



BLUTSPENDE SRK SCHWEIZ
TRANSFUSION CRS SUISSE
TRASFUSIONE CRS SVIZZERA

Dokument

**Transfusionsmedizinische
Laboruntersuchungen an Patientenproben**

Gültig ab: 01.02.2019

Version: 8

TRANSFUSIONSMEDIZINISCHE LABORUNTERSUCHUNGEN AN PATIENTENPROBEN

**EMPFEHLUNGEN der SVTM und der B-CH SRK
für Fachpersonen, Laboratorien und medizinische Institutionen zu
immunhämatologischen und molekularen Untersuchungen an
Patientenblutproben**

Name: DOK_128_d_Transfusionsmed_Laborunters_Pat.docx	Version: 8	Datum: 01.11.2018
Owner: sam	Geschäfts-/Teilprozess: 2_2_3	Vorschriften: Nein
	WMDA: Nein	Seite: 1 von 58



Inhaltliche Änderungen in der aktuellen Version 8, gültig ab 01.02.2019

- **Abkürzungsverzeichnis ergänzt mit**
 - **AG: Antigen**
 - **EFI: European Federation for Immunogenetics**
 - **NA: Not applicable (nicht anwendbar)**
- **1.1.1 Präventiv Testen von Antigenen (neuer Punkt)**

2017 haben Swissmedic, SVTM und SGH sich einverstanden erklärt mit der Meinung der Arbeitsgruppe IH in Bezug auf folgende Fragestellung: *Es werden in diesen Empfehlungen mehrere Patientengruppen erwähnt, bei denen empfohlen wird, präventiv für bestimmte Antigene, Antigen negatives Blut zu transfundieren Die Arbeitsgruppe (AG) Immunhämatologie (IH) der Blutspende Schweiz hat festgestellt, dass bis anhin nicht definiert wurde, ob die zu berücksichtigenden Antigene bei diesen präventiv ausgewählten EK-Produkten effektiv kontrolliert werden müssen, oder ob eine bereits im System vorhandene Testung (Einfach- oder Mehrfachbestimmung) ausreicht. Die AG IH ist der Meinung, dass bei diesen Produkten auf die Nachtestung der Antigene verzichtet werden kann (selbst im Wissen, dass die Testung in sehr seltenen Fällen nicht dem ausgewählten Produkt entspricht).* Dies bedeutet, dass nur beim Vorliegen von Antikörpern (siehe § 4.5.2) Antigen kontrollierte Erythrozytenkonzentrate abgegeben werden müssen.

- **2.2.2 Externe Qualitätskontrollen**

Hinweis auf § 11 ergänzt.

- **4.4.5 Direkten Antihumanglobulintest**

Nur bei vorgängigen Transfusionen in den letzten 14 Tagen **oder bei Verdacht auf Vorliegen einer Autoimmunhämolytischen Anämie oder MHN** wird zusätzlich ein polyspezifischer DAT (bevorzugt im Säulen-Agglutinationstest) angesetzt. Bei einem positiven Resultat muss ein monospezifischer DAT durchgeführt werden (s. **Abbildung 4.4.5**).

Der DAT dient dem Nachweis von Antikörpern und Komplementfaktoren, die sich an die patienteneigenen Erythrozyten gebunden haben (z. B. antierythrozytäre Autoantikörper, Alloantikörper nach Transfusionen oder MHN). Beim Vorliegen einer AIHA ist die korrekte ABO-, RhD-, Rh/K-Phänotyp Bestimmung und zudem der Nachweis von maskierten Alloantikörpern sehr wichtig. Es wird empfohlen, ein spezialisiertes Labor zur Beratung zu konsultieren.

- **Ein polyspezifischer DAT (Anti-IgG + Anti-C3d) muss im Säulenagglutinationstest durchgeführt werden (höhere Sensitivität verglichen mit dem Röhrchentest). Fällt dieser positiv aus, muss ein monospezifischer DAT mit Anti-IgG und Anti-C3d im Säulenagglutinationstest durchgeführt werden.**
- **Bei negativem DAT werden keine weiteren Schritte empfohlen, bei pos. DAT wird nachfolgender Abklärungsalgorithmus empfohlen (Abbildung 4.4.5).**
- **Falls im Eluat klinisch relevante Antikörper nachweisbar sind, müssen diese berücksichtigt werden (VP+Ag neg.), sonst können EK im T&S Verfahren freigegeben werden.**
- **Treten nach einer Transfusion Hämolysezeichen auf, wird ungeachtet ob der DAT pos. oder neg. ausfällt, immer eine Elution durchgeführt.**
- **Für Notfallsituationen siehe § 9.3**



- **Neue Abbildung DAT Schema 4.4.5**

- **5.1 Definitionen - Allgemeines**

Hinweis auf § 11 ergänzt.

- **5.3 Molekulargenetische Methoden (Hinweis auf § 11 ergänzt)**

2 Sätze gelöscht: Eine Zusammenfassung der molekulargenetischen Methoden und Resultat-Interpretation finden Sie im Kapitel 11. Für die klinische Anwendung hat eine gültige serologische Phänotypbestimmung den Vorrang.

Einen Satz eingefügt: Das Kapitel 11 beschreibt die Standards for Molecular Blood Group Typing.

- **5.4.3 Bestimmung des RhD-Antigens**

Hinweis auf § 11 ergänzt.

- **5.4.4 Bestimmung des Rh/K-Phänotyps und der weiteren Blutgruppenantigene**

Hinweis auf § 11 ergänzt.

- **5.4.5 Abweichende/nicht interpretierbare Resultate**

Hinweis auf § 11 ergänzt.

- **6.4 Antikörperidentifizierung**

4. Bullet Punkt ergänzt: Alloantikörper mit den Spezifitäten Anti-A1, -H, -H(I), -P1, -Lea, -Leb, -M und -N, sind normalerweise nicht relevant, solange sie nur kälte- oder enzymaktiv sind (bei negativen Resultaten im Agglutinationstest bei 37° C und ~~oder~~ **bei negativem Resultat** im IAT). Ergänzung am Ende dieses Abschnitts: **Mindestanforderungen bei der Auswahl der EK beim Vorliegen von Antikörpern: wenn der Antikörper in der nachfolgenden Tabelle nicht beschrieben ist, hat man sich an das Referenzlabor zu wenden.**

Neue Abbildung mit Abkürzungsverzeichnis:

- Ag neg und VP neg: transfundieren von Antigen-freiem Blut, das dem Antikörper entspricht und im Kompatibilitätstest negativ ist
 - NA: not applicable (nicht anwendbar)
 - VP neg: transfundieren von VP-negativem Blut
 - T&S: transfundieren von Blut, im Type & Screen-Verfahren
- ♀ < 50 Jahre: zwischen 0 à 49 Jahre alte Frauen

- **7.1 Vorgehen bei positivem direktem Antihumanglobulintest**

Text/ DAT Schema wird ersetzt durch: **s. 4.4.5.**

- **7.2.1 Blutgruppenbestimmung und Antikörpersuchtest**

Hinweis auf § 11 ergänzt.

- **7.3.3 Direkter Antihumanglobulintest**

«kann» im dritten Bullet Punkt durch «muss» ersetzt: Zusätzlich wird ein AKST mit einer mütterlichen Blutprobe angesetzt. Falls kein Blut der Mutter zur Verfügung steht, ~~kann~~ **muss** ein AKST beim Neugeborenen durchgeführt werden (s. § 9.7.1).

- **7.4 Untersuchungen bei Kindern über drei Monate**

Zusätzlichen Aufzählungspunkt beim zweiten Bullet Punkt: **falls keine Isoagglutinine oder keine vollständige ABO Blutgruppen-Bestimmung möglich ist, kann alternativ eine PCR durchgeführt werden (Transfusion: s. § 9.7.1.2).**



- **8.1.3.1 Vorliegen von Alloantikörpern**

Hinweis auf § 11 ergänzt.

- **8.1.3.2 Andere Indikationen**

Hinweis auf § 11 ergänzt.

Zusätzlichen Aufzählungspunkt beim ersten Bullet Punkt: **Diese Vorgangsweise ist empfehlenswert als präventive Massnahme. Diese Massnahme darf jedoch Patienten mit irregulären Antikörpern nicht benachteiligen. Dies bedeutet, dass c- oder e-negatives Blut nicht uneingeschränkt für präventive Antigen-kompatible Transfusionen abgegeben werden kann,**

- **8.3 Wahl von ABO/ RhD bei Thrombozytenkonzentraten**

Beim zweiten Bullet Punkt ist «kann» ersetzt durch «soll»: Bei Transfusionen von RhD positiven TK auf RhD-negative Patienten ~~kann~~ **soll** die Verabreichung einer Rh-Prophylaxe erwogen werden, da ein Sensibilisierungsrisiko besteht. Es scheint bei gepoolten Präparaten höher zu sein als bei Apheresepräparaten. Die Indikation für eine Rh-Prophylaxe muss situationsbezogen abgewogen werden gegen die Risiken einer Allosensibilisierung.

- **9.3 Notfalltransfusion**

Zweiten Bullet Punkt ergänzt mit «DAT Abklärung»: In lebensbedrohlichen Situationen können EK der Blutgruppe O/RhD negativ oder RhD positiv und AB Plasma, unter Abschätzung der Risiken durch den transfundierenden Arzt, ohne T&S, VP **und DAT Abklärung** zur Transfusion verabreicht werden.

Dritten Bullet Punkt ergänzt mit «und falls notwendig des DAT's»: Anschliessend folgt umgehend T&S mit der Bestimmung von ABO/RhD und des AKST **und falls notwendig des DAT's** an der prätransfusionell entnommenen Patientenblutprobe.

Und ergänzt mit:

- Resultat des DAT's und Eluats

- Bei negativem DAT sind keine weiteren Massnahmen notwendig.
- Beim Vorliegen eines positivem DAT's können EK's ohne weitere Abklärungen freigegeben werden. Falls nachträglich ein Eluat durchgeführt wird, gelten folgende Regel:
 - Eluat ohne Spezifität keine Massnahme
 - Eluat mit Spezifität. Die noch vor dem Ergebnis freigegebene EK's müssen auf das betreffende Antigen nachgetestet werden. Bei weiteren Transfusionen muss das betreffende Antigen berücksichtigt werden.

- **9.7 Vorgehen und Wahl der Blutprodukte bei intrauterinen, Austausch- und Neugeborenen- Transfusionen: ergänzt mit «und Kinder bis 1 Jahr»**

- **9.7.1.1 Erythrozytenkonzentraten**

Einleitungssatz ergänzt: Für Transfusionen von Frühgeborenen (< 37 Wochen), Neugeborenen und **Kleinkindern (< 3 Monate)** gelten folgende Regeln.

Letzten Bullet Punkt ergänzt mit «max.»: Bei einer einfachen Transfusion können auch Präparate bis zum Lagerungsalter von **max.** 35 Tagen verwendet werden.

- **9.7.1.2 Für Transfusionen von Kindern (3 bis 12 Monate) gelten folgende Regeln** (neuer Punkt; die darauffolgenden verschieben sich (9.7.1.3 & 9.7.1.4)):

- **Sollte bei Kindern über drei Monaten aufgrund noch fehlender Isoagglutinine keine vollständige ABO/ RhD-Antigenbestimmung möglich sein, soll bis auf weiteres EK**



BLUTSPENDE SRK SCHWEIZ
TRANSFUSION CRS SUISSE
TRASFUSIONE CRS SVIZZERA

Dokument

**Transfusionsmedizinische
Laboruntersuchungen an Patientenproben**

Gültig ab: 01.02.2019

Version: 8

der BG O und Plasma der BG AB transfundiert werden. Alternativ kann eine ABO-PCR durchgeführt werden.

- Bis zum Ende des ersten Lebensjahres sollten bei Transfusionen von höheren Volumina weiterhin EK mit möglichst kurzer Lagerungsdauer (idealerweise nicht älter als 5 Tage alte EK) ausgewählt werden.
- 11 Standards for Molecular Blood Group Typing (neues Kapitel)

Name: DOK_128_d_Transfusionsmed_Laborunters_Pat.docx	Version: 8	Datum: 01.11.2018
Owner: sam	Geschäfts-/Teilprozess: 2_2_3	Vorschriften: Nein
	WMDA: Nein	Seite: 5 von 58



BLUTSPENDE SRK SCHWEIZ
TRANSFUSION CRS SUISSE
TRASFUSIONE CRS SVIZZERA

Dokument

**Transfusionsmedizinische
Laboruntersuchungen an Patientenproben**

Gültig ab: 01.02.2019

Version: 8

Abkürzungsverzeichnis

AG	Antigen
AIHA	Autoimmunhämolytische Anämie
AKST	Antikörpersuchtest
AMBV	Arzneimittel-Bewilligungsverordnung
B-CH SRK	Blutspende SRK Schweiz
BG	Blutgruppe
CMV	Zytomegalievirus
DAT	Direkter Antihumanglobulintest (früher: direkter Coombs-Test)
DVI	D-Variante VI
EDTA	Vollblut antikoaguliert mit Ethylendiamintetraessigsäure
EFI	European Federaton for Immunogenetics
EK	Erythrozytenkonzentrat
EQK	Externe Qualitätskontrolle
FGP	Frisch gefrorenes Plasma
Säulen- Agglutinationstest	Es sind verschiedene Methoden mehrerer Firmen möglich
HMG	Heilmittelgesetz
IAT	Indirekter Antihumanglobulintest (früher: indirekter Coombs-Test)
IgG	Immunglobuline der Klasse G
IQK	Interne Qualitätskontrolle
K	Kell
KBMAL	Kriterien zum Betreiben von medizinisch-analytischen Laboratorien
MHN	Morbus haemolyticus neonatorum
MDAT	Monospezifischer DAT
NA	Not applicable (nicht anwendbar)
NaCl	Natriumchlorid
QK	Qualitätskontrolle
QUALAB	Schweizerische Kommission für Qualitätssicherung im Medizinischen Labor
Rh	Rhesus
RhD	Rhesus D
SSW	Schwangerschaftswoche
SVTM	Schweizerische Vereinigung für Transfusionsmedizin
T&S	Type and Screen (Blutgruppenbestimmung und Antikörpersuchtest)
TK	Thrombozytenkonzentrat
VAM	Arzneimittelverordnung (Verordnung über die Arzneimittel)
VP	Verträglichkeitsprüfung



Inhaltsverzeichnis


Inhaltsverzeichnis	7
1 Einleitung und Geltungsbereich.....	11
1.1 Allgemeine Transfusionsanforderungen [2].....	11
1.1.1 Präventiv Testen von Antigenen.....	12
1.2 Qualitätssicherungssystem und Dokumentation [4]	12
2 Reagenzien und Geräte	14
2.1 Reagenzien (in vitro Diagnostik).....	14
2.1.1 Allgemeines	14
2.1.2 Zellwaschlösungen	14
2.1.3 Testerythrozyten	14
2.1.4 Testreagenzien	14
2.2 Qualitätskontrollen	15
2.2.1 Interne Qualitätskontrollen.....	15
2.2.2 Externe Qualitätskontrollen	16
2.3 Geräte.....	16
3 Präanalytik.....	17
4 Prätransfusionelle immunhämatologische Abklärungen [7]	18
4.1 Allgemeines	18
4.2 Probenentnahme und weitere Anforderungen	18
4.3 Gültigkeit Antikörpersuchtest und Verträglichkeitsprüfung (für Neugeborene und Kinder < 3 Monate: s. § 9.7.1.1)	19
4.4 Methoden.....	19
4.4.1 Blutgruppenbestimmung und Antikörpersuchtest [8].....	19
4.4.2 Freigabe zur Transfusion von Erythrozytenkonzentraten mittels Type & Screen	19
4.4.3 Elektronische Freigabe zur Transfusion von Erythrozytenkonzentraten mittels Type & Screen	19
4.4.4 Freigabe zur Transfusion von Erythrozytenkonzentraten mittels Verträglichkeitsprüfung.....	20
4.4.5 Direkter Antihumanglobulintest.....	20
4.5 Freigabebedingungen.....	22
4.5.1 Bei Type & Screen.....	22
4.5.2 Bei Verträglichkeitsprüfung.....	22
4.6 Beschriftung, Ausgabe der Erythrozytenkonzentrate, Rückverfolgbarkeit	23
4.6.1 Beschriftung der Begleitpapiere	23
4.6.2 Ausgabe der freigegebenen Erythrozytenkonzentrate	23



4.6.3	Rückverfolgbarkeit.....	23
5	Blutgruppenbestimmungen.....	24
5.1	Definitionen - Allgemeines.....	24
5.2	Serologische Methoden.....	24
5.2.1	Vollständige Blutgruppenbestimmung ABO/RhD.....	24
5.2.2	AB/RhD-Antigenkontrolle.....	25
5.2.3	Rh/K-Phänotyp und weitere Blutgruppenantigene.....	25
5.3	Molekulargenetische Methoden (s. § 11).....	25
5.4	Resultate - Interpretation.....	25
5.4.1	ABO-Blutgruppenbestimmung.....	25
5.4.2	Ergebnis der AB/RhD-Antigenkontrolle.....	26
5.4.3	Bestimmung des RhD-Antigens.....	26
5.4.4	Bestimmung des Rh/K-Phänotyps und der weiteren Blutgruppenantigene.....	27
5.4.5	Abweichende/nicht interpretierbare Resultate.....	27
5.5	Dateneintrag.....	27
5.6	Freigabe.....	27
6	Antikörpersuchtest und Antikörperidentifizierung.....	28
6.1	Definitionen - Allgemeines.....	28
6.2	Methoden für Antikörpersuchtest und Identifizierung.....	28
6.3	Resultate des Antikörpersuchtest.....	28
6.4	Antikörperidentifizierung.....	28
7	Immunhämatologisches Vorgehen in speziellen Situationen.....	31
7.1	Vorgehen bei positivem direktem Antihumanglobulintest: s. 4.4.5.....	31
7.2	Schwangerschaft [9; 10; 11].....	31
7.2.1	Blutgruppenbestimmung und Antikörpersuchtest.....	31
7.2.2	Antikörperuntersuchungen und Antikörper-Titrationen.....	31
7.3	Untersuchungen bei Neugeborenen und Kindern unter drei Monaten.....	32
7.3.1	Blutproben.....	32
7.3.2	Bestimmung von ABO- und RhD-Antigen.....	32
7.3.3	Direkter Antihumanglobulintest.....	32
7.3.4	Resultate.....	32
7.4	Untersuchungen bei Kindern über drei Monate.....	33
7.5	Antikörperuntersuchungen bei Therapie mit monoklonalen Antikörpern.....	33
8	Blutgruppenwahl der labilen Blutprodukte.....	34
8.1	Wahl der ABO/RhD Blutgruppe bei Erythrozytenkonzentraten.....	34



8.1.1	Auswahl der ABO Blutgruppe	34
8.1.2	Auswahl des RhD-Antigens	34
8.1.3	Auswahl der anderen Blutgruppenantigene	35
8.2	Wahl der ABO-Blutgruppe bei frisch gefrorenem Plasma	36
8.3	Wahl von ABO/RhD bei Thrombozytenkonzentraten	36
8.4	Auswahl von ABO/RhD in speziellen Situationen	36
9	Transfusionen	37
9.1	Homologe Transfusion	37
9.2	Autologe Transfusion	37
9.3	Notfalltransfusion	38
9.4	Massivtransfusionen	39
9.4.1	Allgemeines	39
9.4.2	Wahl von ABO/RhD von Erythrozytenkonzentraten bei Massivtransfusionen	39
9.5	Chronische Transfusionsbedürftigkeit	40
9.6	Autoimmunhämolytische Anämien	40
9.7	Vorgehen und Wahl der Blutprodukte bei intrauterinen, Austausch- und Neugeborenen- Transfusionen und Kinder bis 1 Jahr	40
9.7.1	Transfusion bei Frühgeborenen, Neugeborenen und Kindern unter drei Monaten [14; 15]	40
9.7.2	Vorgehen bei intrauterinen Transfusionen und Austauschtransfusionen	42
9.8	Transfusionen mit bestrahlten Erythrozytenkonzentraten (s. Vorschriften B-CH SRK, Kapitel 10 „Herstellung“, § 10.9.2 „Bestrahlen labiler Blutprodukte“)	42
9.9	Vorgehen und Wahl der Blutprodukte bei Auftreten allergischer/anaphylaktischer Transfusionsreaktionen und IgA-Defizienz	42
10	Unerwünschte Transfusionsreaktionen	44
10.1	Allgemein	44
10.2	Abklärung bei Verdacht auf hämolytische Transfusionsreaktionen	44
10.2.1	Material	44
10.2.2	Immunhämatologische Abklärungen	45
10.2.3	Weitere Abklärungen	45
10.3	Meldewesen	45
11	Standards for Molecular Blood Group Typing	46

 BLUTSPENDE SRK SCHWEIZ TRANSFUSION CRS SUISSE TRASFUSIONE CRS SVIZZERA	Dokument	
	Transfusionsmedizinische Laboruntersuchungen an Patientenproben	
	Gültig ab: 01.02.2019	Version: 8

Vorwort

Dieses Dokument wurde in Zusammenarbeit der Schweizerischen Vereinigung für Transfusionsmedizin (SVTM) und der Blutspende SRK Schweiz (B-CH SRK) erstellt und gemäss dem aktuellen Stand von Wissenschaft und Technik überarbeitet.

