

**Forhåndssamtale med pasienter som nekte blodoverføring - sjekkliste**

Side 1 av 2

Dokumentplassering:

I.3.4.1-9

Godkjent dato:

23.01.2024

Gyldig til:

23.01.2026

Sist endret:

23.01.2024

Revisjon:

2.00

Foretaksnivå/Generelle fagprosedyrer/Transfusjon/Klinisk bruk av blodprodukter

ENDRINGER FRA FORRIGE VERSJON: []

**Operatør** innkaller pasienten til forhåndssamtale minst fire uker før inngrepet. Dette for å ha nok tid til medikamentell korrigering av en eventuell anemi, henviser til anestesiavdelingen tidlig og gi pasienter mulighet for videre avklarende samtaler før inngrepet. Samtalen føres fortrinnsvis på tomannshånd for å sikre at nektelsen er et uttrykk for pasientens egen vilje og at det ikke foreligger noe press fra andre parter.

**Følgende skal avklares i forhåndssamtalen. Fylles ut av operatør og scannes inn i DIPS**

	JA	NEI
Pasienten er over 18 år og ikke umyndiggjort.		
Pasienten vurderes som samtykkekompetent.		
Nektelsen bygger på en alvorlig overbevisning.		
Det er gitt tilstrekkelig informasjon, inkludert risiko.		
Konsekvensen av å nekte blodoverføring er tydeliggjort og forstått, herunder at nektelsen kan medføre at pasienten ikke får en medisinsk sett optimal behandling, og i sin ytterste konsekvens kan medføre at pasienten dør		
Henvvisning til sykehus med spesialkompetanse på kirurgi uten blodoverføring er vurdert.		
Egenerklæring (mal vedlagt prosedyre) foreligger skriftlig, er underskrevet og arkivert i pasientens journal.		
Pasienten aksepterer trombocytter (blodplater).		
Pasienten aksepterer plasma.		
Pasienten aksepterer albumin (fraksjon av plasma).		
Pasienten aksepterer fibrinogen (fraksjon av plasma).		
Pasienten aksepterer koagulasjonsfaktorer (fraksjon av plasma).		
Pasienten aksepterer Cell saver (resirkulering av egne røde blodceller).		
Hemoglobin (hb) skal måles i forbindelse med samtalen. Dersom (hb) er under 16 for menn eller under 15 for kvinner, bør behandling med jerntabletter og subkutant erythropoietin (EPO) vurderes.		

Dato og underskrift .....

Ansvarlig operatør

.....

Ansvarlig operatør BLOKKBOKSTAVER

.....

dato

**Kryssreferanser**
[I.3.4.1-7](#)
[Blodoverføring når pasienter nekte - Retningslinje SSHF](#)
[I.3.4.1-8](#)
[Erklæring om å nekte å motta blod/blodprodukter](#)

Utarbeidet av: Klinisk etisk komite (KEK), jurist, fagdirektør	Fagansvarlig: Leder KEK Olav Søvik	Verifisert av: ☐	Godkjent av: Mikkel Høiberg, på vegne av fagdirektøren	Dok.nr: D41821
--	---------------------------------------	---------------------	---	-------------------

Dokument-id: I.3.4.1-9	Utarbeidet av: Klinisk etisk komite (KEK), jurist, fagdirektør	Fagansvarlig: Leder KEK Olav Søvik	Godkjent dato: 23.01.2024	Godkjent av: Mikkel Høiberg, på vegne av fagdirektøren	Revisjon: 2.00
---------------------------	--	---------------------------------------	------------------------------	--	-------------------

Foretaksnivå/Generelle fagprosedyrer/Transfusjon/Klinisk bruk av blodprodukter