

Protokoll

fört vid ordinarie årsmöte med Svensk Förening för Transfusionsmedicin tillika Läkaresällskapets Sektion för Transfusionsmedicin måndagen den 19 maj 2008, Universitetssjukhuset i Lund (Aulan).

§1

Årsmötet förklarades öppnat och stadgeenligt utlyst. Dagordningen fastställdes. Som övrig punkt anmäldes diskussion om införande av anti-HPA 1a screening under graviditet.

§2

Agneta Wikman valdes till ordförande för mötet och till sekreterare valdes Bengt Ekermo. Rut Norda och Jan Säfwenberg utsågs till justeringspersoner.

§3

Styrelsens årsberättelse och kassaförvaltarens ekonomiska rapport för verksamhetsåret 1 januari 2007 – 31 december 2007 avgavs. Föreningens kassabehållning per 2007-12-31 uppgick till 184.133,16 kronor. Därutöver fonderade medel uppgick till 120.817,72 kronor.

§4

Revisionsberättelsen föredrogs av Miodrag Palfi, 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 2008-2009 (mandattidens utgång i parentes):

Ordförande	Agneta Wikman	(2010)	Omval
Vice ordförande	Lena Åberg	(2010)	”-
Sekreterare	Bengt Ekermo	(2012)	”-
Vice sekreterare / kassaförvaltare	Folke Knutson	(2010)	”-
Ledamot	Ewa Lassén	(2010)	”-
Ledamot	Jannica Samuelsson	(2010)	”-
Suppleant	Jan Konar	(2010)	”-
Suppleant	Jonas Nordberg	(2010)	Nyval

§6

Mandatperioder för tidigare valda revisorer och revisorssuppleant har ej utgått.

§7

Valberedningen kvarstår oförändrad enligt §5 det kommande året.

§8

Årsavgift och handboksavgift fastställdes till oförändrade 100:- resp. 1000:- per år.

§9

Redovisning från föreningens arbetsgrupper:

Handboksgruppen (ref Birgitta Nisson Sojka/gm Bengt Ekermo)

Organisation och status för arbetet i gruppen beskrevs (bil. 1). Agneta Seger-Mollén framförde förslag att nytt kapitel om stamcellshantering skrivs. Ulf Johnson föreslog att man avvaktar med detta till nästa år, då förhoppningsvis författningsarbetet rörande verksamheten är klart. Nicholas Holthuis framförde vikten av att deltagande i arbetsgrupper för framtagande och revision av handbokskapitlen uppmuntras. Ett särskilt tack riktades till Olle Åkerblom för stor arbetsinsats.

Nationell kvalitetssäkring/Equalis (ref Jan-Olof Hildén)

Årets sammansättning och aktiviteter redovisades (bil. 2).

Nationell statistik (ref Rut Norda)

En rapport från arbetsgruppen sammanställd av Rut Norda lästes upp (bil.3).

Arbetsgruppen mot transfusionsöverförd smitta (ref Bengt Ekermo)

Verksamhetsårets redovisning framgår av bilaga sammanställd av gruppen (bil. 4).

Utbildningsutskottet (ref Jan-Olof Hildén)

Utskottets aktiviteter sammanfattades (bil. 5). Sammankallande Jan-Olof Hildén slutar i utskottet, Stella Larsson övertar uppdraget interimistiskt. Styrelsen gavs i uppdrag att kontakta sektionen för klinisk immunologi i syfte att bilda ett nytt gemensamt utbildningsutskott med dem. Detta kunde vara ett första steg till sammangående mellan sektionerna (övriga gemensamma aktiviteter: specialistexamination, SWEDAC:s bedömargrupper redan sammanslagna, ev framtida SPUR-inspektion).

Arbetsgruppen för hemovigilans (ref Jan Säfwenber)

Aktiviteter under året sammanfattades (bil. 6). Finansiering av utvecklat datorstöd för rapportering samt medlemsavgift i European Hemovigilance Network diskuterades. Föreslogs att SWEBA åtog sig detta, vilket två närvarande styrelsemedlemmar från SWEBA ställde sig positiva till.

Nomenklaturgruppen (Jan-Olof Hildén)

Gruppens arbete redovisades (bil. 7).

§10

Rut Norda avlade rapport från arbetet i Europarådets transfusionskommitté (se bilaga 8).

§11

Föreningens resestipendium på 60.000 kr för år 2008 har delats mellan Annika Hult (Lund), Lola Svensson (Göteborg) och Katarina Wallström (Umeå) för deltagande i kongresser under året. Årsmötet beslutade att avsätta 40.000 kr till ändamålet år 2008. Capio resestipendium på 10.000 kr för år 2008 har tilldelats Jill Storry (Lund).