Es ist ein Leitfaden für die Gute Laborpraxis in der Immunhämatologie und dient darüber hinaus als Hilfestellung für Entscheidungen in speziellen klinischen Situationen. Für nicht beschriebene Fälle wird empfohlen, Referenzdokumente und/oder den für die Transfusion zuständigen Arzt bei zu ziehen.

Seit Januar 2002 verlangt das Heilmittelgesetz nicht nur für die Herstellung, sondern auch für die Anwendung labiler Blutprodukte die Einrichtung eines Qualitätssicherungssystems nach dem aktuellen Stand der medizinischen Wissenschaft und Technik (VAM Art.39 Abs.4).

Swissmedic war in den Vernehmlassungsprozess der überarbeiteten Version integriert und unterstützt das Dokument vollumfänglich. Die vorliegenden Empfehlungen beschreiben geeignete Methoden für die Überprüfung der Kompatibilität von labilen Blutprodukten mit dem Empfänger. Weiter definieren sie Mindestanforderungen an die Prä-Analytik, an die Bestellung und Auswahl von geeigneten Blutkomponenten und an die Dokumentation der Arbeitsschritte, mit dem Ziel, die Transfusionssicherheit zu gewährleisten. Entsprechend sind diese Empfehlungen im Rahmen der prätransfusionellen Untersuchungen und für alle Prozesse, die zur Auslieferung eines Blutproduktes für die Transfusion führen, zu berücksichtigen.


Ein von diesen Empfehlungen abweichendes Vorgehen kann zur Anwendung kommen, wenn aufgrund aktueller wissenschaftlicher Erkenntnisse zuverlässig davon ausgegangen werden kann, dass dadurch die in der Empfehlung angestrebten Qualitäts- und Sicherheits-Ziele mindestens gleichwertig erreicht werden. Bei Inspektionen werden diese Empfehlungen auch als Referenz beigezogen werden. Auch bei der Beurteilung, ob in einer transfundierenden Institution das Qualitätssicherungssystem für die Anwendung labiler Blutprodukte adäquat ist, werden die vorliegenden Empfehlungen berücksichtigt.

Als zuständige Behörde danken wir allen mitwirkenden Organisationen und Personen und sind überzeugt, dass das erarbeitete Dokument einen wesentlichen Beitrag zur Transfusionssicherheit leisten wird.

SWISSMEDIC, Einheit Haemovigilance und Projekte

Diese Empfehlung wurde von der erweiterten Arbeitsgruppe „Immunhämatologie“ erstellt

Name: DOK_128_d_Transfusionsmed_Laborunters_Pat.docx		Version: 8	Datum: 01.11.2018
Owner: sam	Geschäfts-/Teilprozess: 2_2_3	Vorschriften: Nein	WMDA: Nein
			Seite: 10 von 58

 BLUTSPENDE SRK SCHWEIZ TRANSFUSION CRS SUISSE TRASFUSIONE CRS SVIZZERA	Dokument	
	Transfusionsmedizinische Laboruntersuchungen an Patientenproben	
	Gültig ab: 01.02.2019	Version: 8

1 Einleitung und Geltungsbereich

Die Anwendung labiler Blutprodukte (Transfusion) ist eine komplexe therapeutische Handlung und stellt hohe Anforderungen an die Fachkompetenz des Personals für prätransfusionelle Untersuchungen und für Bluttransfusionen. Besonders die Anwender von labilen Blutprodukten, tragen eine grosse Verantwortung bezüglich der Verhinderung von gravierenden Nebenwirkungen. Obwohl es keine gesetzlichen Vorgaben bezüglich prätransfusionellen Untersuchungen gibt, sind gemäss Arzneimittelverordnung (Artikel 39, Absatz 4) [1] Institutionen, welche labile Blutprodukte anwenden, verpflichtet, ein System der Qualitätssicherung für die Anwendung von labilen Blutprodukten nach dem aktuellen Stand der medizinischen Wissenschaft und Technik einzurichten und eine Person zu ernennen, welche für die Hämovigilanz verantwortlich ist. Es versteht sich, dass auf der Laborseite anerkannte Normen für Qualitätssicherungssystem (KBMAL) erfüllt sein müssen (ISO 15189 und/oder 17025 sind anzustreben).

Die vorliegenden Empfehlungen gelten für Laboratorien, die für die Anwender labiler Blutprodukte immunhämatologische Abklärungen durchführen. Sie regeln das Vorgehen, den Umfang und die Art der Untersuchungen und deren Interpretation. Ausserdem legen sie die administrativen Schritte fest, soweit diese die Identifikation der Proben und Blutprodukte und die Labordokumentation betreffen. Die Laborleitung ist zuständig für die Einhaltung und die Durchführung der Empfehlungen.

Informationen zu den folgenden Punkten sind beschrieben:


- Immunhämatologische Abklärungen,
- Hinweise zum Qualitätsmanagement,
- Hinweise zur Transfusion von Blutprodukten,
- Hämovigilanz.

1.1 Allgemeine Transfusionsanforderungen [2]

Labile Blutprodukte sind nach dem aktuellen Stand der medizinischen Wissenschaft und Technik anzuwenden. Indikationen und Anwendungsvorschriften der einzelnen Blutprodukte liegen im Verantwortungsbereich des transfundierenden Arztes. Anforderungen zu folgenden Punkten müssen beachtet werden:

- Präanalytik,
- Identifikation des Empfängers,
- Prätransfusionelle immunhämatologische Untersuchungen,
- Dokumentation und Resultatübermittlung der immunhämatologischen Untersuchungen,
- Identifikation der Blutprodukte,
- Rückverfolgbarkeit transfundierter Blutprodukte,
- Die verschiedenen Aspekte des Transfusionsprozesses müssen über betriebsinterne Vorschriften (Spital/Klinik/Arztpraxis und untersuchendes Labor) geregelt werden. Gemäss den gesetzlichen Anforderungen muss eine verantwortliche Person für Hämovigilanz [3], mit Sitz in einem eventuell existierenden Transfusionskomitee vorhanden sein

Name: DOK_128_d_Transfusionsmed_Laborunters_Pat.docx		Version: 8	Datum: 01.02.2019
Owner: sam	Geschäfts-/Teilprozess: 2_2_3	Vorschriften: Ja	WMDA: Nein
			Seite: 11 von 58

 BLUTSPENDE SRK SCHWEIZ TRANSFUSION CRS SUISSE TRASFUSIONE CRS SVIZZERA	Dokument	
	Transfusionsmedizinische Laboruntersuchungen an Patientenproben	
	Gültig ab: 01.02.2019	Version: 8

1.1.1 Präventiv Testen von Antigenen

2017 haben Swissmedic, SVTM und SGH sich einverstanden erklärt mit der Meinung der Arbeitsgruppe IH in Bezug auf folgende Fragestellung:

Es werden in diesen Empfehlungen mehrere Patientengruppen erwähnt, bei denen empfohlen wird, präventiv für bestimmte Antigene, Antigen negatives Blut zu transfundieren

Die Arbeitsgruppe (AG) Immunhämatologie (IH) der Blutspende Schweiz hat festgestellt, dass bis anhin nicht definiert wurde, ob die zu berücksichtigenden Antigene bei diesen präventiv ausgewählten EK-Produkten effektiv kontrolliert werden müssen, oder ob eine bereits im System vorhandene Testung (Einfach- oder Mehrfachbestimmung) ausreicht.


Die AG IH ist der Meinung, dass bei diesen Produkten auf die Nachtestung der Antigene verzichtet werden kann (selbst im Wissen, dass die Testung in sehr seltenen Fällen nicht dem ausgewählten Produkt entspricht).

Dies bedeutet, dass nur beim Vorliegen von Antikörpern (siehe § 4.5.2) Antigen kontrollierte Erythrozytenkonzentrate abgegeben werden müssen.

1.2 Qualitätssicherungssystem und Dokumentation [4]

- Die Laboruntersuchungen, Qualitätskontrollen und Labordokumente müssen den im Qualitätssicherungssystem festgelegten Anforderungen entsprechen.
- Die Laborleitung ist verantwortlich:
 - dass für die im Labor durchgeführten Untersuchungen detaillierte Arbeitsvorschriften vorhanden und für die Mitarbeiter einsehbar sind und diese umgesetzt werden,
 - dass die Laborvorschriften den Qualitätssicherungsanforderungen entsprechen,
 - dass eventuell nötige Algorithmen und Flussdiagramme erstellt sind.
- Die Laborleitung gibt die Labordokumente frei. Die Verantwortung für die Unterzeichnung (auch elektronisch) kann delegiert werden, dies muss aber dokumentiert sein.
- Die Labordokumentation umfasst:
 - Ergebnisse und Interpretation der prätransfusionellen Untersuchungen,
 - Datum und Unterschrift/Visum des Mitarbeiters, der die Untersuchungen durchgeführt hat (oder elektronische Alternative),
- Liste der ausgelieferten labilen Blutprodukte (Produktespezifikationen und Entnahmenummern).
- Minimale Anforderungen an die Blutgruppenkarte:
 - Name, Vorname, vollständiges Geburtsdatum,
 - ABO-Blutgruppe und RhD, inkl. Angaben über evtl. RhD-Varianten,
 - Untersuchungsnummer, Datum und Unterschrift (oder elektronische Alternative),
 - nachgewiesene antierythrozytäre Alloantikörper
 - die Blutgruppenkarte ist erst gültig, wenn die zweite Blutgruppenbestimmung vorliegt (s. § 4.1 und 4.2). Dieser Hinweis muss auf der Blutgruppenkarte ersichtlich abgedruckt sein.

Name: DOK_128_d_Transfusionsmed_Laborunters_Pat.docx		Version: 8	Datum: 01.02.2019
Owner: sam	Geschäfts-/Teilprozess: 2_2_3	Vorschriften: Ja	WMDA: Nein Seite: 12 von 58

 BLUTSPENDE SRK SCHWEIZ TRANSFUSION CRS SUISSE TRASFUSIONE CRS SVIZZERA	Dokument	
	Transfusionsmedizinische Laboruntersuchungen an Patientenproben	
	Gültig ab: 01.02.2019	Version: 8

- Erweiterte Anforderungen an die Blutgruppenkarte:
 - falls vorhanden, Rh/K-Phänotyp und weitere Blutgruppenantigene,
 - Hinweis auf Transfusionsempfehlungen je nach Bedarf.
- Probenidentifikation des Empfängers: Der Einsender der Probe muss darauf hingewiesen werden, dass die Identität des Patienten eindeutig und von der verantwortlichen administrativen Stelle (Spital/Praxis) vorgängig überprüft worden sein muss (z. B. amtlicher Ausweis),
- Relevante Befunde (ABO/RhD, weitere Blutgruppenantigene, antierythrozytäre Antikörper, Transfusionsempfehlungen und transfundierte Produkte) sollen in Krankengeschichte des Patienten, Labor- oder Klinikinformationssystemen dokumentiert sein. Dies liegt in der Verantwortung des Auftraggebers.

Schliesslich ist den Autoren bewusst, dass ein Nationales Register mit Patienten, die Allo-Antikörper aufweisen, in diesem Kontext ein Verbesserungspotential bieten würde. Deshalb ist ihr erklärtes Ziel, die Möglichkeiten zur Umsetzung dieser komplexen Herausforderung genau zu prüfen und in möglichst naher Zukunft ein entsprechendes Register einzurichten.

Name: DOK_128_d_Transfusionsmed_Laborunters_Pat.docx		Version: 8	Datum: 01.02.2019
Owner: sam	Geschäfts-/Teilprozess: 2_2_3	Vorschriften: Ja	WMDA: Nein Seite: 13 von 58



2 Reagenzien und Geräte

2.1 Reagenzien (in vitro Diagnostik)

2.1.1 Allgemeines

- Die verwendeten Laborreagenzien müssen CE-markiert sein.
- Nicht CE-markierte Produkte oder eigenhergestellte Reagenzien müssen vor Gebrauch validiert werden. Dies muss dokumentiert und durch die zuständige Aufsichtsbehörde auditierbar sein.
- Bei fehlenden Angaben betreffend Qualitätsnormen empfiehlt es sich, beim Hersteller ein Analysenzertifikat zu verlangen.
- Die Reagenzien sind entsprechend den Herstellervorschriften zu verwenden (Beipackzettel). Allfällige Abweichungen von diesen Vorschriften müssen validiert und dokumentiert sein.

2.1.2 Zellwaschlösungen

Zum Waschen von Erythrozyten werden gepufferte NaCl-Lösungen mit einem pH-Wert zwischen 7.0 und 7.5 eingesetzt.

2.1.3 Testerythrozyten

- für die Serumgegenprobe der ABO-Blutgruppenbestimmung
Für die Serumgegenprobe (Isoagglutinine) der ABO-Blutgruppenbestimmung werden Testerythrozyten der Gruppen A1, B und O verwendet. Der Ansatz mit Testerythrozyten der Gruppe A2 ist fakultativ.
- für den Antikörpersuchtest (AKST) und für die Antikörperidentifizierung
Die für den AKST und die Antikörperidentifizierung verwendeten Testerythrozyten der Gruppe O müssen folgende Antigene aufweisen: D, C, Cw, c, E, e, K, k, Kp^a, Fy^a, Fy^b, Jk^a, Jk^b, Le^a, Le^b, P1, M, N, S, s, und wenn möglich Lu^a.
Die Antigene C, c, E, e, Fy^a, Fy^b, Jk^a, Jk^b, S und s müssen bei mindestens einer Zelle „homozygot“ vorliegen. Kommerzielle Testerythrozyten, die für den AKST verwendet werden, müssen für die Antigene Mg, Wr^a und Vw negativ sein.
Testerythrozyten dürfen nicht zusammengemischt werden.
- für die Kontrolle des Antihumanglobulins (Coombs-Kontrolle)
Es werden Testerythrozyten verwendet, die mit humanen IgG Immunglobulinen beladen sind.


2.1.4 Testreagenzien

für die Bestimmung der ABO-Blutgruppenantigene und des RhD-Antigens

- Für die ABO-Antigenbestimmung sind monoklonale Anti-A-, Anti-B- und Anti-AB-Testseren empfohlen. Monoklonale Anti-B-Testseren dürfen ein „acquired B-Antigen“ nicht erfassen.
- Für die RhD-Antigenbestimmung sollen zwei verschiedene monoklonale Anti-D-Testseren, die von verschiedenen Klonen stammen, verwendet werden. Mindestens ein Anti-D-Reagenz darf die Variante DVI nicht erfassen. Für Neugeborene: s. § 7.3.

für die Bestimmung des Rh-Phänotyps, von K- und weiteren Blutgruppenantigenen

- Es sollen monoklonale Testseren, falls kommerziell verfügbar, verwendet werden (s. auch § 5.4.4).

 BLUTSPENDE SRK SCHWEIZ TRANSFUSION CRS SUISSE TRASFUSIONE CRS SVIZZERA	Dokument	
	Transfusionsmedizinische Laboruntersuchungen an Patientenproben	
	Gültig ab: 01.02.2019	Version: 8

2.2 Qualitätskontrollen

2.2.1 Interne Qualitätskontrollen


Die IQK müssen mindestens die folgenden Anforderungen erfüllen:

- Überprüfung der Testerythrozyten
 - für die Serumgegenprobe der ABO-Bestimmung
 - 1x/Tag oder mindestens bei Durchführung,
 - Die Kontrolle der Testerythrozyten erfolgt mit Seren/Plasma mit bekannten Anti-A- und Anti-B-Antikörpern.
 - für den AKST
 - 1x/Tag oder mindestens bei Durchführung,
 - Die Testzellen für den AKST sollen mit einem schwachen Anti-D (maximale Erfassungsgrenze ≤ 10 ng Anti-D/ml) [6] überprüft werden.
- Überprüfung der Testseren
 - für die AB/RhD-Antigenbestimmung
 - 1x/Tag oder mindestens bei Durchführung,
 - Die Kontrolle der Testseren erfolgt mit Erythrozyten mit bekannten AB/RhD-Antigenen.
 - für den Rh/K-Phänotyp (CcEe und K)
 - 1x/Tag oder mindestens bei Durchführung,
 - Die Kontrolle der Testseren erfolgt mit Erythrozyten mit bekannten heterozygoten C, c, E, e und K-Antigenen.
 - für die Bestimmung von weiteren Blutgruppenantigenen
 - 1x/Tag oder mindestens bei Durchführung,
 - Eine positive, wenn möglich heterozygote und eine negative Kontrolle pro Antigen müssen mitgeführt werden.
- Überprüfung des indirekten Antihumanglobulintest-Ergebnisses bei der Antigenbestimmung
 Zum Ausschluss von falsch positiven Reaktionen im IAT muss parallel dazu ein DAT mit dem gleichen Testsystem angesetzt werden.
- Überprüfung der Techniken des direkten und indirekten Antihumanglobulintests (Röhrchenmethode)

Jedes negative Resultat muss mit „Coombs-Kontrolle“-Reagenz kontrolliert werden.

- Überprüfung der Verträglichkeitsprüfung
 - 1x/Tag oder mindestens bei Durchführung,
 - Es soll eine Kontrolle der VP mit RhD-positiven und RhD-negativen Spendererythrozyten und einem Serum mit bekannt schwachem Anti-D (maximale Erfassungsgrenze ≤ 10 ng Anti-D/ml) [6], erfolgen.
- Überprüfung der molekulargenetischen Testmethoden
 Die Überprüfung findet je nach Testverfahren (CE-Kit oder In-House) statt.
- Überprüfung aller Techniken

Name: DOK_128_d_Transfusionsmed_Laborunters_Pat.docx	Version: 8	Datum: 01.02.2019
Owner: sam	Geschäfts-/Teilprozess: 2_2_3	Vorschriften: Ja
	WMDA: Nein	Seite: 15 von 58

 BLUTSPENDE SRK SCHWEIZ TRANSFUSION CRS SUISSE TRASFUSIONE CRS SVIZZERA	Dokument	
	Transfusionsmedizinische Laboruntersuchungen an Patientenproben	
	Gültig ab: 01.02.2019	Version: 8

Falls Analysen mit mehreren Methoden/Techniken durchgeführt werden, soll jede einzeln kontrolliert werden.

2.2.2 Externe Qualitätskontrollen

Laboratorien, die immunhämatologische Arbeiten durchführen, sind verpflichtet, viermal jährlich an EQK für Immunhämatologie eines anerkannten Ringversuchslaboratoriums (s. QUALAB) teilzunehmen und dies für sämtliche Analysen, für die eine EQK verfügbar ist.


Laboratorien, die molekulargenetische Untersuchungen durchführen, sind verpflichtet, zweimal jährlich an entsprechenden EQK teilzunehmen (s. § 11).

2.3 Geräte

Die für immunhämatologische Untersuchungen verwendeten Laborgeräte müssen regelmässig gewartet werden. Die Laborgeräte müssen gemäss der internen Qualitätssicherung überwacht und die Befunde protokolliert und nach den gültigen Anforderungen archiviert werden.

Thermisch kontrollierte Anlagen für Blutprodukte (Kühlanlagen, Tiefkühlanlagen, Thrombozytenschüttler, FGP-Auftaegeräte) müssen entsprechend nach Vorgaben von Swissmedic oder kantonalen Behörden betrieben werden.


