. M R Abedi et al.
 2. Report of near miss events in 2007. E Lassén et al.
 3. Report of donor complications 2007. M R Abedi et al.Möte i Köpenhamn den 25 augusti (i anslutning till nordiskt möte i transfusionsmedicin). Överenskommelse om att använda samma internationella kodverk: Från IHN finns fastställda koder för komplikationer i samband med blodgivning i övrigt används provisorisk kodning från i första hand ISBT
- BIS är medlem av IHN, International Haemovigilance Network. Kostnaden debiteras via Sweba. M Palfi deltog i IHN:s årliga seminariet (utan kostnad för BIS)
- Vid mötet med WP Haemovigilance (ISBT) i Kairo deltog J Säfwenberg (utan kostnad för BIS)



Bilaga 6

Svensk Förening för Transfusionsmedicin

Nomenklaturgruppen verksamhetsåret 2009-2010.
Rapport vid årsmötet 11 maj 2010

Gruppen har under verksamhetsåret bestått av Agneta Wikman, Ulf Johnson och Jan-Olof Hildén (ordf.).

Gruppen har under året haft ett telefonmöte och fått en fråga till behandling avseende ifyllnad av de listor SWEDAC publicerar på sin hemsida. Se bifogade utlåtande.

Gunnar Nordin, Barbro Klinteberg och Gunilla Gryfeldt har deltagit i gruppens telefonmöte.

Av avgivna lägesrapporter från Stockholm, Skåne och Östergötland framgår att arbetet med införandet av NPU-koder inom transfusionsmedicin inte heller under detta år gått framåt. Fokus har i stället legat på elektronisk svarsrapportering och återrapportering av transfusioner. Östergötland har dock NPU-koder knutna till alla beställningsalternativ men elektronisk beställning har ännu ej införts.

Gunnar Nordin har fortsatt bevaka NPÖ- och SNOMED-projekten.

Ett gemensamt möte mellan olika laboratoriespecialiteter för diskussion om NPU-kodernas användning har planerats men ännu ej genomförts.

2010-05-07

Jan-Olof Hildén

Nomenklaturgruppens i Svensk Förening för Transfusionsmedicin syn på hur SWEDAC:s ackrediteringslistor fylls i

En ackrediterad blodcentral ska i ett dokument kallat "Ackrediteringens omfattning" beskriva bland annat vilka **undersökningar** som är ackrediterade, vilket **system** bestämningen avser och vilken **mätprincip** som tillämpats. De tre nämnda kolumner publiceras på SWEDAC:s hemsida. En viss kongruens i hur vi uttrycker oss behövs därför.

Det enda absoluta krav SWEDAC ställer är att inga firmanamn eller firmabeteckningar får förekomma i dessa tre kolumner. Vilken utrustning som används ska uttryckas i en fjärde kolumn på listan, men denna publiceras inte av SWEDAC. Här får givetvis firmarelaterade benämningar förekomma.

För klinisk kemi, mikrobiologi och transfusionsmedicin är grundstrukturen på listorna gemensam. Rubrikbeteckningen varierar dock mellan specialiteterna. Kolumnen undersökning kallas av klinisk kemi *Komponent* och mätprincip kallas där *Metod*.

Under rubrik **Undersökning** ska metodens benämning (t.ex. Blodgruppering, BAS-test) anges. Beteckningar använda i "Handbok för Blodcentraler" ska i möjligaste mån användas.

Hur metoden tillämpas förklaras lämpligen genom tillägg av typ ”automatiserad”, ”IAT/LISS i rör” eller ”manuell metod”. Detta kan skrivas i kolumnen för Mätprincip eller ingå efter metodnamnet under rubrik Undersökning.

Kolumnen **System** ska innehålla uppgift om i vilket eller vilka system det som bestäms återfinns, t ex erythrocyter för antigenbestämningar, plasma för antikroppsbestämningar eller, blod om både antigen och antikroppar undersöks som vid ABO-gruppering.

Mätprincipen inom den klassiska blodgruppsserologin är agglutination, antingen ”direkt agglutination” eller ”indirekt agglutination”. Detta anges under rubrik **Mätprincip**. I vissa undersökningar används båda.

Den blodcentral som också bestämmer antikroppar mot annat än erythrocytantigen kan lägga till det förtydligande prefixet ”erythrocyt-” före ”antikropp”.

Nomenklaturgruppen 2010-05-04

Bilaga 7

Background & Mission

HealthCare

News and General Information

Blood Transfusion

Background & Mission

Organisation & Work Programme

Reports

Recommendations & Resolutions

Organ Transplantation

Background & Mission

Organisation & Work Programme

Reports

Recommendations & Resolutions

Pharmaceutical Care

Pharmaceuticals & Pharmaceutical Care

Classification of Medicines as Regards
their Supply

Quality and Safety Standards in

Pharmaceutical Practices &

Pharmaceutical Care

Counterfeit Medicines

 Print this page

Background

The work of the Council of Europe in the blood transfusion area started in the 1950's. The relevant Committees are as follows:

- the European Committee on Blood Transfusion (Steering Committee) (CD-P-TS); and
- the Committee on Quality Assurance in Blood Transfusion Services (Expert Committee) (GTS).

These committees built the programme on blood transfusion around three major principles:

1. the non-commercialisation of substances of human origin given on the basis of a voluntary and non-remunerated donation;
2. the goal to achieve self-sufficiency; and
3. protection for both the donors and the recipients.

Our Mission

With these objectives in mind, the Council of Europe concentrates on: studying the ethical, legal and organisational aspects of blood transfusion with a view to ensuring quality, increasing availability, avoiding wastage, ensuring optimal use of blood supplies and analysing the possible ethical and organisational impact of new scientific developments.