§12

Vid årets riksstämma i Göteborg medverkar Föreningen i symposiet "Plasma – för vem och vad" (torsdag 27/11 kl 10.30-12.00). Sessionen med fria föredrag planeras som tidigare till fredag förmiddag 28/11. Abstractanmälan senast 2008-08-29 via Svenska Läkaresällskapets hemsida.

§13

Kassören redogjorde för inlämnad ansökan att anordna regional ISBT-kongress 2011 i Sverige (Älvsjö-mässan). Presentation (på 10 min) av tänkt upplägg kommer att göras vid nästa månads ISBT-kongress i Macao. Martin Olsson, som är medlem i styrelsen för ISBT som representant för Västeuropa, informerade att ansökningar även inkommit från andra länder.

§14

Vice ordföranden har ställt frågan om man bör införa allmän screening för anti-HPA 1a hos gravida. Ordföranden, som nyligen bevistat ett möte om trombocytserologi, framförde att det f.n. inte föreligger någon internationell konsensus om nödvändigheten av sådan åtgärd. Idag utför inget land sådan screening. I Norge väntas man ta ställning i frågan inom 1-2 år.

§15

Ordföranden förklarade årsmötet avslutat.

Lund 2008-05-19

Bengt Ekermo
Sekreterare

Justeras

Rut Norda

Jan Säfwenberg

Svensk Förening för Transfusionsmedicin

Redovisning av räkenskapsåret 2007-01-01 – 2007-12-31

Inkomster:

Medlemsavgifter	6.149,00
Capio resestipendium	10.000,00
Handboksavgifter	<u>142.000,00</u>

Summa: 158.149,00

Utgifter:

Högmanföreläsare	7.206,39
Resestipendier	40.000,00

Reseräkningar 14.807,50

Handboksmöten	60.217,00
BIS	18.849,39
Porto mm	<u>926,00</u>

Summa 142.006,28

Årets vinst 16.142,72

Postgirobalans

Ingående saldo 2007-01-01 167.320,44

Årets Vinst 16.142,72

Handkassa 670,00

Utgående saldo 2007-12-31 184.133,16

Banco Humanfond

Ingående behållning 2007-01-01 127.148,18

Utgående behållning 2007-12-31 120.817,72

Uppsala 2008-05-18

Folke Knutson

Kassaförvaltare

HANDBOKEN

Bilaga 1.

Status 19 maj 2008

Grupp I ***Ledare: Olof Åkerblom***

Kap. 1. **Förord, Historik**

Ansvariga: Gudrun Liedén, Olof Åkerblom.

Version 3.1 (2002) finns på hemsidan.

En uppdatering planeras ske våren ?

Kap. 13. **Lagar, föreskrifter, EG-direktiv och rekommendationer**

Ansvariga: Rut Norda, Olof Åkerblom.

Version 3.0 (2008) finns på hemsidan.

Kap. 15. **Kvalitetssystem för blodcentraler**

Ansvarig: Lisbeth Messeter.

Version 2.0 (2004) finns på hemsidan.

Uppdatering planeras ske 2008-2010.

Kap. 16. **Hemovigilans**

Ansvarig: Jan Säfwenberg.

Nyskrivet kapitel. Version 1.0 kommer hösten 2008.

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

Ansvariga: Olof Åkerblom, Gudrun Liedén.

Version 2.0 (2002) finns på hemsidan.

Uppdatering planeras ske 2008-2010.

Grupp II ***Ledare: Bengt Ekermo***

Kap. 2. **Urvalskriterier för blodgivare**

Ansvariga: Bengt Ekermo och Per-Olof Forsberg.

Version 4.0 (2008) finns på hemsidan.

En elektronisk version finns på Blodlänk Sverige

Kap. 3. **Tappningsrutiner**

Ansvarig: Nicholas Holthuis.

Version 4.0 (2008) finns på hemsidan.

Kap. 14. **Transfusionsöverförd smitta**

Ansvarig: Bengt Ekermo.

Version 1.3 finns på hemsidan (2002).

Ny version beräknas bli klar hösten 2008.

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, organisation av blodbank*

Ansvarig: Ann-Margret Swärd och Nicholas Holthuis.
Version 3.0 (2004-12-15) finns på hemsidan.
Uppdatering planeras ske 2008-2010.

Kap. 12. *System för identifikation och registrering*

Ansvarig: Stella Larsson.
Version 1.0 (2007-04-04) finns på hemsidan.
Mindre revision planeras till hösten 2008.

Kap. 18. *Aferesverksamhet*

Ansvarig: Folke Knutsson.
Ska nyskrivas. Klart våren 2010?