Name: DOK_128_d_Transfusionsmed_Laborunters_Pat.docx		Version: 8	Datum: 01.02.2019
Owner: sam	Geschäfts-/Teilprozess: 2_2_3	Vorschriften: Ja	WMDA: Nein Seite: 16 von 58

 BLUTSPENDE SRK SCHWEIZ TRANSFUSION CRS SUISSE TRASFUSIONE CRS SVIZZERA	Dokument	
	Transfusionsmedizinische Laboruntersuchungen an Patientenproben	
	Gültig ab: 01.02.2019	Version: 8

3 Präanalytik

- Für immunhämatologische Arbeiten sollen grundsätzlich eine Nativblutprobe (ohne Trennmittel) und/oder eine EDTA-Blutprobe angefordert werden.
- Die korrekte Identifikation des Patienten wird von der Person, welche die Blutentnahme durchführt, in geeigneter Weise (Unterschrift/Visum auf Auftragsformular und/oder Röhren, Einlesen in ein elektronisches Erfassungssystem, etc.) bestätigt. Diese Information muss vom Labor verifiziert werden können.
- Blutproben für immunhämatologische Untersuchungen sollen, wenn möglich, nicht aus venösen Zugängen für Medikamente, Infusionen oder Transfusionen entnommen werden (Verdünnungsgefahr). Falls dies unumgänglich ist, muss sichergestellt werden, dass ein genügend grosses Blutvolumen vor der Entnahme verworfen wird, damit die Probe unverdünnt ist.
- Alle Probenröhren müssen so gekennzeichnet sein, dass sie unmissverständlich dem Patienten zugeordnet werden können:
 - Name, Vorname, vollständiges Geburtsdatum, oder
 - eindeutige Patientenidentifikationsnummer,
 - bei Nabelschnurblut ist die Identität dem Kind (Name, Geburtsdatum) zuzuordnen.
- Das Datum und die Zeit der Blutentnahme müssen für jedes Röhren ersichtlich sein (Röhren und/oder Auftragsformular und/oder Laborinformationssystem).
- Mit nicht angeschriebenen oder nicht zuordenbaren Blutproben dürfen keine prätransfusionellen Untersuchungen durchgeführt werden.
- Bei nicht korrekt beschrifteten aber zuordenbaren Blutproben obliegt es dem Verantwortlichen des Labors zu entscheiden, ob die Untersuchungen durchgeführt werden können. Abweichungen müssen dokumentiert werden.

Name: DOK_128_d_Transfusionsmed_Laborunters_Pat.docx	Version: 8	Datum: 01.02.2019
Owner: sam	Geschäfts-/Teilprozess: 2_2_3	Vorschriften: Ja
	WMDA: Nein	Seite: 17 von 58

 BLUTSPENDE SRK SCHWEIZ TRANSFUSION CRS SUISSE TRASFUSIONE CRS SVIZZERA	Dokument	
	Transfusionsmedizinische Laboruntersuchungen an Patientenproben	
	Gültig ab: 01.02.2019	Version: 8

4 Prätransfusionelle immunhämatologische Abklärungen [7]


4.1 Allgemeines

- Die prätransfusionellen Untersuchungen werden zur Vermeidung von hämolytischen Transfusionsreaktionen durchgeführt.
- Sie beinhalten:
 - Zwei vollständige Blutgruppenbestimmungen (Type) (s. § 4.3),
 - Antikörpersuchtest (Screen),
 - Eine Überprüfung der Kompatibilität zwischen Patientenprobe und Blutprodukten mittels T&S (Standard Methode) oder VP.
- Die Blutgruppe des EK muss kontrolliert werden.
- Die Blutgruppe des Patienten und der EK müssen kompatibel sein.
- Bei klinisch relevanten Alloantikörpern oder bei bekannten, aber aktuell nicht mehr nachweisbaren relevanten Alloantikörpern muss eine VP durchgeführt werden (s. § 6.4).
- Beim Vorliegen eines Anti-D's: falls eine Rh-Prophylaxe verabreicht wurde und klinisch relevante Antikörper ausgeschlossen sind, können EK im T&S freigegeben werden (s. § 6.4).
- Beim Vorliegen eines Anti-E „enzyme only“-Antikörpers, können Rh-/K-kompatibel EK nach Type & Screen freigegeben werden (s. § 6.4).

4.2 Probenentnahme und weitere Anforderungen

- Grundsatz:
- Gesicherte Blutgruppenbestimmung des Patienten durch das Vorliegen von zwei dokumentierten, gültigen Blutgruppenbestimmungen,
 - Vorliegen einer gültigen Antikörperbestimmung (s. § 4.3).
- Falls die Blutgruppe noch nicht bekannt ist, soll, um allfällige Verwechslungen aufzudecken, je eine vollständige Blutgruppenbestimmung an zwei unabhängig voneinander entnommenen Blutproben mit jeweils unabhängiger Patientenidentifikation durchgeführt werden.
 - Liegt nur eine gültige Blutgruppenbestimmung (intern/extern) vor, muss eine zweite vollständige Blutgruppenbestimmung durchgeführt werden. Ausländische Dokumente müssen eindeutig lesbar sein und von der laborverantwortlichen Person validiert werden.
 - Bei geplanten Eingriffen empfiehlt sich, die erste Blutentnahme z.B. vor Spitaleintritt (Blutgruppenbestimmung mit ev. gleichzeitigem AKST) durchzuführen und die zweite Blutprobe z.B. bei Spitaleintritt zu entnehmen (Blutgruppenbestimmung, ev. AKST und/oder Rückstellprobe).
 - Beim Vorliegen von zwei dokumentierten vollständigen Blutgruppenbestimmungen (s. § 5.1) oder einer gültigen Blutgruppenkarte mit zwei Eintragungen genügt eine AB/RhD-Antigenkontrolle.
 - Abweichungen von oben genanntem Prozedere unterliegen der Verantwortung des transfundierenden Arztes und müssen dokumentiert werden (s. auch § 9.3).

Name: DOK_128_d_Transfusionsmed_Laborunters_Pat.docx	Version: 8	Datum: 01.02.2019
Owner: sam	Geschäfts-/Teilprozess: 2_2_3	Vorschriften: Ja
	WMDA: Nein	Seite: 18 von 58

 BLUTSPENDE SRK SCHWEIZ TRANSFUSION CRS SUISSE TRASFUSIONE CRS SVIZZERA	Dokument	
	Transfusionsmedizinische Laboruntersuchungen an Patientenproben	
	Gültig ab: 01.02.2019	Version: 8

4.3 Gültigkeit Antikörpersuchtest und Verträglichkeitsprüfung (für Neugeborene und Kinder < 3 Monate: s. § 9.7.1.1)

- Für prätransfusionelle Abklärungen mittels T&S oder VP sowie beim Vorliegen von klinisch relevanten Alloantikörpern (s. § 6.4) darf die Blutprobe maximal 96 Stunden vor Transfusion entnommen worden sein (Verlängerung für Schwangere: s. § 7.2.2). Die Transfusion muss innerhalb von 96 Stunden begonnen haben.
- Nach Ablauf der Gültigkeit der VP-Probe, müssen vor jeder weiteren Transfusion potenziell neu gebildete Antikörper mit vertretbarem Aufwand abgeklärt werden. Minimalanforderung: Rh, Fy, Jk, S und s homozygot ausschliessen oder Antigen kompatibel transfundieren. Bekannte Antikörper müssen berücksichtigt werden.
- Bei Schwangerschaft darf, falls eine potentiell dringende Transfusionsindikation über längere Zeit besteht (z.B. Placenta praevia) die Gültigkeit des AKST auf 7 Tage verlängert werden (es müssen aber zwei dokumentierte, vollständige Blutgruppen-Bestimmungen bzw. eine gültige Blutgruppenkarte vorliegen, s. § 4.2 und 7.2.2).
- Bei in den letzten drei Monaten Nicht-Transfundierten und ausserhalb einer Schwangerschaft kann die Gültigkeit eines negativen AKST auf 21 Tage verlängert werden. In diesem Fall muss:
 - a) der AKST im Verantwortungsbereich oder zumindest unter Verantwortung des Spitallabors durchgeführt werden, in welchem der Patient seine Transfusion erhält.
 - b) dem Transfusionslabor spätestens bei der ersten Blutbestellung ein vom verantwortlichen Arzt visiertes Dokument vorliegen, welches bestätigt, dass beim Patienten in der Zwischenzeit (ab Zeitpunkt Probenentnahme) keine Transfusion stattgefunden hat und keine Schwangerschaft vorliegt. Liegt eine solche Bestätigung nicht vor, ist der AKST nur 96 Stunden gültig, d.h. eine Verlängerung seiner Gültigkeit auf 21 Tage ist nicht regelkonform (s. auch § 4.4 und 4.6.2).

4.4 Methoden

4.4.1 Blutgruppenbestimmung und Antikörpersuchtest [8]

- S. § 5 und 6.

4.4.2 Freigabe zur Transfusion von Erythrozytenkonzentraten mittels Type & Screen


- Bestimmung der ABO-Blutgruppe und des RhD-Antigens (Type),
- AKST zum Nachweis von antierythrozytären Antikörpern (Screen),
- AB/RhD-Antigenkontrolle der EK,
- Überprüfung und Dokumentation der Kompatibilität von ABO/RhD des Patienten mit ABO/RhD der EK.

4.4.3 Elektronische Freigabe zur Transfusion von Erythrozytenkonzentraten mittels Type & Screen

Falls elektronische Freigaben erfolgen, müssen folgende Bedingungen erfüllt sein:

- Das System muss den nationalen Empfehlungen entsprechen und validiert sein,
- Bei Ausfall muss ein manuelles Ersatzsystem vorhanden sein,
- Diese Punkte müssen schriftlich festgelegt werden (z.B. dokumentiert in SOP),

Name: DOK_128_d_Transfusionsmed_Laborunters_Pat.docx	Version: 8	Datum: 01.02.2019
Owner: sam	Geschäfts-/Teilprozess: 2_2_3	Vorschriften: Ja
	WMDA: Nein	Seite: 19 von 58

 BLUTSPENDE SRK SCHWEIZ TRANSFUSION CRS SUISSE TRASFUSIONE CRS SVIZZERA	Dokument	
	Transfusionsmedizinische Laboruntersuchungen an Patientenproben	
	Gültig ab: 01.02.2019	Version: 8

- Falls Diskrepanzen bei der Blutgruppe und/oder den Antikörperbestimmungen bestehen, darf keine elektronische Freigabe erfolgen, bis diese bereinigt sind.

4.4.4 Freigabe zur Transfusion von Erythrozytenkonzentraten mittels Verträglichkeitsprüfung

- Bestimmung der ABO-Blutgruppe und des RhD-Antigens,
- AKST zum Nachweis von antierythrozytären Antikörpern,
- VP von Patientenserum/-plasma mit jedem EK im IAT-Ansatz,
- AB/RhD-Antigenkontrolle der EK,
- Überprüfung der Kompatibilität:
 - von ABO/RhD des Patienten mit ABO/RhD der EK,
 - von eventuell vorhandenen Alloantikörpern des Patienten und den entsprechend Antigen-negativen EK.

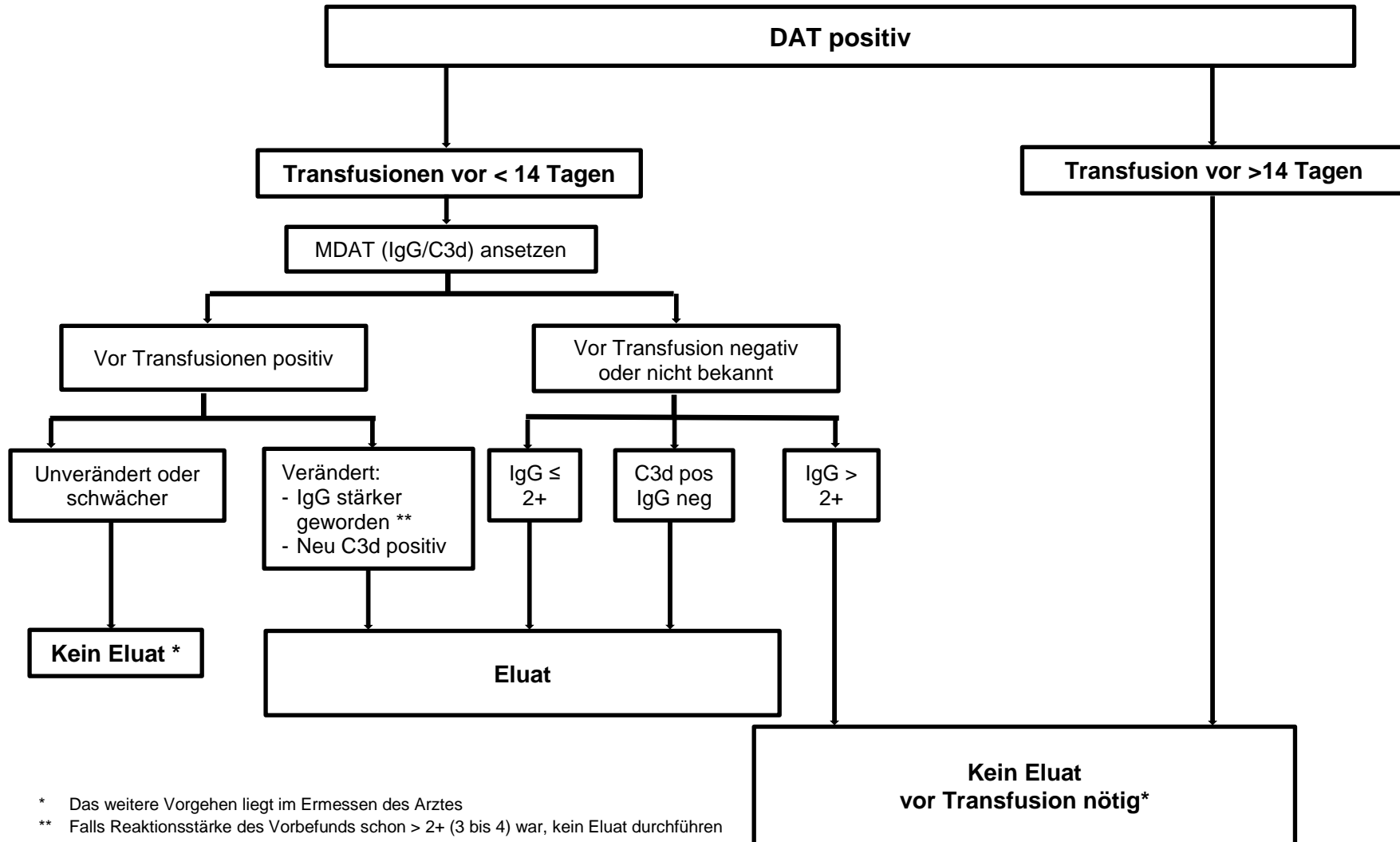
4.4.5 Direkter Antihumanglobulintest

Nur bei vorgängigen Transfusionen in den letzten 14 Tagen oder bei Verdacht auf Vorliegen einer Autoimmunhämolytischen Anämie oder MHN wird zusätzlich ein polyspezifischer DAT (bevorzugt im Säulen-Agglutinationstest) angesetzt. Bei einem positiven Resultat muss ein monospezifischer DAT durchgeführt werden (s. Abbildung 4.4.5).

Der DAT dient dem Nachweis von Antikörpern und Komplementfaktoren, die sich an die patienteneigenen Erythrozyten gebunden haben (z. B. antierythrozytäre Autoantikörper, Alloantikörper nach Transfusionen oder MHN). Beim Vorliegen einer AIHA ist die korrekte ABO-, RhD-, Rh/K-Phänotyp Bestimmung und zudem der Nachweis von maskierten Alloantikörpern sehr wichtig. Es wird empfohlen, ein spezialisiertes Labor zur Beratung zu konsultieren.


- Ein polyspezifischer DAT (Anti-IgG + Anti-C3d) muss im Säulenagglutinationstest durchgeführt werden (höhere Sensitivität verglichen mit dem Röhrchentest). Fällt dieser positiv aus, muss ein monospezifischer DAT mit Anti-IgG und Anti-C3d im Säulenagglutinationstest durchgeführt werden.
- Bei negativem DAT werden keine weiteren Schritte empfohlen, bei pos. DAT wird nachfolgender Abklärungsalgorithmus empfohlen (Abbildung 4.4.5).
- Falls im Eluat klinisch relevante Antikörper nachweisbar sind, müssen diese berücksichtigt werden (VP+Ag neg.), sonst können EK im T&S Verfahren freigegeben werden.
- Treten nach einer Transfusion Hämolysezeichen auf, wird ungeachtet ob der DAT pos. oder neg. ausfällt, immer eine Elution durchgeführt.
- Für Notfallsituationen siehe § 9.3

Name: DOK_128_d_Transfusionsmed_Laborunters_Pat.docx	Version: 8	Datum: 01.02.2019
Owner: sam	Geschäfts-/Teilprozess: 2_2_3	Vorschriften: Ja
	WMDA: Nein	Seite: 20 von 58



* Das weitere Vorgehen liegt im Ermessen des Arztes

** Falls Reaktionsstärke des Vorbefunds schon > 2+ (3 bis 4) war, kein Eluat durchführen

 BLUTSPENDE SRK SCHWEIZ TRANSFUSION CRS SUISSE TRASFUSIONE CRS SVIZZERA	Dokument	
	Transfusionsmedizinische Laboruntersuchungen an Patientenproben	
	Gültig ab: 01.02.2019	Version: 8

4.5 Freigabebedingungen


4.5.1 Bei Type & Screen

- Bei negativem AKST können ABO- und RhD-identische oder kompatible EK zur Transfusion freigegeben werden (s. § 8.1.1 & 8.1.2).
- Bei positivem AKST muss eine Identifizierung der antierythrozytären Alloantikörper durchgeführt werden (s. § 6).
- Beim Vorliegen von transfusionsrelevanten Alloantikörpern muss das T&S Verfahren verlassen und eine VP durchgeführt werden (s. § 4.5.2). Dies gilt auch für bekannte aber nicht mehr nachweisbare klinisch relevante Antikörper.
- Bei zweifelhaften oder unklaren Ergebnissen bei der Antikörperidentifizierung muss eine VP durchgeführt werden.

4.5.2 Bei Verträglichkeitsprüfung

- Beim Vorliegen von transfusionsrelevanten Alloantikörpern muss eine VP mit den entsprechenden Antigen-negativen EK durchgeführt werden. Die EK müssen vor der Transfusion auf die Abwesenheit der entsprechenden Antigene geprüft werden.
- Bei bekannten aber aktuell nicht mehr nachweisbaren transfusionsrelevanten Alloantikörpern muss eine VP mit den entsprechenden kontrolliert Antigen-negativen EK durchgeführt werden.
- Bei negativer VP können die ausgetesteten EK zur Transfusion freigegeben werden (auch z.B. bei Vorliegen von Antikörpern gegen private Antigene).
- Bei positiver VP müssen vor Transfusionen weitere Abklärungen vorgenommen werden. Der für die Transfusion verantwortliche Arzt muss über Blutprodukte, welche mit bzw. trotz positiver VP zur Transfusion freigegeben werden sollen, informiert und über mögliche Auswirkungen und Vorsichtsmassnahmen aufgeklärt werden. Die entsprechende Kommunikation ist unter namentlicher Erwähnung der daran Beteiligten zu dokumentieren. Wenn darauf verzichtet wird, den verantwortlichen Arzt zu informieren, weil die Befunde ohne klinische Relevanz sind, ist dieser Entscheid und der Name des Entscheidungsträgers zu dokumentieren.

Name: DOK_128_d_Transfusionsmed_Laborunters_Pat.docx		Version: 8	Datum: 01.02.2019
Owner: sam	Geschäfts-/Teilprozess: 2_2_3	Vorschriften: Ja	WMDA: Nein Seite: 22 von 58

 BLUTSPENDE SRK SCHWEIZ TRANSFUSION CRS SUISSE TRASFUSIONE CRS SVIZZERA	Dokument	
	Transfusionsmedizinische Laboruntersuchungen an Patientenproben	
	Gültig ab: 01.02.2019	Version: 8

4.6 Beschriftung, Ausgabe der Erythrozytenkonzentrate, Rückverfolgbarkeit

4.6.1 Beschriftung der Begleitpapiere

- Falls EK mit Beschriftung für einen bestimmten Patienten freigegeben werden, müssen mindestens folgende Angaben vorhanden sein:
 - Name, Vorname und vollständiges Geburtsdatum des Empfängers,
 - ABO Blutgruppe und RhD Antigendes Empfängers,
 - Entnahmenummer, ABO Blutgruppe und RhD Antigen des EK,
 - Zu transfundieren bis,
 - Datum und Unterschrift/Visum des Mitarbeiters, der die Untersuchungen durchgeführt hat.