Products & Services

*Guide to the
Preparation, Use and
Quality Assurance of
Blood Components -
15th Edition (2009)*

For more information, go to the [Blood Transfusion & Organ Transplantation Guides](#) section. You can order it online from the [EDQM Online Store](#).

Additional Information & Documentation

[Directive 2004/23/EC](#) of the European Parliament and of the Council of 31 March 2004 on setting standards of quality and safety for the donation, procurement, testing, processing, preservation, storage and distribution of human tissues and cells.

[General Information on the EDQM's Blood Transfusion Activities \(English & French\)](#)

[Blood Transfusion Activities Factsheet \(English\)](#)

Related Links

[Council of Europe - Bioethics](#)

[European Commission - DG for Health & Consumers \(DG Sanco\)](#)

[World Health Organisation \(WHO\)](#)

Organisation & Work Programme

HealthCare

News and General Information

Blood Transfusion

Background & Mission

Organisation & Work Programme

Reports

Recommendations & Resolutions

Organ Transplantation

Background & Mission

Organisation & Work Programme

Reports

Recommendations & Resolutions

Pharmaceutical Care

Pharmaceuticals & Pharmaceutical Care

Classification of Medicines as Regards
their Supply

Quality and Safety Standards in

Pharmaceutical Practices &

Pharmaceutical Care

Counterfeit Medicines

 Print this page

Organisation

The Steering Committee (CD-P-TS)

Its primary responsibilities, according to the terms of reference, are to:

- examine questions related to human blood transfusion, with regards to quality and safety standards and their implementation, including collection, preparation, storage, distribution and appropriate use;
- assist members states in improving, and if needed, in restructuring their blood transfusion services by promoting principles of voluntary non-remunerated donations;
- define and promote the implementation of quality and safety standards in blood and blood components collection, storage, distribution and usage;
- taking into account ethical aspects propose safety and quality standards on professional practices and on product specifications;
- ensure the transfer of knowledge and expertise through training and networking;
- monitor practices in Europe and assess epidemiological risks, in particular of the emergence of new transmissible diseases;
- ensure the availability of rare blood products by means of the European Database and Bank of Frozen Blood of Rare Groups.

The Committee meets at least once a year for 2 days.

Members

The Steering Committee is chaired by [Dr. Rut Norda](#) and consists of 44 representatives (33 members and 11 observers).

[List of Members \(CD-P-TS\)](#)

[List of Members of the Ad-hoc Working Group - Blood Transfusion Guide](#)

Products & Services

*Guide to the
Preparation, Use and
Quality Assurance of
Blood Components -
15th Edition (2009)*

For more information, go to the [Blood Transfusion & Organ Transplantation Guides](#) section. You can order it online from the [EDQM Online Store](#).

Additional Information & Documentation

[Terms of Reference of the European Committee on Blood Transfusion \(CD-P-TS\)](#)

Recommendations & Resolutions

HealthCare

News and General Information

Blood Transfusion

Background & Mission

Organisation & Work Programme

Reports

Recommendations & Resolutions

Organ Transplantation

Background & Mission

Organisation & Work Programme

Reports

Recommendations & Resolutions

Pharmaceutical Care

Pharmaceuticals & Pharmaceutical Care

Classification of Medicines as Regards
their Supply

Quality and Safety Standards in

Pharmaceutical Practices &

Pharmaceutical Care

Counterfeit Medicines

 Print this page

Recommendations from the Committee of Ministers

Recommendations are adopted by the Committee of Ministers of the Council of Europe and addressed to Council of Europe Member States. The first recommendations on health policy date back to 1978. Over the years the Committee of Ministers has dealt with most of the issues, thus has created effective European standards on health policy.

To download all the recommendations, click [HERE](#).

[Go to our Downloads section to download a specific recommendation](#)

Resolutions

[Resolution CM/Res\(2008\)5 on donor responsibility and on limitation to donation of blood and blood components](#) (Adopted by the Committee of Ministers on 12 March 2008 at the 1021st meeting of the Ministers' Deputies)

Products & Services

*Guide to the
Preparation, Use and
Quality Assurance of
Blood Components -
15th Edition (2009)*

For more information, go to the [Blood Transfusion & Organ Transplantation Guides](#) section. You can order it online from the [EDQM Online Store](#).

Related Links

[Council of Europe - Committee of Ministers Adopted Texts](#)

(Item 6.5a)

Terms of reference of the European Committee (Partial Agreement) on blood transfusion (CD-P-TS)

Fact sheet

Name of Committee:	European Committee (Partial Agreement) on blood transfusion (CD-P-TS)
Compliance with Resolution Res(2005)47:	YES, except for the term of office of chairperson (three years instead of one, renewable once).
Programme of Activities: project(s)	<p>Under the authority of the Committee of Ministers, in its composition restricted representatives of the States members of the Partial Agreement of the Convention on the Elaboration of a European Pharmacopoeia, the Committee shall under the following actions:</p> <ul style="list-style-type: none">• examine questions related to human blood transfusion, notably as regards quality and safety standards and their implementation, including collection, preparation, storage, distribution and appropriate use;• assist member states in improving and, if needed, in restructuring their blood transfusion services by promoting principles of voluntary non-remunerated donations;• propose ethical, safety and quality standards on professional practice; on specifications of products;• ensure the transfer of knowledge and expertise and develop competence of experts through training and networking;• monitor practices in Europe and assess epidemiological risks, in particular of the emergence of new transmissible diseases linked to blood and blood components;• promote quality assurance with the latest developments including the update of the technical appendix to Recommendation R (95) 15 on the preparation