Grupp IV. *Ledare: Jan Säfwenberg*

Kap. 7. *Blodgruppering*

Ansvarig: Agneta Wikman, Jan-Olof Hildén.
Version 2.1 (1997) finns på nätet.
Ny version beräknas bli klar hösten 2008.

Kap. 8. *Antikroppsundersökning*

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

Kap. 9. *Förenlighetsprövning*

Ansvarig: Jan Säfwenberg.
Version 2.0 (2006-01-30) finns på hemsidan.
Mindre revision planeras till våren 2009.

Kap. 10. *Speciella undersökningar. Genomisk typning*

Ansvarig: Martin Olsson.
Ska nyskrivas.

Kap. 11. *Serologiska reagens och metoder*

Ansvarig: Jan-Olof Hildén, Agneta Wikman.
Kapitlet, version 1.0, är från 1984 och ska nyskrivas.
Ny version beräknas bli klar hösten 2008.

Svensk Förening för Transfusionsmedicin

Bilaga 2.

Rapport från Arbetsgruppen för Nationell Kvalitetssäkring vid årsmötet 19 maj 2008

Arbetsgruppen har under året utgjorts av Hans Gulliksson, Jan Säfwenbergs, Johanna Strindbergs, Marie Trinks och Jan-Olof Hildén (ordf.).

Arbetsgruppen är identisk med Equalis Expertgrupp för transfusionsmedicin.

Gruppen har sedan årsmötet 2007, i enlighet med av Equalis uppgjord planering, genomfört tio utskick. Sju av dessa avsåg blodgruppsserologiska metoder (IAT graderingsövning, 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). Tre av utskick avsåg komponentkontroller (två av erytrocytenheter och ett av trombocytkoncentrat). Equalis distribuerar de blodgruppsserologiska proven medan materialleverantören distribuerar komponentkontrollerna. 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. En nyhet under året har varit att Equalis förfrågar sig hos deltagarna om anledningen till uppkomna avvikelser.

Gruppen har varit samlad hos Equalis 8 juni 2007 för uppföljning och planering av verksamheten inför 2008.

Jan-Olof Hildén, Jan Säfwenbergs och Marie Trinks har deltagit i Equalis expertgruppskollegium på Sästaholm två dagar i februari 2008.

Equalis och gruppen har anordnat ett välbesökt användarmöte i Stockholm den 11 oktober 2007. Gästföreläsare var James AuBuchon och Richard Lundin. Den förre höll två föreläsningar: Making Platelet Transfusions Safer och Quality Assurance for Life. Den senare talade om Validering av helautomatiska blodgrupperingsutrustningar. Hans Gulliksson talade om Rullande komponentkontroll och Johanna Strindberg, Jan Säfwenbergs och Jan-Olof Hildén redovisade positiva erfarenheter av extern kontrollverksamhet. På programmet fanns också fallbeskrivningar och information från Equalis.

2008-05-14

Jan-Olof Hildén

Bilaga 3. Rapport från Arbetsgruppen för statistik 2007

Blodverksamheten i Sverige: omfattning, kvalitet och säkerhet

Rapporten för 2006 utkom först nov. 2007, vilket är drygt 5 månader senare än planerat. Insamlingen av såväl statistik- som BIS-data tog några månader längre tid och så tog sammanställningen också något längre tid.

För närvarande pågår insamling av data för 2007. Insamlingsformuläret reviderades och uppdaterades. Den svenska statistikgruppen inom ProSang, föreningens arbetsgrupp och representanter för bearbetningsgruppen i Örebro samlades på Databyrån i januari 2008 för att gå igenom hur uppgifterna kan samlas in med användning av Pivotstatistiken för att ta fram en handledning med exempel i sk. skärmdumpar. En e-postadresslista till statistikansvariga tas fram. Ny ansvarig för insamlingen är överläkare Mohammad Abedi, blodcentralen, universitetssjukhuset i Örebro.

Ansvariga: Mohammad Abedi, Olle Berseus, Per-Olof Forsberg och Rut Norda

Questionnaire on the collection, testing and use of blood and blood components in Europe. The 2006 Survey

Data samlades in under hösten 2006. Europarådets rapport för 2004 publicerades i mars 2008. Insamlade data för 2005 och 2006 kommer att sammanställas som en trendrapport 2001-2006, eftersom samma formulär använts under dessa år.

Ansvarig: Rut Norda

Kartläggning av terapeutisk hemaferes i Sverige

Rapporten för 2006 utkom i december 2007. Sex enheter samlar in data i det elektroniska registret och övriga 27 enheter fyller i Version 3 av registret medför förbättringar som kommer att underlätta såväl insamling som bearbetning av data. En formell användargrupp med sjuksköterskor och läkare behöver tillsättas för att ensa terminologi och definitioner. Insamlingen av 2007 års data har nyligen startat.