4.6.2 Ausgabe der freigegebenen Erythrozytenkonzentrate

- Dokumentation von Datum und Unterschrift/Visum des Mitarbeiters, der das EK ausgegeben hat.
- Bei der Anwendung der 96 Stunden-Regel müssen die freigegebenen EK (T&S und VP) innerhalb 96 Stunden (s. § 4.2) nach der Blutentnahme transfundiert werden. Die Transfusion muss innerhalb von 96 Stunden begonnen haben. Nach Ablauf dieser Frist müssen vor weiteren Transfusionen die prätransfusionellen Untersuchungen (bei VP: Blutgruppenkontrolle, AKST und VP; bei T&S: Blutgruppenkontrolle und AKST) mit einer frisch entnommenen Patientenblutprobe wiederholt werden.

4.6.3 Rückverfolgbarkeit

- Dokumentation
 - Identifikation der Patientenblutproben, die für die prätransfusionellen Untersuchungen verwendet wurde (Name, Vorname, vollständiges Geburtsdatum, Entnahmedatum und Zeit),
 - Testresultate der prätransfusionell durchgeführten Analysen,
 - Entnahmenummern der für den Patienten ausgelieferten Blutprodukte,
 - Datum und Unterschrift/Visum des Mitarbeiters, der die Untersuchungen durchgeführt hat.
- Rückstellproben
 - Eine Patientenblutprobe und eine Probe der ausgelieferten EK (z. B. Segment oder Blutbeutel) müssen mindestens 7 Tage im Labor aufbewahrt werden.
 - Falls die 21 Tage-Regelung für das T&S zur Anwendung kommt, muss gewährleistet werden, dass die Rückstellprobe (Serum oder Plasma) bis zu Tag 28 aufbewahrt wird.
 - Wenn das Serum länger als 7 Tage aufbewahrt wird, muss es eingefroren werden.

Name: DOK_128_d_Transfusionsmed_Laborunters_Pat.docx	Version: 8	Datum: 01.02.2019
Owner: sam	Geschäfts-/Teilprozess: 2_2_3	Vorschriften: Ja
	WMDA: Nein	Seite: 23 von 58



5 Blutgruppenbestimmungen


5.1 Definitionen - Allgemeines

- Für die Anforderungen an Testerythrozyten und Testseren: s. § 2.1.3 und § 2.1.4.
- Die vollständige ABO/RhD-Blutgruppenbestimmung umfasst:
 - Die ABO-Antigenbestimmung an den Patientenerythrozyten und die Serumgegenprobe mit Patientenserum/-plasma,
 - Die RhD-Antigenbestimmung.
- Ein sogenannter Bedside-Test ersetzt nicht eine reguläre Blutgruppenbestimmung.
- Die AB/RhD Kontrolle umfasst die AB/RhD-Antigenbestimmung an den Patientenerythrozyten (s. auch § 4.2).
- Die Bestimmung des Rh/K-Phänotyps umfasst die Antigene C, c, E, e, K.
- Die Bestimmung weiterer Blutgruppenantigene wird gemäss § 5.2.3 durchgeführt.
- Bei Neugeborenen: s. § 7.3.
- Falls serologisch die Bestimmung von ABO/RhD oder weitere Blutgruppenantigene nicht möglich, oder die Ergebnisse nicht eindeutig sind, können molekulargenetische Methoden angewendet werden (s. § 11).

5.2 Serologische Methoden

5.2.1 Vollständige Blutgruppenbestimmung ABO/RhD

- Die ABO-Antigenbestimmung wird mit Anti-A- und Anti-B-Testseren durchgeführt. Der Ansatz mit Anti-AB-Testseren ist fakultativ.
- Die RhD-Antigenbestimmung wird mit zwei verschiedenen Anti-D-Testreagenzien durchgeführt.
- Die Serumgegenprobe wird mit A1-, B- und O-Testerythrozyten durchgeführt. Der Ansatz mit A2-Testerythrozyten ist fakultativ.
- Manuelle Bestimmung
 - ABO-Antigenbestimmung und Serumgegenprobe sollten von zwei verschiedenen Mitarbeitern durchgeführt werden. Falls die Bestimmung nur von einem Mitarbeiter durchgeführt wird, muss die Antigenbestimmung in einem zweiten Ansatz (neue Suspension) an der gleichen Probe kontrolliert werden.
 - RhD-Antigenbestimmung sollte von zwei verschiedenen Mitarbeitern durchgeführt werden. Falls die Bestimmung nur von einem Mitarbeiter durchgeführt wird, muss die Antigenbestimmung in einem zweiten Ansatz (neue Suspension) an der gleichen Probe kontrolliert werden.
 - Die Serumgegenprobe wird mit A1, B- und O-Testerythrozyten durchgeführt. Der Ansatz mit A2-Testerythrozyten ist fakultativ.
- Automatisierte Bestimmung
 - Eine automatisierte Bestimmung beinhaltet eine Bestimmung mit einem Analysenautomaten und einem elektronischen Datentransfer in ein Laborinformationssystem.
 - Für die ABO/RhD-Antigenbestimmung und Serumgegenprobe (vollständige Blutgruppenbestimmung) mit einem Analysenautomaten genügt eine Testung gemäss § 5.1.

 BLUTSPENDE SRK SCHWEIZ TRANSFUSION CRS SUISSE TRASFUSIONE CRS SVIZZERA	Dokument	
	Transfusionsmedizinische Laboruntersuchungen an Patientenproben	
	Gültig ab: 01.02.2019	Version: 8

5.2.2 AB/RhD-Antigenkontrolle

Für die Kontrolle der AB/RhD-Antigene genügt eine Bestimmung mit einem Anti-A-, Anti-B- und Anti-D-Testserum.

5.2.3 Rh/K-Phänotyp und weitere Blutgruppenantigene

Die minimale Anforderung ist eine Bestimmung mit den entsprechenden Testseren mit einer Methode.

5.3 Molekulargenetische Methoden (s. § 11)

Molekulargenetische Methoden entwickelten sich seit der Jahrtausendwende im Bereich der Blutgruppendiagnostik an Patientenproben (Empfänger) zu einem wichtigen, ergänzenden Bestandteil fundierter Abklärungen.

Sie kommen vor allem zur Anwendung z.B. in Situationen wie:

- Korrekte Erkennung von Weak D Typ 1, 2 und 3 für die Versorgung von Mädchen und Frauen im gebärfähigen Alter;
- Bestimmung der ursprünglichen Empfänger Blutgruppe aus Proben vortransfundierter Patienten;
- Bestimmung von Blutgruppen bei Patienten mit positivem DAT;
- Abklärung von Alloantikörpern, speziell gegen seltene Blutgruppenantigene;
- Bei breiten Genotypisierungen von Spendern (kein Teil dieser Empfehlungen);
- Im Kontext mit Hämatopoetischen Stammzelltransplantationen.

Prinzipiell muss für die molekulargenetische Bestimmung von Blutgruppen mit kommerziellen Kits gearbeitet werden, die CE-markiert sind. Falls keine kommerziellen Kits bestehen, kann mit validierten In-Haus Methoden gearbeitet werden.

Das Kapitel 11 beschreibt die Standards for Molecular Blood Group Typing.

5.4 Resultate - Interpretation

5.4.1 ABO-Blutgruppenbestimmung

- Die Resultate der Blutgruppenbestimmung und deren Interpretation sind in Tabelle 5.4.1 aufgeführt. Die Blutgruppen sind in der einfachen Form "O", "A", "B" oder "AB" zu dokumentieren.
- Treten abweichende oder fragliche Resultate auf, darf die Blutgruppe nicht interpretiert werden. Es müssen weitere Abklärungen folgen.

Name: DOK_128_d_Transfusionsmed_Laborunters_Pat.docx		Version: 8	Datum: 01.02.2019
Owner: sam	Geschäfts-/Teilprozess: 2_2_3	Vorschriften: Ja	WMDA: Nein
			Seite: 25 von 58


 BLUTSPENDE SRK SCHWEIZ TRANSFUSION CRS SUISSE TRASFUSIONE CRS SVIZZERA	Dokument	
	Transfusionsmedizinische Laboruntersuchungen an Patientenproben	
	Gültig ab: 01.02.2019	Version: 8

Tabelle 5.4.1 Testresultate und Interpretation der ABO-Blutgruppenbestimmung

Agglutination der Patienten-erythrozyten mit Testserum			Agglutination des Patienten-serums/-plasmas mit Test-erythrozyten				Interpretation
Anti-A	Anti-B	Anti-AB*	A ₁	A ₂ *	B	O	Blutgruppe
-	-	-	+	+	+	-	O
+	-	+	-	-	+	-	A
-	+	+	+	+	-	-	B
+	+	+	-	-	-	-	AB

* Fakultativ

5.4.2 Ergebnis der AB/RhD-Antigenkontrolle

- Die Resultate müssen mit der dokumentierten vollständigen Blutgruppenbestimmung übereinstimmen.
- Bei abweichendem Resultat der AB/RhD-Antigenkontrolle muss eine vollständige Blutgruppenbestimmung von ABO und RhD mit einer neuen Blutprobe erfolgen.
Wichtiger Hinweis: Hier sind alle möglichen Fehler in Betracht zu ziehen, insbesondere eine frühere oder aktuelle Verwechslung von Röhrchen und/oder Patienten. Da dann gleichzeitig mehrere Patienten betroffen sein können, müssen die Abklärungen dringlich durchgeführt und die Ausgabe von potentiell involvierten, weiteren Blutprodukten zurückgestellt werden.
- Bei einem bekannten weak D (abgeklärt) ist eine serologisch negative Bestimmung im Röhrchentest kein Widerspruch. Bei früher (vor 2012) dokumentiertem RhD negativ (nicht differenzierte weak D/RhD-Variante) ist ein positives Resultat einer RhD-Bestimmung kein abweichendes Resultat.

5.4.3 Bestimmung des RhD-Antigens


- Die Resultate der RhD-Bestimmung und deren Interpretation sind in Tabelle 5.4.3 aufgeführt.
- Treten abweichende oder fragliche Resultate auf, darf das RhD-Antigen nicht interpretiert werden. Es müssen weitere Abklärungen folgen (s. § 11).

Tabelle 5.4.3 Testresultate und Interpretation der RhD-Bestimmung

Agglutination der Patientenerythrozyten durch			Interpretation RhD
Erstes Anti-D-Testserum	Zweites Anti-D-Testserum	Rh-Kontroll-Serum	
positiv	positiv	negativ	positiv
negativ	negativ	negativ	negativ
schwach positiv	schwach positiv	negativ	weak D*
XX	XX	negativ	weak D / partial D
neg / pos	neg / pos	positiv	NB, abklären

* Transfusionsempfehlungen und bei Schwangerschaft: s. § 7.2 und 8.1.2.

XX Unterschiedliche Resultate (gemäss Herstellerangaben)

 BLUTSPENDE SRK SCHWEIZ TRANSFUSION CRS SUISSE TRASFUSIONE CRS SVIZZERA	Dokument	
	Transfusionsmedizinische Laboruntersuchungen an Patientenproben	
	Gültig ab: 01.02.2019	Version: 8

5.4.4 Bestimmung des Rh/K-Phänotyps und der weiteren Blutgruppenantigene

- Die Resultate müssen eindeutig positiv oder negativ sein.
- Treten abweichende oder fragliche Resultate auf, dürfen die Blutgruppenantigene nicht interpretiert werden. Es müssen weitere Abklärungen erfolgen (s. § 11).
- Bei kürzlich transfundierten Patienten soll die molekulargenetische Bestimmung der wichtigsten Blutgruppenantigene in Erwägung gezogen werden (s. § 11).

5.4.5 Abweichende/nicht interpretierbare Resultate

Bei unklaren Ergebnissen sollen weitere serologische und/oder molekulargenetische Methoden eingesetzt werden (s. § 11).

5.5 Dateneintrag

- Manueller Dateneintrag
 - Der Eintrag der Daten soll von einer zweiten Person kontrolliert, dokumentiert und visiert werden.
- Elektronischer Datentransfer
 - Der korrekte Datentransfer muss durch eine Validierung vorgängig überprüft worden sein.

5.6 Freigabe

Befunde, sowohl bei manuell als auch bei automatisiert bestimmten Resultaten, können erst nach der Validierung freigegeben werden.

Name: DOK_128_d_Transfusionsmed_Laborunters_Pat.docx	Version: 8	Datum: 01.02.2019
Owner: sam	Geschäfts-/Teilprozess: 2_2_3	Vorschriften: Ja
	WMDA: Nein	Seite: 27 von 58



6 Antikörpersuchtest und Antikörperidentifizierung

6.1 Definitionen - Allgemeines

- Eventuell vorhandene antierythrozytäre Alloantikörper werden mittels eines AKST im Serum/Plasma oder Eluat nachgewiesen.
- Falls der AKST positiv ist, wird eine Identifizierung der antierythrozytären Alloantikörper durchgeführt.
- Die Abklärung von antierythrozytären Alloantikörpern muss mindestens wärmeaktive Alloantikörper der IgG-Klasse erfassen.

6.2 Methoden für Antikörpersuchtest und Identifizierung

- Die ausgewählte Methode muss der Röhrenmethode im 2-stufigen IAT mit mono- oder polyvalentem Antihumanglobulinserum ebenbürtig sein.
- Das Patientenserum/-plasma oder Eluat wird gegen Testerythrozyten der Gruppe O mit bekannten Blutgruppenantigenen bei 37° C angesetzt (s. auch § 2.1.3).
- Sensitivität und Spezifität müssen mindestens der Erfassungsgrenze von ≤ 10 ng (0,05 IE) Anti-D/ml entsprechen.
- Zusätzliche Methoden, wie z. B. Enzymtests, können verwendet werden.
- Es ist empfehlenswert, dass das Labor, welches die Alloantikörperabklärung durchführt, am gleichen Probenröhrchen mindestens eine AB/RhD Kontrolle durchführt.

6.3 Resultate des Antikörpersuchtest

- AKST negativ: keine weiteren Abklärungen.
- AKST positiv: s. § 6.4.

6.4 Antikörperidentifizierung

- Alloantikörper sollen, falls möglich, mit mindestens zwei, besser mit drei Antigen-positiven und drei Antigen-negativen Testzellen bestätigt werden.
- Ein identifizierter Alloantikörper soll, falls möglich (cave: vorgängige Transfusionen), durch das Fehlen des entsprechenden Antigens an den Patientenerythrozyten plausibilisiert werden.
- Identifizierte Alloantikörper müssen nach transfusionsmedizinischer Relevanz berücksichtigt werden [7].
- Alloantikörper mit den Spezifitäten Anti-A1, -H, -H(I), -P1, -Le^a, -Le^b, -M und -N, sind normalerweise nicht relevant, solange sie nur kälte- oder enzymaktiv sind (bei negativen Resultaten im Agglutinationstest bei 37° C und bei negativem Resultat im IAT).
- Der Enzymtest ist eine zusätzliche Methode, die vor allem von Referenzlaboren angewendet wird. Gelegentlich kann dies zu einer Identifizierung eines Anti-E „enzyme-only“-Antikörper führen. In so einem Fall, können Rh-/K-kompatible EK mittels T & S freigegeben werden.
- Bekannte, aber nicht mehr nachweisbare Antikörper im AKST: s. § 4.5.2.
- Beim Vorliegen eines Anti-D's: falls eine Rh-Prophylaxe verabreicht wurde und klinisch relevante Antikörper ausgeschlossen sind, können EK im T&S freigegeben werden.




- Der Ausschluss von klinisch relevanten Alloantikörpern bei einem nachweisbaren Anti-D hat mit RhD-negativen Testerythrozyten zu erfolgen, welche dieselben Kriterien, wie die Testzellen für den Antikörpersuchtest aufweisen (s. § 2.1.3). Davon ausgenommen sind die Antigen C und E, welche nur in heterozygoter Form auf den Testzellen vorhanden sein müssen.

Mindestanforderungen bei der Auswahl der EK beim Vorliegen von Antikörpern:

Wenn der Antikörper in der nachfolgenden Tabelle nicht beschrieben ist, hat man sich an das Referenzlabor zu wenden.

Antikörper	Umgebung		ID/ IAT	AK nicht mehr nachweisbar	Phänotyp Rh/ Kell
	NaCl	Enzym only			
ABO					
Anti-A1	T&S	T&S	Ag neg und VP neg	T&S	♀<50 Jahre
RH					
Anti-D Prophylaxe	NA	T&S	T&S	T&S	♀<50 Jahre
Andere AK anti-Rh**	Ag neg und VP neg	Ag neg und VP neg	Ag neg und VP neg	Ag neg und VP neg	Ja
KEL					
Alle AK anti-Kell	Ag neg und VP neg	Ag neg und VP neg	Ag neg und VP neg	Ag neg und VP neg	Ja
KIDD					
Alle AK anti-Kidd	Ag neg und VP neg	Ag neg und VP neg	Ag neg und VP neg	Ag neg und VP neg	Ja
DUFFY					
Alle AK anti-Duffy	Ag neg und VP neg	Ag neg und VP neg	Ag neg und VP neg	Ag neg und VP neg	Ja
MNS					
Anti-M, anti-N	T&S	NA	Ag neg und VP neg	T&S	♀<50 Jahre
Anti-S, anti-s, anti-U	Ag neg und VP neg	Ag neg und VP neg	Ag neg und VP neg	Ag neg und VP neg	Ja
LEWIS					
Anti-Le ^a , anti-Le ^b	T&S	T&S	VP neg	T&S	♀<50 Jahre
P1PK					
Anti-P1	T&S	T&S	VP neg	T&S	♀<50 Jahre
LUTHERAN					
Anti-Lu ^a	T&S	NA	VP neg	T&S	♀<50 Jahre
Anti-Lu ^b	Ag neg und VP neg	NA	Ag neg und VP neg	Ag neg und VP neg	Ja
DIEGO					
Anti-Wr ^a	T&S	T&S	VP neg / AG neg, T&S	T&S	♀<50 Jahre
YT					
Anti-Yt ^b	T&S	NA	VP neg	T&S	♀<50 Jahre
Andere AK					
Anti-Bg	NA	NA	T&S	T&S	♀<50 Jahre
Anti-HTLA	NA	NA	T&S	T&S	♀<50 Jahre
Anti-HI	T&S	T&S	Ag neg und VP neg*	T&S	♀<50 Jahre

 BLUTSPENDE SRK SCHWEIZ TRANSFUSION CRS SUISSE TRASFUSIONE CRS SVIZZERA	Dokument	
	Transfusionsmedizinische Laboruntersuchungen an Patientenproben	
	Gültig ab: 01.02.2019	Version: 8


Anti-I	T&S	T&S	T&S	T&S	♀<50 Jahre
Auto AK im IAT	NA	NA	T&S	T&S	Ja
AK gegen die Stabilisierungslösung	T&S	T&S	T&S	T&S	♀<50 Jahre

* ABO identisches Blut

** Anti-E Enzyme AK only: s. § 4.1 und § 6.4

Abkürzungen:

- Ag neg und VP neg: transfundieren von Antigen-freiem Blut, das dem Antikörper entspricht und im Kompatibilitätstest negativ ist
- NA: not applicable (nicht anwendbar)
- VP neg: transfundieren von VP-negativem Blut
- T&S: transfundieren von Blut, im Type & Screen-Verfahren
- ♀<50 Jahre: zwischen 0 à 49 Jahre alte Frauen

 BLUTSPENDE SRK SCHWEIZ TRANSFUSION CRS SUISE TRASFUSIONE CRS SVIZZERA	Dokument	
	Transfusionsmedizinische Laboruntersuchungen an Patientenproben	
	Gültig ab: 01.02.2019	Version: 8

7 Immunhämatologisches Vorgehen in speziellen Situationen

7.1 Vorgehen bei positivem direktem Antihumanglobulintest: s. 4.4.5.

7.2 Schwangerschaft [9; 10; 11]

7.2.1 Blutgruppenbestimmung und Antikörpersuchtest

- Für eine reguläre Blutgruppenbestimmung und AKST: s. § 5 und 6.
- Bei der ersten Schwangerschaftskontrolle wird:
 - ABO/RhD, falls nicht bekannt, bestimmt,
 - immer ein AKST, unabhängig vom RhD, zwischen der 10. und 16. Schwangerschaftswoche (SSW) und in der 28. SSW [9] durchgeführt.
- Falls potentieller Transfusionsbedarf besteht, wird der Rh/K-Phänotyp bestimmt.
- RhD-negative Schwangere erhalten eine Rh-Prophylaxe.
 - Bei folgenden Ausnahmen ist keine Rh-Prophylaxe notwendig:
 - Föten, welche genotypisch *RHD* negativ sind,
 - Neugeborene mit einer negativen RhD-Antigenbestimmung (s. § 7.3.2).
- D-Variante [12;13] bei Schwangeren:
 - Schwangere Frauen mit weak D / partial D, welche lediglich serologisch abgeklärt wurden, gelten als RhD negativ und erhalten eine Rh-Prophylaxe,
 - Schwangere mit weak D Typ 1, 2 oder 3 (molekulargenetische Bestimmung, s. § 11) gelten als RhD positiv. In diesen Fällen soll auf eine Rh-Prophylaxe verzichtet werden.
 - Schwangere Frauen mit anderen weak D-Typen oder mit partial D-Typen gelten als RhD negativ und erhalten eine Rh-Prophylaxe (Tabelle 7.2.1).


Tabelle 7.2.1 RhD Prophylaxe und PCR

	Weak/Partial D RhD nicht mittels PCR abgeklärt	Weak D Typ 1, 2,3 mittels PCR abgeklärt	Andere Weak/Partial D mittels PCR abgeklärt
Rh Prophylaxe Bei Schwangerschaft	Ja, solange bis das PCR-Resultat vorliegt	Nein	Ja

7.2.2 Antikörperuntersuchungen und Antikörper-Titrationen

- Falls ein positives Resultat des AKST vorliegt, wird eine Identifizierung der Alloantikörper durchgeführt (s. § 6).
- Falls für die Schwangerschaft relevante Alloantikörper vorliegen, empfiehlt es sich, den Kindsvater auf das entsprechende Antigen zu untersuchen.
- Eine Titerbestimmung von transfusionsrelevanten Alloantikörpern während der Schwangerschaft wird empfohlen.
- Die Titration soll immer mit der gleichen Methode und falls möglich, im Simultanansatz mit der anlässlich der Voruntersuchung eingelagerten Probe (Rückstellprobe) angesetzt werden.
- Die Proben sollen bis Ende der Schwangerschaft tiefgefroren aufbewahrt werden (Rückstellproben).

Name: DOK_128_d_Transfusionsmed_Laborunters_Pat.docx	Version: 8	Datum: 01.02.2019
Owner: sam	Geschäfts-/Teilprozess: 2_2_3	Vorschriften: Ja
	WMDA: Nein	Seite: 31 von 58

 BLUTSPENDE SRK SCHWEIZ TRANSFUSION CRS SUISSE TRASFUSIONE CRS SVIZZERA	Dokument	
	Transfusionsmedizinische Laboruntersuchungen an Patientenproben	
	Gültig ab: 01.02.2019	Version: 8

- Obwohl das empfohlene Intervall des AKST für prätransfusionelle Untersuchungen bei Schwangeren auch bei 96 Stunden liegt, darf, falls eine potentiell dringende Transfusionsindikation über längere Zeit besteht (z.B. Placenta praevia), dieses ausnahmsweise auf 7 Tage verlängert werden. Vor elektiven Eingriffen wird nach Ablauf von 96 Stunden der AKST wiederholt. Bei Notfällen kann auf die Wiederholung des AKST verzichtet werden, nicht hingegen auf zwei dokumentierte, vollständige Blutgruppenbestimmungen und (falls letztere nicht aktuell durchgeführt) auf eine AB/RhD-Antigenkontrolle vor Transfusion (s. § 4.3 und 4.6.2).

7.3 Untersuchungen bei Neugeborenen und Kindern unter drei Monaten

7.3.1 Blutproben

- Für die Bestimmung der Blutgruppen und des DAT können folgende Proben verwendet werden:
 - Nabelschnurblut,
 - Kapilläres/venöses Blut.
- Bei unklaren Ergebnissen mit Nabelschnurblut sollen die Erythrozyten mit gepufferter NaCl-Lösung gewaschen oder die Bestimmung mit kapillärem oder venösem Blut wiederholt werden. Falls das Problem weiterbesteht, soll die Probe an ein spezialisiertes Labor weitergeleitet werden.

7.3.2 Bestimmung von ABO- und RhD-Antigen

- Die Bestimmung der ABO-Blutgruppe/RhD erfolgt an den Erythrozyten. Es wird keine Serumgegenprobe durchgeführt.
- Die erstmalige ABO- und RhD-Bestimmung wird mit je zwei verschiedenen Testseren (in einem doppelten Ansatz mit mindestens je einem unterschiedlichen Klon) durchgeführt. Bei schwach positiven Resultaten muss ein DAT zum Ausschluss von falsch positiven Resultaten durchgeführt werden.
- Eines der zwei verwendeten RhD-Testseren muss die Variante DVI erfassen.
- Nabelschnurblut darf nur für die erste Blutgruppenbestimmung verwendet werden. Die Resultate müssen eindeutig sein.
- Es wird keine Blutgruppenkarte ausgestellt.


7.3.3 Direkter Antihumanglobulintest

- Bei Verdacht auf MHN muss ein DAT durchgeführt werden.
- Bei einem positiven DAT $\geq 2+$ und/oder Hämolysezeichen, soll eine Elution zur Identifizierung der beteiligten Alloantikörper durchgeführt werden.
- Zusätzlich wird ein AKST mit einer mütterlichen Blutprobe angesetzt. Falls kein Blut der Mutter zur Verfügung steht, muss ein AKST beim Neugeborenen durchgeführt werden (s. § 9.7.1).

7.3.4 Resultate

- Ergibt die RhD-Bestimmung des Neugeborenen ein positives Ergebnis für RhD, weak D, partial D oder ein unklares Ergebnis, soll einer RhD-negativen Mutter, sofern noch nicht zeitnah erfolgt, eine Rh-Prophylaxe verabreicht werden.
- Die A-Antigenbestimmung kann ein abgeschwächtes Resultat zeigen.

Name: DOK_128_d_Transfusionsmed_Laborunters_Pat.docx		Version: 8	Datum: 01.02.2019
Owner: sam	Geschäfts-/Teilprozess: 2_2_3	Vorschriften: Ja	WMDA: Nein
			Seite: 32 von 58

 BLUTSPENDE SRK SCHWEIZ TRANSFUSION CRS SUISSE TRASFUSIONE CRS SVIZZERA	Dokument	
	Transfusionsmedizinische Laboruntersuchungen an Patientenproben	
	Gültig ab: 01.02.2019	Version: 8

- Eine starke Beladung der Neugeborenen-Erythrozyten mit mütterlichen Antikörpern kann zu einer falsch negativen Antigenbestimmung führen. Dies muss mit einem DAT kontrolliert werden.
- Serologische Bestimmungen von ABO/RhD bei Frühgeborenen oder Neugeborenen, die intrauterin transfundiert worden sind, können falsche Ergebnisse liefern.

7.4 Untersuchungen bei Kindern über drei Monate

- Die immunhämatologischen Analysen und die Interpretation der Ergebnisse sind identisch mit denjenigen von Erwachsenen.
- Eine Blutgruppenkarte darf ausgestellt werden:
 - wenn eine vollständige ABO/RhD-Antigenbestimmung und eine Serumgegenprobe erfolgt ist,
 - und die Interpretation der Resultate der Tabelle in § 5.4 entspricht.
 - falls keine Isoagglutinine oder keine vollständige ABO Blutgruppen-Bestimmung möglich ist, kann alternativ eine PCR durchgeführt werden (Transfusion: s. § 9.7.1.2)


7.5 Antikörperuntersuchungen bei Therapie mit monoklonalen Antikörpern

Anti-CD38 (Daratumumab oder Darzalex) wird bei Multiplem Myelom eingesetzt. Anti- CD38 kann bis 6 Monate nach Absetzung einen positiven Antikörpersuchtest verursachen, weil auch Erythrozyten CD38 exprimieren.

Vor Beginn der Therapie mit monoklonalen Antikörpern wie Anti-CD38 muss ein gültiger Antikörpersuchtest vorliegen. Zudem ist es empfehlenswert, eine erweiterte Antigen- oder Genotypisierung durchzuführen.

- Bei Einsendung einer Probe an ein Referenzlabor muss die Diagnose und das Medikament auf dem Auftrag vermerkt sein,
- Beim Vorliegen eines negativen AKST können EK (ABO /RhD / Rh-Phae/Kell-kompatibel) nach dem Type & Screen Verfahren freigegeben werden,
- Bei Problemen antigen- oder genotypisch kompatibel transfundieren (VP kann positiv sein).

Name: DOK_128_d_Transfusionsmed_Laborunters_Pat.docx		Version: 8	Datum: 01.02.2019
Owner: sam	Geschäfts-/Teilprozess: 2_2_3	Vorschriften: Ja	WMDA: Nein Seite: 33 von 58

 BLUTSPENDE SRK SCHWEIZ TRANSFUSION CRS SUISSE TRASFUSIONE CRS SVIZZERA	Dokument	
	Transfusionsmedizinische Laboruntersuchungen an Patientenproben	
	Gültig ab: 01.02.2019	Version: 8

8 Blutgruppenwahl der labilen Blutprodukte

8.1 Wahl der ABO/RhD Blutgruppe bei Erythrozytenkonzentraten

8.1.1 Auswahl der ABO Blutgruppe

- Die ABO-Blutgruppe der zu transfundierenden EK muss nach Möglichkeit identisch mit der Blutgruppe des Patienten sein.
 - Nicht-ABO-identische Transfusionen, ohne triftige medizinische und/oder versorgungslogistische Gründe, müssen vermieden werden. Es muss auf die Ausnahme aufmerksam gemacht werden;
- Bei Mangel an ABO-identischen EK oder beim Vorliegen von Alloantikörpern darf ABO-kompatibel transfundiert werden.

Tabelle 8.1.1 ABO Kompatibilitätsregeln

Patientenblutgruppe	Blutgruppe des EK
O	O
A	A und O
B	B und O
AB	AB, A, B und O

- Nach Transfusionen von nicht-ABO-identischen EK muss gemäss „Stand der Med. Wissenschaft und Technik“ auf die patienteneigene ABO-Blutgruppe umgestellt werden, sobald dies aus medizinischer und versorgungslogistischer Sicht vertretbar ist. Bei Massivtransfusionen: s. § 9.4.

8.1.2 Auswahl des RhD-Antigens

- bei Empfängern mit einem normalen RhD-Antigen:
 - Die Wahl des RhD-Antigens von EK soll mit dem RhD-Antigen des Blutempfängers identisch sein.
- bei Mangel an RhD-identischen EK:
 - dürfen RhD-negative EK an RhD-positive Empfänger transfundiert werden. Dies muss aber die Ausnahme bleiben. Es muss auf die Ausnahme aufmerksam gemacht werden.
 - sind in speziellen Ausnahmefällen Transfusionen von RhD-positiven EK an RhD-negative Empfänger möglich (s. § 9.4.2).
- bei Empfängern mit weak D:
 - Patienten mit weak D werden mit RhD-positiven EK transfundiert, sofern kein Anti-D nachgewiesen wurde.
 - Mädchen und Frauen vor und im gebärfähigen Alter, d.h. 0 bis 50 Jahre (s. auch § 8.1.3.2) werden mit RhD negativen EK transfundiert falls:
 - der weak D Typ nicht bekannt ist,
 - sie nicht-weak D Typ 1, 2 oder 3 sind.
- bei Empfängern mit partial D:
 - Patienten mit partial D werden mit RhD-negativen EK transfundiert

Name: DOK_128_d_Transfusionsmed_Laborunters_Pat.docx		Version: 8	Datum: 01.02.2019
Owner: sam	Geschäfts-/Teilprozess: 2_2_3	Vorschriften: Ja	WMDA: Nein
			Seite: 34 von 58


 BLUTSPENDE SRK SCHWEIZ TRANSFUSION CRS SUISSE TRASFUSIONE CRS SVIZZERA	Dokument	
	Transfusionsmedizinische Laboruntersuchungen an Patientenproben	
	Gültig ab: 01.02.2019	Version: 8

Tabelle 8.1.2 Auswahl des RhD-Antigens

	Weak/Partial D RhD nicht mittels PCR abgeklärt	Weak D Typ 1, 2,3 mittels PCR abgeklärt	andere Weak/Partial D mittels PCR abgeklärt
Transfusionen Frau < 50 Jahre	RhD neg.* solange bis das PCR Resultat vorliegt	RhD pos.	RhD neg.*
Transfusionen Frau ≥ 50 Jahre	RhD pos.**	RhD pos.	RhD neg.*
Transfusionen Mann	RhD pos.**	RhD pos.	RhD neg.*

* Phänotyp Rh/K des Patienten, falls möglich, berücksichtigen

** Falls eindeutig ein Partial D vorliegt, RhD neg. transfundieren

8.1.3 Auswahl der anderen Blutgruppenantigene

8.1.3.1 Vorliegen von Alloantikörpern

- Beim Vorliegen von transfusionsrelevanten Alloantikörpern müssen die EK für das/die entsprechende(n) Antigen(e) überprüft werden und negativ sein. Dies gilt auch für bekannte aber nicht mehr nachweisbare klinisch relevante Antikörper.
- Nach Auftreten eines ersten Alloantikörpers, empfiehlt es sich, um weitere Immunisierungen zu verhindern, eine breite Antigentypisierung (Ss, JK, FY, Kk) durchzuführen und falls möglich entsprechend kompatibel zu transfundieren. Bei kürzlich transfundierten Patienten empfiehlt sich eine entsprechende Genotypisierung (s. § 11).


8.1.3.2 Andere Indikationen

- Es empfiehlt sich bei folgenden Indikationen Rh/K-Phänotyp kompatible EK zu transfundieren:
 - Bei Transfusionen von Mädchen und Frauen vor und im gebärfähigen Alter (0 bis 50 Jahre),
 - Bei antierythrozytären Autoimmunisierungen. Falls der Phänotyp serologisch nicht bestimmbar ist, muss die Rh/K-Genotypisierung in Betracht gezogen werden (s. § 11).

Diese Vorgangsweise ist empfehlenswert als präventive Massnahme. Diese Massnahme darf jedoch Patienten mit irregulären Antikörpern nicht benachteiligen. Dies bedeutet, dass c- oder e-negatives Blut nicht uneingeschränkt für präventive Antigenkompatible Transfusionen abgegeben werden kann,

- Bei chronischer Transfusionsbedürftigkeit (z. B. Hämoglobinopathien, wie Sichelzellanämie oder Thalassämie, usw.) ist es empfehlenswert, falls möglich, Rh/K-Phänotyp und Jk^a, Jk^b, S, s, Fy^a, Fy^b kompatible EK auszuwählen.
- Bei prophylaktischer antigenverträglicher Transfusion kann auf die Überprüfung des mitgeteilten Antigenmusters verzichtet werden.

Name: DOK_128_d_Transfusionsmed_Laborunters_Pat.docx		Version: 8	Datum: 01.02.2019
Owner: sam	Geschäfts-/Teilprozess: 2_2_3	Vorschriften: Ja	WMDA: Nein
			Seite: 35 von 58

 BLUTSPENDE SRK SCHWEIZ TRANSFUSION CRS SUISSE TRASFUSIONE CRS SVIZZERA	Dokument	
	Transfusionsmedizinische Laboruntersuchungen an Patientenproben	
	Gültig ab: 01.02.2019	Version: 8

- Für Transfusionen von Patienten nach allogener Stammzelltransplantation sollen ein in Transfusionsmedizin erfahrener Arzt und ein spezialisiertes Labor beigezogen werden.

8.2 Wahl der ABO-Blutgruppe bei frisch gefrorenem Plasma

- Die Wahl der ABO-Blutgruppe von FGP muss, nach Möglichkeit, identisch mit der Blutgruppe des Patienten sein.
- Das RhD-Antigen wird bei FGP nicht beachtet.

Bei Mangel an ABO-identischem FGP muss ABO-kompatibel transfundiert werden.

Tabelle 8.2 FGP-Kompatibilitätsregeln

Patientenblutgruppe	Blutgruppe des FGP
O	O, A, B und AB
A	A, und AB
B	B und AB
AB	AB

- Nicht ABO-identische FGP-Transfusionen müssen die Ausnahme bleiben. Es muss auf die Ausnahme aufmerksam gemacht werden.


8.3 Wahl von ABO/RhD bei Thrombozytenkonzentraten

- Die Wahl der ABO-Blutgruppe und des RhD-Antigens bei TK richtet sich nach der ABO/RhD-Blutgruppe des Empfängers und nach der Verfügbarkeit.
- Bei Transfusionen von RhD positiven TK auf RhD-negative Patienten soll die Verabreichung einer Rh-Prophylaxe erwogen werden, da ein Sensibilisierungsrisiko besteht. Es scheint bei gepoolten Präparaten höher zu sein als bei Apheresepräparaten. Die Indikation für eine Rh-Prophylaxe muss situationsbezogen abgewogen werden gegen die Risiken einer Allosensibilisierung.
- Eine einmalige Blutgruppenbestimmung reicht aus (in Notfallsituationen können TK auch ohne Bestimmung transfundiert werden).

8.4 Auswahl von ABO/RhD in speziellen Situationen

Im Fall von Massivtransfusionen, autologen Transfusionen, Neugeborenen-, intrauterinen- und Austausch-Transfusionen (s. § 9).

Name: DOK_128_d_Transfusionsmed_Laborunters_Pat.docx	Version: 8	Datum: 01.02.2019
Owner: sam	Geschäfts-/Teilprozess: 2_2_3	Vorschriften: Ja
	WMDA: Nein	Seite: 36 von 58

 BLUTSPENDE SRK SCHWEIZ TRANSFUSION CRS SUISE TRASFUSIONE CRS SVIZZERA	Dokument	
	Transfusionsmedizinische Laboruntersuchungen an Patientenproben	
	Gültig ab: 01.02.2019	Version: 8

9 Transfusionen

- Transfusionen erfolgen aufgrund einer ärztlichen Verordnung. Der Arzt, der die Transfusion verordnet, ist für den Transfusionsprozess verantwortlich.
- Zur Sicherstellung einer immunhämatologisch fachkompetenten Durchführung von Bluttransfusionen unterstützt und berät die Laborleitung das Personal, welches die Transfusionen durchführt.
- Laborleitung und Pflegedienst stellen sicher, dass die Blutprodukte den Anforderungen der ärztlichen Verordnung entsprechen.
- Das transfundierende Personal muss vor der Transfusion folgende Punkte beachten:
 - Überprüfung der Identität des Patienten,
 - Überprüfung der Kompatibilität zwischen der Blutgruppe des Patienten und dem zu transfundierenden Blutprodukt,
 - Visuelle Kontrolle des Blutproduktes (Farbe und Homogenität),
 - Überprüfung der Haltbarkeit des Blutproduktes,
 - Überprüfung der Gültigkeit der prätransfusionellen Untersuchungen.

Um Verwechslungen bei der Probenentnahme oder des zu transfundierenden Blutprodukt-empfängers zu entdecken, sind geeignete Massnahmen am Patientenbett zu ergreifen.


9.1 Homologe Transfusion

- Normalerweise werden homologe Transfusionen verabreicht.
- Für die prätransfusionellen Untersuchungen: s. § 4.

9.2 Autologe Transfusion

- Zur Vermeidung von Verwechslungen muss vor Transfusion der autologen Blutprodukte mindestens eine Blutgruppenbestimmung an einer frisch entnommenen Patientenblutprobe und eine AB/RhD-Antigenkontrolle an den Blutprodukten vorgenommen werden.
- Die Rücktransfusion von Eigenblut unterliegt ansonsten den gleichen Sicherheitsanforderungen und Vorkehrungen wie die homologe Transfusion.

Name: DOK_128_d_Transfusionsmed_Laborunters_Pat.docx		Version: 8	Datum: 01.02.2019
Owner: sam	Geschäfts-/Teilprozess: 2_2_3	Vorschriften: Ja	WMDA: Nein
			Seite: 37 von 58


 BLUTSPENDE SRK SCHWEIZ TRANSFUSION CRS SUISSE TRASFUSIONE CRS SVIZZERA	Dokument	
	Transfusionsmedizinische Laboruntersuchungen an Patientenproben	
	Gültig ab: 01.02.2019	Version: 8

9.3 Notfalltransfusion

Die Rahmenbedingungen und Verantwortlichkeiten bei Notfalltransfusionen müssen vorgängig intern geregelt worden sein. Grundsätzlich sollten auch Notfalltransfusionen wenn möglich Blutgruppenidentisch erfolgen.