Ansvariga: Clas Göran Axelsson, Rut Norda och Bernd Stegmayr

The World Apheresis Registry 2006

Data för de enheter (X centra i Y länder) som deltar i det elektroniska registret finns publicerade i abstractform.

Ansvarig: Bernd Stegmayr

Det är fortfarande så att data överförs från databaser till pappersdokument i flera steg.

Korrigerings av de inlämnade uppgifterna behöver göras i flera fall. Arbetet med att ta fram ett enda insamlings- och bearbetningsregister för blodverksamheten fortsätter. Arbetet med att få alla svenska aferesenheter att använda det insamlings- och bearbetningsregister som finns går långsamt framåt. För aferesverksamheten finns ett visst ekonomiskt stöd eftersom det är ett kvalitetsregister.

Gruppen föreslår att Mohammad Abedi formellt utnämns till föreningens arbetsgrupp.

Rut Norda

Olle Berseus

Per-Olof Forsberg

Bilaga 4. AKTUELL PREVALENS AV VIRUSSMITTA HOS BLODGIVARE I SVERIGE 2007

	Blodtappningar, % bekräftat pos. (n) <i>564 214 donationer testade</i>	Vid nyanmälan eller s.k. nygammal, % bekräftat pos. (n) <i>44 651 personer testade</i>
Anti-HIV-1+2	0 (0) 0.00021 (1987-2006) 26/ 12 474 037	0,0022 (1*) 0.0032 (1987-2006) (26/807 928)
HBsAg	0,0002 (1**)	0.029 (13)
Anti-HCV	0,0004 (2***)	0,067 (30)
Anti-HTLV I/II	-	0,0022 (1****)
Syfilis	3 st (varav minst en pga byte till känsligare test, oklart hur många av tappningarna som testats)	0,009 (4)
Anti-HBc	10 st (oklart hur många av tappningarna som testats)	0,45 (202)

* Man f. -58 i Guyana, bosatt i England 1970-83

** Man, troligen smittats under vistelse i Kina 3 månader 2006-2007

***a) Kvinna f. -74, endast HCV-RNA positiv på plasma skickad till fraktionerare, cellulär blodkomponent kunde återkallas. Misstänkt sexuell smittspridning

b) Man f. -56, negativ i HCV-RNA, troligen ospecifik reaktivitet (?)

****Kvinna f. -73 i Sierra Leone, bott i Sverige i 6 år, anti-HTLV I

Redovisning från arbetsgruppen mot transfusionsöverförd smitta.

(2008-05-09 Fredrik Boström, Bengt Ekermo, Lena Grillner, Anders Widell)

Prevalens smittmarkörer påvisade vid blodgivning och nyanmälan 2007 (v.g. se föregående sida).

- NAT-testning av blodtappningar
Socialstyrelsens expertgrupp under ledning av Birgitta Lesko har färdigställt sin rapport maj 2008. Medlem från Föreningens arbetsgrupp mot transfusionsöverförd smitta har deltagit i arbetet. SoS förväntas inom kort besluta om NAT-testning av blodtappningar ska införas eller ej.

Under 2007 har ytterligare en givare donerat blod i smittsam fönsterfas för Hepatit C, vilket uppdagades genom att plasmaenheten levererades till plasmaköpare och testades positivt för HCV-RNA. Erytrocytenheten från tappningen hade ej transfunderats och kunde kasseras, inga trombocyter hade framställts.

Svenska plasmafraktioneraren (Octapharma) har t.o.m. mars 2008 hittat ytterligare en HCV RNA positiv och samtidigt seronegativ donation (se föregående stycke) utöver tidigare rapporterade (sedan teststart 4 HCV och ingen för HIV eller HBV). Man har grovt uppskattat analyserat sammanlagt 3,5 milj donationer på HCV-RNA och 2,5 milj på HIV-RNA och 1,5 miljoner på HBV-DNA. (personligt meddelande Margareta Ring, Octapharma 2008-04-01).

I Danmark har under året HIV-infektion överförts med blodtransfusion från givare som tappats på blod i tidig smittsam fönsterfas. Införande av enkelprovs-NAT vid varje blodtappning i Danmark för HIV, HCV och HBV är på gång med anledning av detta.

- 13-15 maj ägde mötet "2008 IPFA/PEI 15th Workshop on 'Surveillance and Screening Blood Borne Pathogens'" rum, medlem från arbetsgruppen deltog i mötet.
- Ny författning om blodverksamhet SOSFS 2007:20. Selektionskriterier med tanke på smittrisker i dess bilaga 5 har varit föremål för diskussion, nytt förslag väntas från SoS – som även kallat representanter från olika organisationer och myndigheter till en "hearing" i Stockholm 2008-05-26. Från SFTM kommer 2 personer att delta, varav en från arbetsgruppen.
- Kombinerade antigen/antikroppstest finns nu tillgängliga för test på smitta med Hepatit C, se Transfusion Vol 48, april 2008, sid 594-600, författare Philip W. Tuke m.fl. (se även editorial i samma nummer av Transfusion s. 576-579).