- In Notfällen mit akuter Transfusionsbedürftigkeit sollen, wenn immer möglich, vor der ersten Transfusion und vor Infusionen zwei zeitlich getrennte oder unabhängige Blutproben entnommen (beide identitätsgesichert) und für die Blutgruppenbestimmung und prätransfusionellen Untersuchungen verwendet werden.
 - Falls in einem extremen Notfall nur eine Entnahme und somit nur eine Blutgruppenbestimmung möglich ist, muss die Patientenidentifikation auf Proberöhrchen/Formular mit dem 4-Augen Prinzip gewährleistet sein.
 - In diesen Fällen muss die im Normalfall erforderliche zweite vollständige Blutgruppenbestimmung an einer unabhängig entnommenen Blutprobe (s. § 4.2) möglichst zeitnah aber nicht gleichzeitig nachgeholt werden.
- In lebensbedrohlichen Situationen können EK der Blutgruppe O/RhD negativ oder RhD positiv und AB Plasma, unter Abschätzung der Risiken durch den transfundierenden Arzt, ohne T&S, VP und DAT Abklärung zur Transfusion verabreicht werden.
- Anschliessend folgt umgehend T&S mit der Bestimmung von ABO/RhD und des AKST und falls notwendig des DAT's an der prätransfusionell entnommenen Patientenblutprobe:
 - Resultate der Blutgruppenbestimmung:
 - Liegen zwei Blutgruppenbestimmungen oder eine Blutgruppenbestimmung und ein gültiges Blutgruppendokument vor, kann sofort auf die patienteneigene Blutgruppe umgestellt werden.
 - Liegt das Resultat von nur einer Blutgruppenbestimmung und kein gültiges Blutgruppendokument vor, wird möglichst weiter mit EK der Blutgruppe O und RhD-identisch transfundiert.
 - Resultate des AKST:
 - Bei negativem AKST sind keine weiteren Massnahmen notwendig.
 - Bei positivem AKST, dürfen nach Rücksprache mit dem für die Transfusion verantwortlichen Arzt:
 - EK mit negativer VP noch vor einer Antikörperidentifizierung transfundiert werden, falls ein unumgänglicher, notfallmässiger Transfusionsbedarf besteht,
 - nach erfolgter Identifizierung der Alloantikörper entsprechend Antigen-negative EK, die noch vor dem Ergebnis der VP freigegeben werden können, transfundiert werden.
 - beim Vorliegen von transfusionsrelevanten Alloantikörpern müssen schon transfundierte EK auf das entsprechende Antigen nachgetestet werden.
 - Resultat des DAT's und Eluats
 - Bei negativem DAT sind keine weiteren Massnahmen notwendig.

Name: DOK_128_d_Transfusionsmed_Laborunters_Pat.docx		Version: 8	Datum: 01.02.2019
Owner: sam	Geschäfts-/Teilprozess: 2_2_3	Vorschriften: Ja	WMDA: Nein
			Seite: 38 von 58

 BLUTSPENDE SRK SCHWEIZ TRANSFUSION CRS SUISSE TRASFUSIONE CRS SVIZZERA	Dokument	
	Transfusionsmedizinische Laboruntersuchungen an Patientenproben	
	Gültig ab: 01.02.2019	Version: 8

- Beim Vorliegen eines positivem DAT's können EK's ohne weitere Abklärungen freigegeben werden. Falls nachträglich ein Eluat durchgeführt wird, gelten folgende Regel:
 - Eluat ohne Spezifität keine Massnahme
 - Eluat mit Spezifität. Die noch vor dem Ergebnis freigegebene EK's müssen auf das betreffende Antigen nachgetestet werden. Bei weiteren Transfusionen muss das betreffende Antigen berücksichtigt werden.
- Der für die Transfusion verantwortliche Arzt muss über allfällige vorgängige inkompatible Transfusionen informiert werden. Über eventuell weitere inkompatible Transfusionen entscheidet der zuständige Arzt.

9.4 Massivtransfusionen

9.4.1 Allgemeines


- Das Vorgehen ist grundsätzlich wie bei Notfalltransfusionen (s. § 9.3).
- Übersteigt die innerhalb von 24 Stunden verabreichte Blutmenge das Gesamtblutvolumen des Empfängers (in der Regel >15 EK), genügt eine AB/RhD Kontrolle der EK. Sobald weniger als 15 EK/24 Stunden verabreicht werden, gilt der reguläre prätransfusionelle Untersuchungsablauf nach § 4.

9.4.2 Wahl von ABO/RhD von Erythrozytenkonzentraten bei Massivtransfusionen

Sobald die ABO-Blutgruppe, RhD und der AKST vorliegen, gilt folgendes:

- Falls die ABO-Blutgruppe der transfundierten EK kompatibel, aber nicht mit der ABO-Blutgruppe des Patienten identisch war, kann jederzeit auf die patienteneigene Blutgruppe zurückgestellt werden. Im Übrigen gilt auch hier sinngemäss der Abschnitt 8.1.1.
- Bei Massivtransfusionen dürfen, nach Absprache mit dem transfundierenden Arzt zusammen mit einem in Transfusionsmedizin erfahrenen Arzt, bei einem RhD-negativen Patienten ausnahmsweise RhD-positive EK transfundiert werden.
 - Die Voraussetzungen dafür sind:
 - dass die benötigte Anzahl RhD-negativer EK voraussichtlich schwierig zu beschaffen ist.
 - dass keine Anti-D-Antikörper beim Patienten nachgewiesen wurden.
 - dass es sich beim Patienten um einen Mann oder eine nicht mehr gebärfähige Frau handelt.
 - Nach Sistieren der akuten Blutung sollte so bald wie möglich auf RhD-negative EK zurückgestellt werden. Nach RhD positiver EK-Transfusion sollte vor der nächstfolgenden Transfusion oder bei persistierender Transfusion von RhD pos. EK alle 24 Stunden eine Alloimmunisierung ausgeschlossen werden. Bei Mädchen und Frauen, vor und im gebärfähigen Alter (0 bis 50 Jahre), die RhD-negativ sind (s. auch § 8.1.2), muss alles unternommen werden, um eine Transfusion von RhD-positiven EK zu vermeiden.
- Um allfällige Alloantikörper aufzudecken, wird empfohlen, nach 3 Monaten einen AKST durchzuführen oder zu veranlassen.

Name: DOK_128_d_Transfusionsmed_Laborunters_Pat.docx		Version: 8	Datum: 01.02.2019
Owner: sam	Geschäfts-/Teilprozess: 2_2_3	Vorschriften: Ja	WMDA: Nein
			Seite: 39 von 58

 BLUTSPENDE SRK SCHWEIZ TRANSFUSION CRS SUISE TRASFUSIONE CRS SVIZZERA	Dokument	
	Transfusionsmedizinische Laboruntersuchungen an Patientenproben	
	Gültig ab: 01.02.2019	Version: 8

9.5 Chronische Transfusionsbedürftigkeit

Bei chronischer Transfusionsbedürftigkeit: s. § 8.1.3.2.

9.6 Autoimmunhämolytische Anämien

- Bei Transfusionsbedürftigkeit sollen ein in Transfusionsmedizin erfahrener Arzt und ein spezialisiertes Labor beigezogen werden.
- Für Transfusionen bei antierythrozytären Autoantikörpern: s. § 8.1.3.2.

9.7 Vorgehen und Wahl der Blutprodukte bei intrauterinen, Austausch- und Neugeborenen-Transfusionen und Kinder bis 1 Jahr.

9.7.1 Transfusion bei Frühgeborenen, Neugeborenen und Kindern unter drei Monaten [14; 15]


- Die Untersuchungen werden mit dem Blut der Mutter und mit dem Blut des zu transfundierenden Kindes durchgeführt:
 - Untersuchungen mit dem Blut der Mutter: ABO/RhD, AKST;
 - Untersuchungen mit dem Blut des Kindes: ABO/RhD, DAT;
 - falls kein mütterliches Blut zu Verfügung steht und ein positiver DAT vorliegt, sollte nach Möglichkeit beim Kind zusätzlich ein AKST und/oder eine Elution durchgeführt werden.

9.7.1.1 Erythrozytenkonzentrate

Für Transfusionen von Frühgeborenen (< 37 Wochen), Neugeborenen und Kleinkindern (< 3 Monate) gelten folgende Regeln:

- EK sollen kompatibel mit der ABO-Blutgruppe der Mutter und jener des Kindes sein.
- Falls bei der Mutter kein Anti-D vorliegt, erfolgt die Transfusion mit EK, welche mit dem RhD-Befund des Kindes kompatibel sind.
- Fallen der AKST bei der Mutter und der DAT beim Neugeborenen negativ aus, können EK nach dem T&S-Verfahren transfundiert werden. Falls T&S bei Kinder < 3 Monaten verlängert wird, muss es dokumentiert sein.
- Fallen der AKST bei der Mutter und/oder der DAT beim Neugeborenen positiv aus, wird nach erfolgter Antikörperidentifizierung:
 - das erste Mal eine VP mit Antigen-negativen EK und mütterlichem Serum/Plasma durchgeführt;
 - bei weiteren Transfusionen wird die VP mit Antigen-negativen EK und Serum/Plasma der Mutter durchgeführt, solange das Kind < 3 Monate alt ist. Alternativ kann die VP mit Serum/Plasma des Kindes durchgeführt werden.
- Bei Frühgeborenen sollen die EK bestrahlt werden [6; 15].
- Bei Austauschtransfusionen, höheren Volumina oder bestrahlten EK sollte die Lagerungsdauer der EK möglichst kurz, idealerweise nicht älter als fünf 5 Tage sein.
- Bei einer einfachen Transfusion können auch Präparate bis zum Lagerungsalter von max. 35 Tagen verwendet werden.

Name: DOK_128_d_Transfusionsmed_Laborunters_Pat.docx		Version: 8	Datum: 01.02.2019
Owner: sam	Geschäfts-/Teilprozess: 2_2_3	Vorschriften: Ja	WMDA: Nein
			Seite: 40 von 58

 BLUTSPENDE SRK SCHWEIZ TRANSFUSION CRS SUISSE TRASFUSIONE CRS SVIZZERA	Dokument	
	Transfusionsmedizinische Laboruntersuchungen an Patientenproben	
	Gültig ab: 01.02.2019	Version: 8

9.7.1.2 Für Transfusionen von Kindern (3 bis 12 Monate) gelten folgende Regeln:

- Sollte bei Kindern über drei Monaten aufgrund noch fehlender Isoagglutinine keine vollständige ABO/ RhD-Antigenbestimmung möglich sein, soll bis auf weiteres EK der BG O und Plasma der BG AB transfundiert werden. Alternativ kann eine ABO-PCR durchgeführt werden.
- Bis zum Ende des ersten Lebensjahres sollten bei Transfusionen von höheren Volumina weiterhin EK mit möglichst kurzer Lagerungsdauer (idealerweise nicht älter als 5 Tage alte EK) ausgewählt werden.


9.7.1.3 Frisch gefrorenes Plasma

Bei Transfusionen von FGP wird die Blutgruppe AB gewählt.

9.7.1.4 Thrombozytenkonzentrate

- Bei Transfusion von TK, soll das Produkt möglichst ABO identisch ausgewählt werden.
- Bei Transfusionen von pathogeninaktivierten TK ist eine Bestrahlung zur Graft-versus-Host-Disease-Prophylaxe nicht erforderlich.

Name: DOK_128_d_Transfusionsmed_Laborunters_Pat.docx		Version: 8	Datum: 01.02.2019
Owner: sam	Geschäfts-/Teilprozess: 2_2_3	Vorschriften: Ja	WMDA: Nein
			Seite: 41 von 58

 BLUTSPENDE SRK SCHWEIZ TRANSFUSION CRS SUISSE TRASFUSIONE CRS SVIZZERA	Dokument	
	Transfusionsmedizinische Laboruntersuchungen an Patientenproben	
	Gültig ab: 01.02.2019	Version: 8

- Bei Transfusionen von RhD positiven TK auf RhD-negative Patienten kann die Verabreichung einer Rh-Prophylaxe erwogen werden, da ein Sensibilisierungsrisiko besteht. Es scheint bei gepoolten Präparaten höher zu sein als bei Apheresepräparaten. Die Indikation für eine Rh-Prophylaxe muss situationsbezogen abgewogen werden gegen die Risiken einer Allosensibilisierung.

9.7.2 Vorgehen bei intrauterinen Transfusionen und Austauschtransfusionen

Die immunhämatologischen Abklärungen und das Bereitstellen von Blut für intrauterine Transfusionen und Austauschtransfusionen sollen von einem spezialisierten Labor durchgeführt werden.

Bei Transfusion von EK gelten im Normalfall folgende Regeln:

- Es werden EK der Blutgruppe O verabreicht,
- RhD und Rh/K-Phänotyp müssen kompatibel mit dem Blut der Mutter sein,
- Es müssen EK transfundiert werden, die kompatibel mit den im Blut der Mutter vorhandenen Alloantikörpern sind (Cave: bei intrauterinen Transfusionen empfiehlt es sich, auch weitere Antigene der Mutter zu berücksichtigen),
- Bei intrauterinen Transfusionen müssen aufkonzentrierte (Hämatokrit $\geq 80\%$) und bestrahlte EK verwendet werden.
- Bei Austauschtransfusionen sollten bestrahlte EK verwendet werden.

9.8 Transfusionen mit bestrahlten Erythrozytenkonzentraten (s. Vorschriften B-CH SRK, Kapitel 10 „Herstellung“, § 10.9.2 „Bestrahlen labiler Blutprodukte“)

- EK dürfen max. bis zum 28. Tag nach der Entnahme bestrahlt werden. Ein bestrahltes EK muss innerhalb von 14 Tagen transfundiert werden, spätestens jedoch am Tag 28 nach der Entnahme.
- Hyperkaliämie-Risikopatienten: bestrahlte Erythrozytenkonzentrate sollen so schnell wie möglich transfundiert werden, max. 24 Stunden nach der Bestrahlung.

Jedes Spital sollte eine Indikationsliste für bestrahlte Produkte erstellen.

9.9 Vorgehen und Wahl der Blutprodukte bei Auftreten allergischer/anaphylaktischer Transfusionsreaktionen und IgA-Defizienz

Der Zusammenhang zwischen IgA-Mangel oder -Defizienz bei Patienten (mit und ohne Vorliegen von Anti-IgA-Antikörpern) und allergischer/anaphylaktischer Transfusionsreaktionen wird in der aktuellen Literatur kontrovers diskutiert [17; 18]. In einer Schweizer Studie wurde an 15'000 Blutspendenden die Frequenz der IgA-Defizienz untersucht. Unter den 15'000 wurden 18 IgA defiziente Spender gefunden, was einer Frequenz von ca. 1:850 entspricht [19].

Entschliesst sich ein Labor, dem Befund IgA-Mangel oder-Defizienz eine entsprechende Relevanz beizumessen, dann empfehlen wir das nachfolgende diagnostische Vorgehen: Für den Nachweis einer IgA-Defizienz stehen kommerzielle Testkits (mit einer Nachweisgrenze von IgA >0.5 mg/L) zur Verfügung. Die Befundinterpretation ist in der Tabelle 9.9. dargestellt.

Cave: falls der Patient vor Durchführung des Tests mit Plasma transfundiert worden ist, kann dies beim IgA Defizienz-Test zu einem falsch positiven Resultat führen.

Name: DOK_128_d_Transfusionsmed_Laborunters_Pat.docx		Version: 8	Datum: 01.02.2019
Owner: sam	Geschäfts-/Teilprozess: 2_2_3	Vorschriften: Ja	WMDA: Nein
			Seite: 42 von 58


 BLUTSPENDE SRK SCHWEIZ TRANSFUSION CRS SUISSE TRASFUSIONE CRS SVIZZERA	Dokument	
	Transfusionsmedizinische Laboruntersuchungen an Patientenproben	
	Gültig ab: 01.02.2019	Version: 8

Tabelle 9.9. Testresultat und Interpretation

Testresultat	Endresultat
positiv	es liegt keine IgA-Defizienz vor
negativ	es liegt eine IgA-Defizienz vor

Für den Fall einer IgA-Defizienz kann man ebenfalls mit kommerziellen Testkits eventuell vorliegende Anti-IgA-Antikörper nachweisen.

- Falls keine Anti-IgA-Antikörper vorliegen, liegt es im Ermessen des behandelnden Arztes, ob er IgA-defiziente oder gewaschene Blutprodukte verabreicht oder nicht
- Falls Anti-IgA-Antikörper vorliegen, ist es empfehlenswert IgA-defiziente oder gewaschene Blutprodukte zu verabreichen

IgA-defizientes Plasma kann aus Blutspenden IgA-defizienter Spender gewonnen werden. Bei Erythrozytenkonzentraten oder Thrombozytenkonzentraten kann durch sogenanntes „Waschen“ der Produkte der IgA-Gehalt (und der Gehalt aller anderen Plasmabestandteile) minimiert werden. Bei länger im Voraus planbaren Transfusionen können hierzu in Ausnahmefällen stattdessen auch IgA-defiziente Spender aufgeboten werden. Für Bezugsmöglichkeiten all dieser Spezialprodukte wenden Sie sich an Ihren Blutspendedienst.

Name: DOK_128_d_Transfusionsmed_Laborunters_Pat.docx	Version: 8	Datum: 01.02.2019
Owner: sam	Geschäfts-/Teilprozess: 2_2_3	Vorschriften: Ja
	WMDA: Nein	Seite: 43 von 58



10 Unerwünschte Transfusionsreaktionen

Im vorliegenden Dokument werden nur diejenigen unerwünschten Transfusionsreaktionen aufgeführt, welche im Kontext der prätransfusionellen Testung an Patientenproben stehen.

10.1 Allgemein


Die Abklärungen von unerwünschten Transfusionsreaktionen und Transfusions-zwischenfällen erfolgen gemäss den gültigen gesetzlichen Vorgaben bezüglich der Hämovigilanz [1].

- Der transfundierende Arzt muss die verschiedenen Ursachen von Transfusionsreaktionen berücksichtigen und Massnahmen zur Aufklärung einleiten.
- Unerwünschte Transfusionsreaktionen müssen dem Labor, das die prätransfusionellen Untersuchungen durchgeführt hat, sofort gemeldet werden, damit umgehend die Umstände abgeklärt werden können.
- Blutprodukte, die zu den unerwünschten Transfusionsreaktionen geführt haben, zusammen mit allen weiteren Blutprodukten, die betroffen sein könnten, müssen sofort zurückgezogen werden.
- Falls die Qualität der Blutprodukte für die unerwünschten Transfusionsreaktionen verdächtigt wird, muss der Hersteller sofort informiert werden, damit alle weiteren potenziell betroffenen Produkte (z.B. des gleichen Spenders) gesperrt oder zurückgerufen werden können.

10.2 Abklärung bei Verdacht auf hämolytische Transfusionsreaktionen

10.2.1 Material

- Zur Abklärung einer möglichen hämolytischen Transfusionsreaktion werden folgende Materialien benötigt:
 - Prätransfusionelle Blutproben des Empfängers,
 - Segmente und/oder Blutbeutel aller aktuell transfundierten Blutprodukte,
 - eine Probe des Empfängers, entnommen unmittelbar nach Auftreten der Transfusionsreaktion.

 BLUTSPENDE SRK SCHWEIZ TRANSFUSION CRS SUISSE TRASFUSIONE CRS SVIZZERA	Dokument	
	Transfusionsmedizinische Laboruntersuchungen an Patientenproben	
	Gültig ab: 01.02.2019	Version: 8

10.2.2 Immunhämatologische Abklärungen

- Mögliche administrative Fehler und Verwechslungen sind abzuklären.
- Folgende Untersuchungen an den prä- und posttransfusionell gewonnenen Patientenblutproben sind durchzuführen:
 - Visuelle Kontrolle des Patientenplasmas/-serums auf Hämolyse vor und nach Transfusion
 - Vollständige Bestimmung von ABO/RhD an den prätransfusionell und posttransfusionell gewonnenen Patientenblutproben,
 - AKST an den prätransfusionell und posttransfusionell gewonnenen Patientenblutproben,
 - Bestimmung des DAT. Falls der DAT positiv ist, wird eine Elution der posttransfusionellen Blutprobe durchgeführt,
 - Falls der DAT negativ ist, aber Hämolysezeichen auftreten, ist eine Elution trotzdem nötig,
 - VP der prä- und posttransfusionell gewonnenen Patientenproben mit allen transfundierten EK.
- Untersuchungen an den transfundierten Blutprodukten:
 - Visuelle Kontrolle (Farbe und Homogenität),
 - AB/RhD-Antigenkontrolle an den Segmenten der EK, und falls indiziert Rh/K-Phänotyp und weitere Blutgruppenantigene,
 - Bei FGP und TK wird eine Serumgegenprobe aus den Blutbeuteln durchgeführt.