Svensk Förening för Transfusionsmedicin

Bilaga 5. Utbildningsutskottets aktiviteter verksamhetsåret 2007-2008. Rapport vid årsmötet 19 maj 2008

Utbildningsutskottet har under året bestått av Stella Larsson, Jonas Nordberg och Jan-Olof Hildén (ordf.). Utskottet har under året haft 3 st. telefonmöten.

Kurser

Inga SK-kurser har varit aktuella under året.

Målbeskrivningsarbetet

Utbildningsutskottets medlemmar har under året ingått i den för klinisk immunologi och transfusionsmedicin gemensamma gruppen som arbetat med målbeskrivningarna.

Målbeskrivningsansvarig har varit Jan-Olof Hildén och gruppens ordförande har varit Johan Rönnelid.

En första skrivning inlämnades före sommaren 2007 efter ett möte med Socialstyrelsen och Bernhard Grewin. Johan Rönnelid och Jan-Olof Hildén har deltagit i ett möte på

Läkaresällskapet 071212 där för skrivandet styrande dokument med fasta skrivsätt och formuleringar presenterade. Efter omarbetning har slutlig skrivning inlämnats 080314.

Målbeskrivningsdokumentet är nu ute på allmän remiss. Utbildningsutskottets ordförande har hjälpt föreningen formulera ett positivt remissvar.

Delmålen preciserade innehåll ska återfinnas i utbildningsboken. Grupper ansvariga för varje delmål är utsedda. Arbetet i de tolv grupperna ska fortsätta under året.

Nytt utbildningsutskott för den nya specialiteten klinisk immunologi och transfusionsmedicin

Utbildningsutskottet anser att ett utskott för enbart transfusionsmedicin inte längre ska finnas kvar. Ett förslag har lämnats till styrelsen om att ett nytt gemensamt utbildningsutskott bildas tillsammans med klinisk immunologi. Immunologerna ställer sig positiva till detta. Jan-Olof har tillskrivit styrelsen igen i frågan.

Remisser

Utbildningsutskottet har besvarat en remiss till Föreningen avseende dokumentation av kunskaper, färdigheter, deltagande mm inom den nya specialistutbildningen.

IPULS

Utbildningsutskottet har träffat IPULS nye VD Kristian Borg 071015. Frågan om nordiskt samarbete om kurser togs upp och IPULS ställde sig positiv till detta.

SPUR

Styrelsen har tillfrågat utbildningsutskottet om förslag på lämpliga SPUR-inspektörer.

En tillfrågad har dock avböjt. Då det är oklart hur SPUR-frågan ska lösas i den nya specialiteten har frågan återförts till styrelsen som ännu ej återkommit i ärendet. Det nya utbildningsutskottet får arbeta vidare med denna fråga.

2008-05-09

Jan-Olof Hildén

Rapport från Arbetsgruppen för Hemovigilans vid årsmötet 19 maj 2008

BIS – Blodövervakning i Sverige 2007

Arbetsgruppen utgörs av en läkare per regionblodcentral:

Mohammad Abedi, Jan Konar, Ewa Lassén, Jonas Nordberg, Miodrag Palfi, Viveka Stiller,
Jan Säfwenbergs

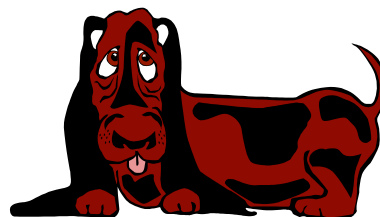
Möten:

10 januari
20 februari
17 april
5 september
14 november

- Statistik för 2006 finns i *Blodverksamheten i Sverige 2006: omfattning, kvalitet och säkerhet*
- Sammanställning *Blodövervakning i Sverige 2004-2006* finns på Föreningens hemsida
- Blanketterna har genomgått smärre revisioner
- Web-baserad hanteringsrutin diskuteras och prototyp har demonstrerats. Förhoppningsvis sista året utan web-stöd
- Önskvärt med medlemskap i EHN, European Haemovigilance Network
- Trögt att få in uppgifterna även för 2007. En ökning jmf med 2006. Dead line för 2007 var 31 mars 2008
- Nya föreskrifter under året:

Socialstyrelsens föreskrifter SOSFS 2007:20: Ändringar i föreskrifterna (SOSFS 2006:17) om blodverksamhet

- Nordisk hemovigilansgrupp: Möten i Dublin 28 februari (i sb med EHN-seminarium) och i Reykjavik 30 augusti (i sb med Nordiskt överläkarmöte). Jan Säfwenbergs deltog.



BIS-centra och kontaktpersoner:

Umeå	Ewa Lassén
Uppsala	Jan Säfwenbergs
Örebro	Mohammad Abedi
Stockholm	Viveka Stiller
Linköping	Miodrag Palfi
Göteborg	Jan Konar
Lund	Jonas Nordberg

Arbetsgruppen för hemovigilans förordar**1. Web-lösning för BIS**

- hemovigilans.se
- närvarande BIS-kontakter kan demonstrera om någon har nätkontakt
- en efterlängtat lösning på väg mot det papperslösa. Kommer att kräva mindre arbete för alla men ge bättre och mer pedagogiska sammanställningar. Även BIS-kontakters arbetstid kostar pengar
- År 2008 lägger BIS-kontakterna in uppgifterna efter de pappersunderlag blodcentralen skickar in
- Uppgraderas till BIS hemsida och BIS lämnar *BlodLänk Sverige*
- År 2009 skriver blodcentralerna själva in uppgifterna till sin BIS-kontakt
- Socialstyrelsen kommer att avundas och börja längta efter ett samarbete
- Måste betalas:
Uppskattad kostnad år 2008: 10.000 SEK per BIS-center (7 st)
För 2009 och senare: 1.000 SEK per BIS-center och år

2. Medlemskap i EHN, *European Haemovigilance Networks*

Har mognat som organisation och har numera bra årliga seminarier. Standardiserar. Samarbete med *Advancing Transfusion and Cellular Therapies Worldwide* (AABB). EHN-koder skall börja tillämpas av BIS, blankett 1 och 4

Har sedan länge efterfrågat kostnaden för svenskt medlemskap. 20% av budgeten är fast avgift från medlemmarna och 80% efter hur många tappningar man utför.

Uppskattad årlig kostnad: 2.000 SEK per BIS-center

Uppsala 2008-05-15
Jan Säfwenbergs, ordförande

Svensk Förening för Transfusionsmedicin

Bilaga 7.

Nomenklaturgruppen verksamhetsåret 2007-2008. Rapport vid årsmötet 19 maj 2008

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

Gruppen har under året haft tre telefonmöten.

Gunnar Nordin, Barbro Klinteberg och Gunilla Gryfelt har deltagit i gruppens möten.

Av avgivna lägesrapporter från Stockholm, Skåne och Östergötland framgår att arbetet med införandet av NPU-koder under året tyvärr i praktiken inte gått framåt.

Diskussioner har förts om begreppet "titer". Nuvarande NPU-koder anger substankoncentration/L vilket transfusionsmedicin uppfattar som "fel". Gunnar Nordin har fört upp frågan i internationell nivå. Sannolikt kommer så småningom en ny kod. NPU-kod för kvantifiering av anti-D finns, men med sorten IU/L (så som den internationella standarden är uttryckt). Om vi vill ha mg/L (som vi är vanan vid) får en SWE-kod tillskapas.

Den s.k. "grå boken" (Svenska koder för laboratoriemedicin enligt C-NPU kodverkets principer) har nytryckts 2008 och Svensk Förening för Transfusionsmedicin deltar nu med våra koder. Gunilla Gryfelt ingår i författarlistan.

S.k. SNOMED-koder översätts nu av Socialstyrelsen till svenska och ska användas till mycket inom medicinen men ej till laboratorieundersökningar. Gunnar Nordin och Urban Forsum för diskussioner med Socialstyrelsen om NPU-kodernas samverkan med SNOMED-koderna.

2008-05-14

Jan-Olof Hildén

Bilaga 8: **European committee**
(partial agreement)
on blood transfusion
CD-P-TS

European Directorate for the Quality
of Medicines & Health Care

EDQM

Council of Europe

CoE

CoE's nya program från 2007

- Varje land har en representant med rösträtt
Socialdepartementet har utsett Rut Norda (förfrågan till SweBA)
- Observatörer från EU-kommissionen, WHO, FDA, Canada och Australien
- Ordförande, J de Wit, vice ordförande, M Heiden, sekretariat, J-M Speiser, M-E Behr-Gross, EDQM
- Alla projektgrupper (Europarådsguiden etc.) rapporterar till CD-P-TS
- Tillsammans med EU och WHO diskuteras alla projekt: möjlighet till samarbete? risk för dubbelarbete? Är arbetet inom CoE's mandat?