10.2.3 Weitere Abklärungen

- Bei einer unerwünschten Transfusionsreaktion liegt es in der Verantwortung des transfundierenden Arztes, weitere Abklärungen zu veranlassen.
- Nach homologen Transfusionen von EK wird daneben stets eine Kontrolle auf die mögliche Bildung von Alloantikörpern empfohlen. Da bestimmte Antikörper erst nach mehreren Wochen nachweisbar werden und andere wiederum schnell unter die Nachweisgrenze abfallen können, wird diese Kontrolle bevorzugt 6 bis 12 Wochen nach der Transfusion durchgeführt.

10.3 Meldewesen

Unerwünschte Transfusionsreaktionen werden entweder direkt durch den Hämovigilanzverantwortlichen oder durch den transfundierenden Arzt mit dem Hämovigilanz-Formular an Swissmedic, und, falls als Ursache die Qualität der Blutprodukte in Frage kommt, an den Hersteller, gemeldet.

Name: DOK_128_d_Transfusionsmed_Laborunters_Pat.docx		Version: 8	Datum: 01.02.2019
Owner: sam	Geschäfts-/Teilprozess: 2_2_3	Vorschriften: Ja	WMDA: Nein Seite: 45 von 58

 BLUTSPENDE SRK SCHWEIZ TRANSFUSION CRS SUISSE TRASFUSIONE CRS SVIZZERA	Dokument	
	Transfusionsmedizinische Laboruntersuchungen an Patientenproben	
	Gültig ab: 01.02.2019	Version: 8

11 Standards for Molecular Blood Group Typing

Das neue Kapitel 11 gliedert sich in die Abschnitte:

A-applications,
C-EPT and quality control,
L-nucleic acid analysis,
P-processing,
R-reporting,
Z-appendix,

Die Abschnitte «**A**-applications, **P**-processing, **R**-reporting und **Z**-appendix» wurden in Eigenarbeit von einer Subgruppe der Arbeitsgruppe Immunhämatologie erstellt.

Die Abschnitte «**C**-EPT and quality control und **L**-nucleic acid analysis» wurden wortgleich aus dem Kapitel «**C**», bzw. «**L**» der European Federation for Immunogenetics (EFI) standards for histocompatibility& immunogenetics testing(HLA) version 6.3 übernommen.

Es erfolgte eine Kürzung der originalen EFI-standards durch Ausschluss bestimmter Unterkapitel. Die verbleibenden Kapitel und Unterkapitel bleiben wortgleich zu EFI und es soll derart bleiben (direkte Nutzung zukünftiger EFI-standards).

EFI hat ihr Einverständnis zum Gebrauch ihrer Kapitel «**C**» und «**L**» für das Kapitel 11 «Standards for Molecular Blood Group Typing» gegeben.

Übersicht der Nennung molekularer Blutgruppen Bestimmung in anderen Kapiteln dieses Dokuments:

- 2.2.2 Externe Qualitätskontrollen
- 5.1 Definitionen – Allgemeines
- 5.3 Molekulargenetische Methoden
- 5.4.3 Bestimmung des RhD-Antigens
- 5.4.4 Bestimmung der Rh/K Phänotyp und der weiteren Blutgruppenantigene
- 5.4.5 Abweichende/nicht interpretierbare Resultate
- 7.2.1 Tabelle 7.2.1 „Anti-D Prophylaxe und PCR“
- 8.1.2 Tabelle 8.1.2 „Auswahl des RhD Antigens“
- 8.1.3.1 Auswahl der anderen Blutgruppenantigene
- 8.1.3.2 Andere Indikationen (Anti-Erythrozytäre Autoimmunisierung)

Name: DOK_128_d_Transfusionsmed_Laborunters_Pat.docx		Version: 8	Datum: 01.02.2019
Owner: sam	Geschäfts-/Teilprozess: 2_2_3	Vorschriften: Ja	WMDA: Nein Seite: 46 von 58



**A. Applications of Molecular
Blood Group Detection**

* donor genotyping is not topic of this recommendation comments and examples reci- do-
pients ners*

			reci- pients	do- ners*
A 1	Clarification of serological prevalues			
A 1 1	ABO antigen and isoagglutinine discrepancies		+	+
A 1 2	<i>RHD</i> categories and partials		+	+
A 1 3	antigens reacting discrepant with different moAB (all blood groups)		+	+
A 2	Presence of antibodies (all blood groups)			
A 2 1	Presence of allo-antibody		+	+
A 2 2	Presence of auto-antibody		+	+
A 3	Determination of weakly agglutinating antigens			
A 3 1	Determination of weak D type 1, 2 & 3.	recommended for girls and women of child-bearing age (for premenopausal females)	+	+
A 3 2	Determination of weak D type others than 1, 2 & 3.		+	+
A 3 3	Determination of antigens with weak agglutination of all blood groups		+	+
A 4	Determination of antigens only detectable by adsorption/elution			
A 4 1	Detection of RhDs only detectable by adsorption/elution ("Del")	also in screening for <i>RHD</i> in RhD negatives	-	+
A 4 2	Detection of antigens only detectable by adsorption/elution of all blood groups		+	+
A 5	Clarification of geno-/phenotype discrepancies			
A 5 1	Case phenotype correct positive, genotype false negative	e.g. alleles with "primer-binding-site" mutations.	+	+
A 5 2	Case phenotype correct negative, genotype false positive	"null-alleles", recognized by carrying an "N" in ISBT term.	+	+
A 5 3	Case phenotype false positive, genotype correct negative	<i>RHD*01N.06</i> (DCeS) with pseudo RhC, though genetically RHC negative. St(a) / GYP*401 alleles of MNSs.	+	+
A 5 4	Case phenotype false negative, genotype correct positive	e.g. Del vs. <i>RHD*01EL.01</i>	+	+
A 6	Screening for <i>RHD</i> among RhD negatives			
A 6 1	Detection of RhD negative <i>RHD-CE-D</i> hybrid alleles		-	+
A 6 2	Detection of unexpressed (RhD negative) <i>RHD</i> genes		-	+



BLUTSPENDE SRK SCHWEIZ
 TRANSFUSION CRS SUISSE
 TRASFUSIONE CRS SVIZZERA

Dokument

**Transfusionsmedizinische
 Laboruntersuchungen an Patientenproben**

Gültig ab: 01.02.2019

Version: 8

A 7 Detection of blood groups in case no commercial reagents for serological detection are available

A 7 1	Detection of Dombrock blood group system	Do(a/b), Au(a/b),...	+	+
A 7 2	Rare blood group antigens / high frequency antigen (HFA) negatives	Di(a/b), Sc1/Sc2,...	+	+
A 7 3	Rare blood group antigens of defined ethnicities	e.g. Rh, VS, V, hr ^b , ... In(a/b),	+	+

A 8 Prenatal

A 8 1	Prenatal detection of blood groups from fetal material		+	-
-------	--------------------------------------------------------	--	---	---

A 9 Blood group assessment in special clinical situations

A 9 1	Mol. BG determination in polytransfused patients		+	-
A 9 2	Mol. BG determination in DAT positive individuals		+	-
A 9 3	Monoclonal Hematopoiesis (loss of BG alleles)		+	-
A 9 4	Post stem cell transplanation		+	-
A 9 5	Chronic transfusion needs (Thalassemia, Sicle Cell Disease, MDS, etc)		+	-

A 10 Use of alternative sample material

A 10 1	If indicated, alternative sample material may be used		+	-
--------	-------------------------------------------------------	--	---	---



C. External Proficiency Testing - Qualification

according to:

European Federation for Immunogenetics (EFI)

STANDARDS FOR HISTOCOMPATIBILITY & IMMUNOGENETICS
TESTING
version 6.3

Accepted by the Standards and Quality Assurance Committee on 26th
April 2015

Accepted by the EFI Executive Committee on 16th July 2015

Effective from October 1st 2015

comment-1: [] ... rectangular brackets indicate changes with respect to the EFI standards, e.g. [BG vs.-HLA] in these "Standards for Molecular Blood Group Typing"

C 6	External Proficiency Testing(EPT)	
C 6 1	The laboratory must participate in EPT programme(s) to cover	
C 6 1 1	All the accredited laboratory applications [of Molecular Blood Group Typing as exemplified by e.g. Instand e.V., or UK Neqas HLA typing, antibody screening and identification, crossmatching, etc.]	[BG vs. HLA]
C 6 2	Procedure of EPT	
C 6 2 1	The procedure for testing EPT samples including the allocation to techniques must be documented prior to the annual commencement of the EPT cycle	
C 6 3	EPT samples must be	
C 6 3 1	Tested by the same techniques as routinely employed for clinical samples, either individually or in combination	
C 6 3 2	Interpreted in a manner comparable to routine clinical samples	
C 6 3 3	Incorporated into the laboratory's routine workload	
C 6 4	Minimum number of samples for EPT per year	
C 6 4 1	Blood Group Genotyping	
C 6 4 2	[2 times per year, 4 samples each, specificities as currently requested by Instand e.V., or UK Neqas]	[BG vs. HLA]
C 6 5	Reporting of EPT results	
C 6 5 1	Participants must report:	
C 6 5 1 1	The antigen specificities and alleles identified	
C 6 5 1 2	The method(s) used	
C 6 6	Laboratory performance	
C 6 6 4	Participating laboratories must ensure that all the following EPT related documents are maintained and are made available to [EFI] inspectors [of the Swiss Accreditation Service (SAS)] for assessment:	[BG vs. HLA]
C 6 6 4 1	Submitted worksheets	
C 6 6 4 2	EPT summary/scheme reports	
C 6 6 4 3	Annual performance	
C 6 6 4 4	Participation certificates	
C 7	Competency Evaluation and Continuous Education	
C 7 2	The Laboratory Director and the technical staff must participate in continuing education relating to each category [for which of Molecular Blood Group Typing (e.g. single sample typing, blood group sequencing,...)-HLA EFI accreditation is sought].	[BG vs. HLA]



BLUTSPENDE SRK SCHWEIZ
TRANSFUSION CRS SUISSE
TRASFUSIONE CRS SVIZZERA

Dokument

**Transfusionsmedizinische
Laboruntersuchungen an Patientenproben**

Gültig ab: 01.02.2019

Version: 8

L. Nucleic Acid Analysis

according to:

European Federation for Immunogenetics (EFI)

STANDARDS FOR HISTOCOMPATIBILITY & IMMUNOGENETICS
TESTING
version 6.3

Accepted by the Standards and Quality Assurance Committee on 26th April
2015

Accepted by the EFI Executive Committee on 16th July 2015

Effective from October 1st 2015

comment-1: [] ... rectangular brackets indicate changes with respect to the
EFI standards, e.g. [BG vs. HLA] in these "Standards for Molecular Blood
Group Typing"

[BG comment added
vs.
HLA]

comment-2: most current versions of the ISBT Blood Group Allele Tables
(plus actual version number) are given at:
<http://www.isbtweb.org/working-parties/red-cell-immunogenetics-and-blood-group-terminology/>

[BG comment added
vs.
HLA]

L 1

General laboratory design

- L 1 1 Laboratories performing amplification of nucleic acids must use:
- L 1 1 1 A dedicated work area with restricted traffic flow
- L 1 1 2 Physical barriers to prevent DNA contamination, including the use of
dedicated:
- L 1 1 2 1 Equipment
- L 1 1 2 2 Laboratory coats
- L 1 1 2 3 Disposable supplies
- L 1 2 Pre-amplification procedures must be performed in an area which excludes
amplified DNA that has the potential to serve as a template for amplification
in any of the genetic systems tested in the laboratory
- L 1 3 All activities occurring from and including thermal cycling must take place in
the post-amplification area

L 2

Equipment

- L 2 1 Accuracy of thermal cycling instruments:
- L 2 1 1 Must be verified by maintenance according to the manufacturer, or
- L 2 1 2 Must be verified by annual thermal verification of the block using a calibrated
device designed specifically for this purpose

L 3

Reagents

- L 3 3 The appropriate performance of individual products must be documented
before results using these reagents are reported for:
- L 3 3 1 Each shipment, and
- L 3 3 2 Each lot
- L 3 4 For commercial kits, the following information must be documented:
- L 3 4 1 Source
- L 3 4 2 Lot number
- L 3 4 3 Expiry date
- L 3 4 4 Storage conditions

Name: DOK_128_d_Transfusionsmed_Laborunters_Pat.docx		Version: 8	Datum: 01.02.2019
Owner: sam	Geschäfts-/Teilprozess: 2_2_3	Vorschriften: Ja	WMDA: Nein Seite: 50 von 58



BLUTSPENDE SRK SCHWEIZ
TRANSFUSION CRS SUISSE
TRASFUSIONE CRS SVIZZERA

Dokument

**Transfusionsmedizinische
Laboruntersuchungen an Patientenproben**

Gültig ab: 01.02.2019

Version: 8

- L 3 5 Reagents from different lots of commercial kits must not be mixed, unless either:
- L 3 5 1 Specified by the manufacturer, or
- L 3 5 2 Validated and documented with appropriate quality control in the laboratory
- L 4 Primers**
- L 4 1 The specificity of primer combinations and the annealing positions must be defined
- L 4 2 Laboratories must:
- L 4 2 1 Have a policy for quality control of each lot or shipment of primers
- L 4 2 2 Confirm the specificity and quantity of the amplified product using reference material
- L 4 2 3 Test each lot and shipment of commercial kits against at least one DNA sample of known type
- L 5 Nucleic acid extraction**
- L 5 1 The method used for nucleic acid extraction:
- L 5 1 1 Must be published and documented
- L 5 1 2 Must be validated in the laboratory
- L 5 2 Purity and concentration of Nucleic Acids:
- L 5 2 1 Must be sufficient to ensure reliable test results
- L 5 2 2 Should be determined for each sample, or
- L 5 2 3 If not determined for each sample, the laboratory must have tested and validated this policy
- L 5 3 If the DNA is not used immediately after purification, suitable methods of storage must be available that will protect the integrity of the material
- L 6 Electrophoresis**
- L 6 1 [~~Optimal~~] Electrophoretic conditions must be documented [BG vs. HLA] "optimal" deleted from Standards for Molecular Blood Group Typing
- L 6 2 The laboratory must establish criteria for accepting each slab or capillary gel migration, and each lane of a gel or capillary injection
- L 6 2 When the size of an amplicon is a critical factor in the analysis of data, size markers that produce discrete electrophoretic bands spanning and flanking the entire range of expected fragment sizes must be included in each gel
- L 7 Analysis**
- L 7 2 The method of allele assignment must be designated
- L 7 3 The [~~ISBT Blood Group Allele Tables-IMGT/HLA database~~] must be: [BG vs. HLA] changed IMGT/HLA to ISBT
- L 7 3 1 Documented
- L 7 3 2 Updated at least once a year with the most current version of the [~~ISBT Blood Group Allele Tables-IMGT/HLA database~~] [BG vs. HLA] changed IMGT/HLA to ISBT
- L 7 4 If a manual allele call or interpretation of positive/negative reactions is performed for SSOP or SSP, two independent interpretations of primary data must be performed, except under justified special emergency situations

Name: DOK_128_d_Transfusionsmed_Laborunters_Pat.docx		Version: 8	Datum: 01.02.2019
Owner: sam	Geschäfts-/Teilprozess: 2_2_3	Vorschriften: Ja	WMDA: Nein Seite: 51 von 58



BLUTSPENDE SRK SCHWEIZ
TRANSFUSION CRS SUISSE
TRASFUSIONE CRS SVIZZERA

Dokument

**Transfusionsmedizinische
Laboruntersuchungen an Patientenproben**

Gültig ab: 01.02.2019

Version: 8

L 8 If there is evidence (suspect) for contamination

- L 8 3 If amplified product is detected, there must be:
- L 8 3 1 Written description of how to eliminate the contamination
- L 8 3 2 Measures taken to prevent future contamination
- L 8 3 3 Evidence of elimination of the contamination

L 9 Typing using sequence-specific primers (SSP)

- L 9 **comment-5:** in house developed tests are addressed, versus for commercial products, responsibility for correct allele-detection lies within the manufacturers. [BG comment added vs. HLA]
- L 9 1 Each amplification reaction must include controls to detect technical failures (e.g. an internal control such as additional primers or templates that produce a product that can be distinguished from the typing product)
- L 9 3 The laboratory must use the following data in the interpretation phase of the typing:
- L 9 3 1 Information derived from the validation process
- L 9 3 2 Information derived from previous typings with the same lot of primers

L 10 Sequence-Based typing (SBT)

- L 10 1 Sequencing Templates:
- L 10 1 1 Must have sufficient purity, specificity, quantity and quality to provide interpretable sequencing data
- L 10 1 2 Should be purified after amplification to eliminate the presence of dNTPs, Taq polymerase and amplification primers
- L 10 1 7 2 For each run the size of fragments must be documented and the selection must be specified
- L 10 2 Sequencing Reaction
- L 10 2 1 The specificity of the template in combination with the sequencing primer ([ISBT Blood Group Allele locus (gene) and alleles ~~HLA locus and alleles~~] must be defined. [BG changed vs. HLA] IMGT/HLA to ISBT
- L 10 2 2 Quantity and quality of templates, sequencing primers and sequencing reagents must be sufficient to provide interpretable primary sequencing data
- L 10 2 3 The conditions for the sequencing reaction must be documented and appropriate for obtaining reliable primary sequencing data.
- L 10 3 Nucleotide Assignment
- L 10 3 2 The signal to noise ratio must be sufficient to ensure reliable nucleotide assignments
- L 10 4 Allele assignment [BG overlap with vs. reporting HLA]
- L 10 4 2 Criteria for allele assignment must be established [BG overlap with vs. reporting HLA] (go to NCBI BLAST plus check ISBT allele tables)

L 12 Other Methods

- L 12 1 If alternative methods (e.g. SSCP, heteroduplex, DGGE) are used for [Molecular Blood Group-~~HLA~~] typing, there must be established procedures in place which [BG changed vs. HLA] IMGT/HLA to ISBT

Name: DOK_128_d_Transfusionsmed_Laborunters_Pat.docx			Version: 8	Datum: 01.02.2019
Owner: sam	Geschäfts-/Teilprozess: 2_2_3	Vorschriften: Ja	WMDA: Nein	Seite: 52 von 58



BLUTSPENDE SRK SCHWEIZ
TRANSFUSION CRS SUISSE
TRASFUSIONE CRS SVIZZERA

Dokument

**Transfusionsmedizinische
Laboruntersuchungen an Patientenproben**

Gültig ab: 01.02.2019

Version: 8

- L 12 1 1 Must be validated
- L 12 1 2 Must include sufficient controls to ensure accurate assignment of types for every sample
- L 12 1 3 Must comply with all relevant standards from section L (**Nucleic Acid Analysis**)

P. Processing of molecular data

comment-1: most current versions of the ISBT Blood Group Allele Tables (plus actual version number) are given at:

<http://www.isbtweb.org/working-parties/red-cell-immunogenetics-and-blood-group-terminology/>

P 1 Molecular Blood Group Typing may start from any appropriate source of molecular raw data, e.g. SNP typing, sequencing and others done on resources such as RNA and DNA.

P 2 Raw molecular data, must be translated to "haplotype alleles", commonly described by the term "alleles" within this document.

P 2 1 Current versions of the allele names as proposed by the ISBT terminology committee must be used, whenever available.

P 2 2 In case of the discovery of new alleles and description of blood group alleles with non existent ISBT names, <Trivial Names> for alleles must be used.

P 2 2 1 Naming of new alleles with Trivial Names should be done in a way to avoid confounding with existent (and potential future) ISBT allele names.

P 2 2 2 There should be written records for each newly discovered allele (with a Trivial Name).

P 2 2 3 Newly discovered alleles should be reported in peer reviewed journals, the obtained sequences submitted to nucleotide databases and the discovery be reported to the respective point-persons of the ISBT terminology committee.

P 3 The two parental alleles must be described as a <Genotype>.