Aktuella projekt

- Europarådsguiden: 15 upplagan planeras till 2010 - struktur och process revideras i en mindre grupp. J Säfwenberg
- "Optimal use of blood": monografierna till Guiden
- Questionnaire on the collection, testing and use of blood components: elektroniskt formulär för insamling av 2007 års data; trendanalys publiceras
- *European bank of frozen cells: ny arbetsgrupp*
- *Ad hoc Advisory group on blood donor management in Europe: ny arbetsgrupp B Nilsson-Sojka*
- *Proficiency testing program for BE (50-100 delt?): ev. finns plats för alla regionblodcentraler*



English - Français

Site map | Links

GO



EDQM	HealthCare	European Pharmacopoeia	Control of Medicines	Certification Pharm. Subst.	Products & Services
------	------------	------------------------	----------------------	-----------------------------	---------------------

The EDQM (European Directorate for the Quality of Medicines & HealthCare) is a key European Organisation involved in Harmonisation & Standardisation, Regulation & Quality Control of Blood Transfusion and Organ Transplantation.

animation flash pas de texte alternatif.

Tous pouvez télécharger le plugin flash permettant de visualiser cette animation à l'adresse suivante : http://www.macromedia.com/go/getflashplayer_fr

EDQM



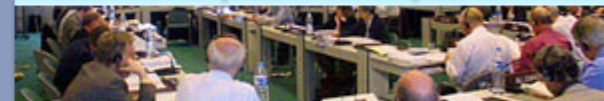
The European Directorate for the Quality of Medicines & HealthCare protects and promotes public and animal health in Europe. You can find out [what's new](#), information [about the EDQM](#) and how to [contact us](#).

HealthCare



Since December 2006, the EDQM is in charge of the Council of Europe's activities on quality of blood transfusion and organ transplantation. Learn about the [news and general information](#) on the activities.

European Pharmacopoeia



Better understand the work of the [European Pharmacopoeia](#) and learn how to participate in the [European Biological Standardisation Programme](#).

Certification of Pharmaceutical Substances

Control of Medicines

Products & Services

Background & Missions

HealthCare

News and General Information

Blood Transfusion

Background & Missions

Organisation & Work Programme

Reports

Recommendations

Organ Transplantation

Background & Missions

Organisation & Work Programme

Reports

Recommendations

Print this page

- Databases
- Online Publications
- Events
- FAQ - Helpdesk

Background

The work of the Council of Europe in the blood transfusion area started in the 50's. The Committees in charge of questions related to blood transfusion are the Committee on Blood Transfusion and Immunohaematology (CD-P-TS) and the Committee on Quality Assurance in Blood Transfusion Services (TS-GPUQA). These Committees built the programme on blood transfusion around three major principles: the non-commercialisation of substances of human origin by voluntary and non-remunerated donation, the goal to achieve self-sufficiency and the protection for both the donors and the recipients.

Our Missions

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 of blood, avoiding wastage of human substances, ensuring optimal use 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 - 14th Edition (2008)

NEW: Guide to the preparation, use and quality assurance of blood components (14th Edition). You can now order online from the EDQM. For more information, please click [HERE](#).

Additional Information and Documentation

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

[Council of Europe - Committee of Ministers adopted texts](#)

Organisation & Work Programme

HealthCare

News and General Information

Blood Transfusion

Background & Missions

Organisation & Work Programme

Reports

Recommendations

Organ Transplantation

Background & Missions

Organisation & Work Programme

Reports

Recommendations

🖨️ Print this page

- Databases
- Online Publications
- Events
- FAQ - Helpdesk
- Download

Organisation

The Steering Committee

Its primary responsibilities are:

- 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;
- to assist members states in improving blood transfusion services, and if needed, in restructuring their blood transfusion services by promoting the principle of voluntary non-remunerated donations;
- to define and promote the implementation of quality and safety standards in blood and blood components collection, storage, distribution and use;
- to propose ethical, safety and quality standards on professional practices and on specifications of products;
- to ensure the transfer of knowledge and expertise through training and networking;
- to monitor practices in Europe and assess epidemiological risks linked to blood and its components, in particular for new transmissible diseases, and,
- to ensure the availability of rare blood products by means of the European Bank of Frozen Blood of Rare Groups.

The Committee meets once a year for 3 days.

Membership

The Steering Committee is chaired by [Dr. Jeroen De Wit](#) and consists of

Products & Services

Guide to the preparation, use and quality assurance of blood components - 14th Edition (2008)

NEW: Guide to the preparation, use and quality assurance of blood components (14th Edition). You can now order online from the EDQM. For more information, please click [HERE](#).