P 3 1 Homozygosity may best be described by naming the respective allele only.

P 3 2 Homozygosity for *RHD* (and similar genes) may best be inferred by Rhesus box analysis or quantitative methods.

P 3 3 Proven homozygosity for *RHD* (and similar genes) may be declared naming the respective *RHD* alleles twice.

P 3 4 Untested zygosity determination for *RHD* (and similar genes) may be indicated similarly to serology by a dot <RHD / " " >.

P 3 5 If indicated, a third allele name per gene locus may be given in case of duplicated genes on one haplotype (e.g. *GYP*401*)

P 5 There should be written records for each genotype assignment to the Predicted Blood Group Phenotype ("interpretation matrices"), also considering newly discovered alleles (with Trivial Names).

R. External Reporting of Results

R 1 Methods used , e.g. SNP typing, sequencing, and others, and type of material investigated (RNA, DNA), must be declared.

R 1 2 When reporting SNP results, genetic positions of polymorphisms tested must be indicated as given by the ISBT terminology.

R 2 Current versions of the allele names as proposed by the ISBT terminology committee must be used, whenever available.

R 3 In case of the discovery of new alleles and description of blood group alleles with non existent ISBT names, <Trivial Names> for alleles must be used.

Name: DOK_128_d_Transfusionsmed_Laborunters_Pat.docx	Version: 8	Datum: 01.02.2019
Owner: sam	Geschäfts-/Teilprozess: 2_2_3	Vorschriften: Ja
	WMDA: Nein	Seite: 53 von 58



BLUTSPENDE SRK SCHWEIZ
TRANSFUSION CRS SUISSE
TRASFUSIONE CRS SVIZZERA

Dokument

**Transfusionsmedizinische
Laboruntersuchungen an Patientenproben**

Gültig ab: 01.02.2019

Version: 8

- R 4 The two parental alleles must be described as a <Genotype>.
- R 5 Every genotype must be translated into a <Predicted Blood Group Phenotype>.
- R 6 All above mentioned documentations may be commented, especially for rare alleles and uncommon genotype occurrences.
- R 7 There should be a transfusion recommendation, especially for rare alleles, uncommon genotype occurrences and newly discovered alleles (with Trivial Names).

Z. Commonly known BG polymorphism

- Z 1 APPENDIX 1: commonly recognized alleles with known BG phenotypes

Name: DOK_128_d_Transfusionsmed_Laborunters_Pat.docx		Version: 8	Datum: 01.02.2019
Owner: sam	Geschäfts-/Teilprozess: 2_2_3	Vorschriften: Ja	WMDA: Nein Seite: 54 von 58



BLUTSPENDE SRK SCHWEIZ
TRANSFUSION CRS SUISSE
TRASFUSIONE CRS SVIZZERA

Dokument


**Transfusionsmedizinische
Laboruntersuchungen an Patientenproben**

Gültig ab: 01.02.2019

Version: 8

Appendix Z: Commonly known BG polymorphism with known effects on BG phenotypes

Blood Group System	ISBT #	Blood Group	Gene (HGNC)	on	Chrom o-some	allele name 1	allele name 2	nt position	nt 1	nt 2	amino a.	anti-gens	allele ct.	SNP ct.	rs #
ABO	001	ABO A vs O1	ABO	9q	9q34.2	ABO*wt	ABO*O.01	261	G	del G	fsThr88Pro	1	2	1	rs8176719
ABO	001	ABO A vs O2	ABO	9q	9q34.2	ABO*wt	ABO*O.02	802	G	A	Gly268Arg	-	1	1	rs41302905
ABO	001	ABO A vs B	ABO	9q	9q34.2	ABO*wt	ABO*O.02	803	G	C	Gly268Ala	1	1	1	rs8176747
MN	002	M / N	GYP A	4q	4q31.21	GYP A*01	GYP A*02	59	C	T	Ser20Leu	2	2	1	rs7682260
Ss	002	S / s	GYP B	4q	4q31.21	GYP B*03	GYP B*04 (wt)	143	C	T	Thr48Met	2	2	1	rs7683365
RhD	004	RhD+ / RhD-	RHD / RHCE	1p	1p36.11	RHD*01 (wt)	RHD*01N.01	455	A	[C]	Asn152[Thr]	2	2	1	rs17418085
RhD	004	RhD+ / RhD-	RHD / RHCE	1p	1p36.11	RHD*01 (wt)	RHD*01N.01	787	G	[A]	Gly263[Arg]	-	-	1	rs3118454
RhD	004	RhD+ / RhD-	RHD / RHCE	1p	1p36.11	RHD*01 (wt)	RHD*01N.01	1362	A	[T]	-	-	-	1	no rs
RhD	004	RhD+ / RhD-	RHD / RHCE	1p	1p36.11	RHD*01 (wt)	RHD*04N.01	504-541	-	ins 37 bp	-	-	1	1	no rs
RhD	004	RhD+ / RhD-	RHD / RHCE	1p	1p36.11	RHD*01 (wt)	RHD*01N.06	1006	G	C	Gly336Gly	-	1	1	no rs
RhD	004	RhD+ / RhD partial	RHD	1p	1p36.11	RHD*01 (wt)	RHD*05.01, or RHD*DV.1	667	T	G	Phe223Val	-	-	-	rs1053356
RhD	004	RhD+ / RhD partial	RHD	1p	1p36.11	RHD*01 (wt)	RHD*05.07, or RHD*DV.7	697	G	C	Glu233Gln	-	-	-	rs1053359
RhD	004	RhD+ / RhD partial	RHD	1p	1p36.11	RHD*01 (wt)	RHD*06.01, or RHD*DV.1	505 ... to	A	C	Phe223Val	-	-	-	rs1053356
RhD	004	RhD+ / RhD partial	RHD	1p	1p36.11	RHD*01 (wt)	RHD*07.01, or RHD*DV.11	329	T	C	Met169Leu	-	-	-	rs17421137
RhD	004	RhD+ / RhD weak	RHD	1p	1p36.11	RHD*01 (wt)	RHD*01W.1, or RHD*weak D type 1	809	T	G	Val270Gly	-	-	-	rs121912763
RhD	004	RhD+ / RhD weak	RHD	1p	1p36.11	RHD*01 (wt)	RHD*01W.2, or RHD*weak D type 2	1154	G	C	Gly385Ala	-	-	-	rs71652374
RhD	004	RhD+ / RhD weak	RHD	1p	1p36.11	RHD*01 (wt)	RHD*01W.3, or RHD*weak D type 3	8	C	G	Ser3Cys	-	-	-	rs144969459
RhD	004	RhD+ / RhD Del	RHD	1p	1p36.11	RHD*01 (wt)	RHD*01EL.01, or RHD*DEL1	1227	G	A	Lys409Lys	-	-	-	rs549616139
RhD	004	RhD+ / RhD Del	RHD	1p	1p36.11	RHD*01 (wt)	RHD*01EL.08, or RHD*DEL8	486+1 = IVS3+1g>a	g	a	splice mutant	-	-	-	rs371990272
RhD	004	RhD+ / RhD weak, partial, Del	RHD	1p	1p36.11	RHD*01 (wt)	RHD*11, or RHD*weak partial 11	885	G	T	Met295Ile	-	-	-	rs371803235
RhCE	004	Rhc / RhC	RHCE	1p	1p36.11	RHCE*01 (03) (wt)	RHCE*02 (04)	i2+3095	-	ins 109 bp	-	2	2	1	no rs
RhCE	004	Rhc / RhC	RHCE	1p	1p36.11	RHCE*01 (03) (wt)	RHCE*02 (04)	307	C	T	Ser103Pro	-	-	1	rs676785
RhCE	004	Rhc, Rhc / RhC ^{ce}	RHCE	1p	1p36.11	RHCE*all	RHCE*02.08	122	A	G	Gln41Arg	1	1	1	rs138268848
RhCE	004	Rhe / RhE	RHCE	1p	1p36.11	RHCE*01 (02)	RHCE*03 (04)	676	G	C	Pro226Ala	2	2	1	rs609320
Lutheran	005	Lu ^a / Lu ^b	BCAM	19q	19q13.32	LU*01	LU*02 (wt)	230	A	G	His77Arg	2	2	1	rs28399653
Kell	006	K / k	KEL	7q	7q34	KEL*01	KEL*02 (wt)	578	T	C	Met193Thr	2	2	1	rs8176058
Kell	006	Kp ^a / Kp ^b	KEL	7q	7q34	KEL*02.03	KEL*02 (wt)	841	T	C	Trp281Arg	2	1	1	rs8176059
Kell	006	Js ^a / Js ^b	KEL	7q	7q34	KEL*02.06	KEL*02 (wt)	1790	C	T	Pro597Leu	2	1	1	rs8176038
Duffy	008	Fy ^a / Fy ^b	DARC	1q	1q23.2	FY*01, or FY*A	FY*02, or FY*B	125	G	A	Gly42Asp	2	2	1	rs12075
Duffy	008	Fy ^b / Fy ^a	DARC	1q	1q23.2	FY*02	FY*02M	265	C	T	Arg89Cys	-	1	1	rs34599082
Duffy	008	Fy ^{ab} / Fy null	DARC	1q	1q23.2	FY*02	FY*02N.01	P-67b-c	T	C	-	1	1	1	rs2814778
Kidd	009	Jk ^a / Jk ^b	SLC14A1	18q	18q11-q12	JK*01, or JK*A	JK*02, or JK*B	838	G	A	Asp280Asn	2	2	1	rs1058396
Diego	010	Df ^a / Df ^b	SLC4A1	17q	17q21.31	DI*01	DI*02 (wt)	2561	T	C	Leu854Pro	2	2	1	rs2285644
Wright	010	Wr ^a / Wr ^b	SLC4A1	17q	17q21.31	DI*02.03	DI*02 (wt)	1972	A	G	Glu658Lys	2	2	1	rs75731670
Cartwright	011	Yt ^a / Yt ^b	ACHE	7q	7q22.1	YT*01 (wt)	YT*02	1057	C	A	His353Asn	2	2	1	rs1799805
Scianna	013	SC.1, SC.2	ERMAP	1p	1p34.2	SC*01 (wt)	SC*02	169	G	A	Gly57Arg	2	2	1	rs56025238
Dombrock	014	Do ^a / Do ^b	ART4	12p	12p12.3	DO*01	DO*02 (wt)	793	A	G	Asn265Asp	2	2	1	rs11276
Colton	015	Co ^a / Co ^b	AQP1	7p	7p14.3	CO*01.01 (wt)	CO*02	134	C	T	Ala45Val	2	2	1	rs28362692
Landsteiner-Wiener	016	LW ^a / LW ^b	ICAM-4	19p	19p13.2	LW*05 (wt)	LW*07	299	A	G	Gln100Arg	2	2	1	rs77493670
Indian	023	In ^a / In ^b	CD44	11p	11p13	IN*01	IN*02 (wt)	137	G	C	Arg46Pro	2	2	1	rs121909545
Vel	n.a.	Vel+ / Vel-	SMIM1	1p	1p36.32	[SMIM1*Vel+]	[SMIM1*Vel-]	64-80	-	del 17 bp	-	1	2	1	rs566629828
[Hum. Platelet AG 1]	n.a.	[HPA-1a / b]	ITGB3	17q	17q21.32	[ITGB3*001] (HPA-1a) (wt)	[ITGB3*002] (HPA-1b)	176	T	C	Leu59Pro	2	2	1	rs5918
[Hum. Platelet AG 5]	n.a.	[HPA-5a / b]	ITGA2	5q	5q11.2	[ITGA2*001] (HPA-5a) (wt)	[ITGA2*002] (HPA-5b)	1600	G	A	Glu534Lys	2	2	1	rs10471371

 BLUTSPENDE SRK SCHWEIZ TRANSFUSION CRS SUISSE TRASFUSIONE CRS SVIZZERA	Dokument	
	Transfusionsmedizinische Laboruntersuchungen an Patientenproben	
	Gültig ab: 01.02.2019	Version: 8

Bibliographie

1. Verordnung über die Arzneimittel (VAM). Art 37- 39. SR 812.212.21, Inkrafttreten 01.01.2002 (http://www.admin.ch/ch/d/sr/c812_212_21.html).
2. Kriterien zum Betreiben von medizinisch-analytischen Laboratorien (KBMAL), Version 1994 (http://qualab.ch/QUALAB_d.htm).
3. Verordnung über die Bewilligungen im Arzneimittelbereich (Arzneimittel-Bewilligungsverordnung, AMBV), Art 16 - Hämovigilanz. SR 812.212.1, Inkrafttreten 01.01.2002 (http://www.admin.ch/ch/d/sr/c812_212_1.html).
4. Bundesgesetz über Arzneimittel und Medizinprodukte (Heilmittelgesetz, HMG) SR 812.21, Inkrafttreten 01.01.2002, (http://www.admin.ch/ch/d/sr/812_21/index.html).
5. Verordnung über mikrobiologische und serologische Laboratorien - Art 6, SR 818.101.32 Inkrafttreten 01.01.2016 (<https://www.admin.ch/opc/de/classified-compilation/20143116/index.html>).
6. Guide to the preparation, use and quality assurance of blood components. Published by the European Directorate for the Quality of Medicines & Healthcare of the Council of Europe. Actual version.
7. White J. Pre-transfusion testing. Vox sanguinis. 2009, 4; 37-44.
8. Guidelines for compatibility procedures in blood transfusion laboratories. Chapman JF, Elliott C, Knowles SM et al. Working Party of the British Committee for Standards in Haematology Blood Transfusion Task Force. Transfus Med. 2004, 1:59-73.
9. Guidelines for blood grouping and antibody testing in pregnancy. British Committee for Standards in Haematology Blood Transfusion Task Force. Gooch A, Parker J, Wray J et al. Transfus Med. 2007, 4:252-262.
10. Empfehlungen Anti-D Rh-Prophylaxe. Schweiz Med Forum, 2006, 6:749-751.
11. Prévention de l'allo-immunisation Rhésus-D foëto-maternelle. Recommandations pour la pratique clinique. Collège national des gynécologues et obstétriciens français. 2005. <http://www.cngof.asso.fr/>.
12. Noizat-Pirenne F., Verdier M., Lejealle A. et al. Weak D phenotypes and transfusion safety: where do we stand in daily practice? Transfusion. 2007,47:1616-1620.
13. Flegel, Willy A. Genetik des Rhesus-Blutgruppensystems. Deutsches Aerzteblatt 2007; 104: A-651-657.
14. Guidelines on transfusion for fetuses, neonates and older children. British Journal of Haematology. 2016,175, 784-828.
15. New HV, Stanworth SJ, Engelfriet CP et al. Neonatal transfusions - International Forum. Vox Sang, 2009, 96: 62 - 85.
16. EudraLex - Volume 4 Good manufacturing practice (GMP) Guidelines http://ec.europa.eu/health/documents/eudralex/vol-4/index_en.htm
17. [Sandler S. G., Eder A. F., Goldman M., and Winters J.L.: The entity of immunoglobulin A-related anaphylactic transfusion reactions is not evidence based. Transfusion. 2015;55:199-204.](#)
18. [Anani W., Triulizi D., Yazer M.H., and Qu L. Relative IgA-deficient recipients have an increased risk of severe allergic transfusion reactions. Vox Sanguinis. 2014;107:389-392.](#)
19. [Hustinx H., Scholl N., Gowland P., Krieg R., Stolz M., Fontana S., Niederhauser C. Swiss Medical Forum. Screening of Swiss blood donors for IgA deficiency and its significance for the investigation of anaphylactic transfusion reactions. 2009;9 \(Suppl. 46\).](#)

Name: DOK_128_d_Transfusionsmed_Laborunters_Pat.docx		Version: 8	Datum: 01.02.2019
Owner: sam	Geschäfts-/Teilprozess: 2_2_3	Vorschriften: Ja	WMDA: Nein
			Seite: 56 von 58



BLUTSPENDE SRK SCHWEIZ
TRANSFUSION CRS SUISSE
TRASFUSIONE CRS SVIZZERA

Dokument


**Transfusionsmedizinische
Laboruntersuchungen an Patientenproben**

Gültig ab: 01.02.2019

Version: 8

20. [Guidelines for pre-transfusion compatibility procedures in blood transfusion laboratories C. Milkins, J. Berryman, C. Cantwell, C. Elliott, R. Haggas, J. Jones, M. Rowley, M. Williams & N. Win. Transfus Med. 2013, 23, 3 - 35 \(<http://www.bcshguidelines.com>\).](#)
21. [T. Türkmen, D. Qiu, N. Cooper, U. Sachs, W. Wößmann, D. Schranz, K.-P. Zimmer, H. Ehrhardt, H. Hackstein, and G. Bein, Red blood cell alloimmunization in neonates and children up to three years of age. .Transfusion. 2017 Nov;57\(11\):2720-2726. doi: 10.1111/trf.14273. Epub 2017 Sep 6](#)
22. [M. Pai, R. Cook, R. Barty, J. Eikelboom, K. Lee, N. Heddle; Exposure to ABO-nonidentical blood associated with increased in-hospital mortality in patients with group A blood. Transfusion, 2016 Mar;56\(3\):550-7.](#)

Name: DOK_128_d_Transfusionsmed_Laborunters_Pat.docx	Version: 8	Datum: 01.02.2019
Owner: sam	Geschäfts-/Teilprozess: 2_2_3	Vorschriften: Ja
	WMDA: Nein	Seite: 57 von 58

 BLUTSPENDE SRK SCHWEIZ TRANSFUSION CRS SUISSE TRASFUSIONE CRS SVIZZERA	Dokument	
	Transfusionsmedizinische Laboruntersuchungen an Patientenproben	
	Gültig ab: 01.02.2019	Version: 8

Weitere Ressourcen

1. British Committee for Standards in Haematology; C. Milkins, J. Berryman, C. Cantwell, C. Elliott, R. Haggas, J. Jones, M. Rowley, M. Williams & N. Win: Guidelines for pre-transfusion compatibility procedures in blood transfusion laboratories. Transfusion edicine. 2013, 23:3-35.
2. Arrêté du 10 septembre 2003 portant homologation du règlement de l'Agence française de sécurité sanitaire des produits de santé définissant les principes de bonnes pratiques dont doivent se doter les établissements de transfusion sanguine. ORF n°226 du 30 septembre 2003.
3. Arrêté du 26 avril 2002 modifiant l'arrêté du 26 novembre 1999 relatif à la bonne exécution des analyses de biologie médicale. JORF n°104 du 4 mai 2002.
4. EFI Standards for histocompatibility testing

Für weitere Auskünfte stehen Ihnen die Blutspende des Schweizerischen Roten Kreuzes (B-CH SRK) mit seinen regionalen Blutspendediensten SRK und der Vorstand SVTM gerne zur Verfügung:

Blutspende SRK Schweiz AG
 Laupenstrasse 37
 Postfach
 3001 Bern
www.blutspende.ch
info@blutspende.ch

Sekretariat SVTM
 c/o Blutspende SRK Schweiz
 Stefanie Mast
 Laupenstrasse 37
 Postfach
 3001 Bern
www.svtm-asmt.ch
stefanie.mast@blutspende.ch

Verantwortliche Arbeitsgruppe:

- Soraya Amar, Mitglied AG (Vertreterin B-CH AG)
- Daniel Bolliger, Vertreter Anästhesie
- Giorgia Canellini, Vertreterin Centre hospitalier universitaire vaudois (CHUV)
- Michael Daskalakis, Mitglied AG (Inselspital)
- Charlotte Engström, Mitglied AG (RBSD ZH)
- Beat Frey, Mitglied AG (RBSD ZH)
- Christoph Gassner, Leiter FG Molekularbiologie
- Inga Hegemann, Vertreterin Universitätsspital Zürich
- Hein Hustinx, Leiter AG (IRB)
- Sofia Lejon Crottet, Mitglied AG (IRB) und Leiterin FG Molekularbiologie
- Behrouz Mansouri, Mitglied AG (Vertreter SVTM)
- Antoinette Monn, Vertreterin Spital Triemli
- Christoph Niederhauser, Mitglied AG (IRB)
- Belinda Ryser, Mitglied AG (RBSD SI)
- Sophie Waldvogel, Mitglied AG (SRTS GE)

Name: DOK_128_d_Transfusionsmed_Laborunters_Pat.docx	Version: 8	Datum: 01.02.2019
Owner: sam	Geschäfts-/Teilprozess: 2_2_3	Vorschriften: Ja
	WMDA: Nein	Seite: 58 von 58