Additional Information and Documentation

📄 [Mandat CD-P-TS](#)

- Events
- FAQ - Helpdesk
- Download

E-Newsletter Infopub

Subscribe to our mailing list

To subscribe [[Click here](#)]

Membership

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

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

 [List of Members - TS-GPUQA](#)

Work Programme

The CD-P-TS has given priority to the following projects:

- *Guide to the Preparation, Use and Quality Assurance of Blood Components*
An experts working group consisting of members from Europe, Australia, New-Zealand and the United States of Americas was convened to two meetings in order to prepare the 14th edition which should be published in the first trimester of 2008.
- *European Bank of Frozen Blood of Rare Groups*
Enquiry to update details of current custodians and stocks for frozen rare blood groups in 2008.
- *Questionnaire on Collection, Testing and Use of Blood Components in Europe*
Publication of 2004 report, performance of 2005 and 2006 data collection campaign in 2007. Performance of feasibility studies on the development of an on-line questionnaire and of a trend analysis from 2001 to 2005 in 2008.

Reports

HealthCare

News and General Information
Blood Transfusion
Background & Missions
Organisation & Work Programme
Reports
Recommendations

Organ Transplantation
Background & Missions
Organisation & Work Programme
Reports
Recommendations

🖨️ Print this page

- Databases
- Online Publications
- Events
- FAQ - Helpdesk
- Download

Reporting from Council of Europe member states on the collection, testing and use of blood and blood componenets in Europe

The 2006 Survey

This questionnaire is to be completed and returned to the EDQM. Any questions you may have about filling out this questionnaire should be directly addressed to Dr. C. L. van der Poel (email: c.l.vanderpoel@umcutrecht.nl).

[2006 Survey: Reporting from Council of Europe member states on the collection, testing and use of blood and blood components in Europe](#) **Activities of Blood Banks in the Council of Europe Member States related to Bone Marrow Transplantations**

This report analyses the activities of blood banks in the Council of Europe Member States related to bone marrow transplantations relation to bone marrow transplantation to 1994. The report addresses specific issues such as activities related to haematopoietic progenitor cell transplantation, quality issues, histocompatibility laboratory data analysis, bone marrow donor registries and cord blood banking and transplantation. The report concludes with a number of recommendations allowing the development of a future policy in the field of bone marrow transplantation for both the Council of Europe and its member states. [More information...](#)

Report on the Collection, Testing and Use of Blood and Blood Products in Europe (2003)

This report considers data on the donors, collection, testing, use and quality aspects of blood and blood components in Member States of the Council of Europe.

 [2003 Report on the collection, testing and use of blood and blood products in Europe](#)

Products & Services

Guide to the preparation, use and quality assurance of blood components - 14th Edition (2008)

NEW: Guide to the preparation, use and quality assurance of blood components (14th Edition). You can now order online from the EDQM. For more information, please click [HERE](#).

Additional Information and Documentation

 [2002 Report on the collection, testing and use of blood and blood products in Europe](#)

 [2001 Report on the Collection, testing and use of blood and blood products in Europe](#)

 [Reporting from Council of Europe member states on the collection, testing and use of blood and blood components in Europe: The 2003 Survey](#)

Recommendations

HealthCare

News and General Information

Blood Transfusion

Background & Missions

Organisation & Work Programme

Reports

Recommendations

Organ Transplantation

Background & Missions

Organisation & Work Programme

Reports

Recommendations

🖨️ Print this page

- Databases
- Online Publications
- Events
- FAQ - Helpdesk

Recommendations from the Committee of Ministers

Recommendations are adopted by the Committee of Ministers of the Council of Europe and addressed to the Governments of the Council of Europe member States. The first recommendations on health policy date back to 1978. Over the years the Committee of Ministers covered most of the issues, creating effective European standards on health policy.

[Recommendation Rec\(2004\)18](#) of the Committee of Ministers to member states on teaching transfusion medicine to nurses

[Explanatory memorandum](#)

[Recommendation Rec\(2004\)8](#) of the Committee of Ministers to member states on autologous cord blood banks

[Explanatory memorandum](#)

[Recommendation Rec\(2003\)11](#) of the Committee of Ministers to member states on the introduction of pathogen inactivation procedures for blood components

[Recommendation Rec\(2002\)11](#) of the Committee of Ministers to member states on the hospital's and clinician's role in the optimal use of blood and blood products

[Recommendation Rec\(2001\)4](#) of the Committee of Ministers to member states on the prevention of the possible transmission of variant Creutzfeldt-Jakob Disease (vCJD) by blood transfusion

[Other recommendations available in a pdf format](#)

Products & Services

Guide to the preparation, use and quality assurance of blood components - 14th Edition (2008)

NEW: Guide to the preparation, use and quality assurance of blood components (14th Edition). You can now order online from the EDQM. For more information, please click [HERE](#).

Additional Information and Documentation