

Digitale Dokumentation von Blutprodukten & Derivaten auf Station

Name: Testpatient, Cogelit Station / Abteil: Unbekannt
 Geburtsdatum: 01.01.2010 (M) Blutgruppe: A RhD neg. subline K
 Fallnummer: 1-1100000761 Antikörper: Keine

HERKUNFT: A

KONSERVEN
 76% ▼

HERKUNFTSGÄSTIGE PLASMA DERIVATE
 100% ▼

KONSERVEN - Patient

Konservengruppe
Konservengruppe

Produkt	Blutgruppe	Konservengröße/Nummer	Art	Status	Ausgangslage	Kreisläufige gültig bis	Verfallsdatum	Aktion
Thrombozytensuspension	A RhD neg.	271001 000000044		Ausgangslage	26.06.2020 15:01 Uhr	31.06.2021 23:59 Uhr	30.06.2020 23:59 Uhr	Konservengruppe
Thrombozytensuspension	A RhD neg. subline K	271001 000000045		Unklarheit: Ausgangslage	26.06.2020 15:01 Uhr	31.06.2021 23:59 Uhr	02.07.2020 22:59 Uhr	Konservengruppe
Erythrozytensuspension	A RhD neg. subline K	271001 000000044		Ausgangslage	26.06.2020 15:01 Uhr	28.06.2023 23:59 Uhr	02.07.2020 22:59 Uhr	Konservengruppe
Erythrozytensuspension	A RhD neg. subline K	271001 000000051		Ausgangslage		02.07.2020 22:59 Uhr	02.07.2020 22:59 Uhr	Konservengruppe
A-Plasma				Ausgangslage				Konservengruppe
Thrombozytensuspension	A RhD neg.	271001 000000050		Status in Beobachtung	30.06.2020 22:59 Uhr	31.06.2023 23:59 Uhr	31.06.2020 23:59 Uhr	Konservengruppe
Erythrozytensuspension	A RhD neg. subline K	271001 000000051		Konservengruppe	26.06.2020 15:01 Uhr	28.06.2023 23:59 Uhr	02.07.2020 22:59 Uhr	Konservengruppe
Gefäßnahe Plasmapheresis	A	271001 000000022		Konservengruppe	26.06.2020 15:01 Uhr	12.06.2026 23:59 Uhr	12.06.2020 23:59 Uhr	Konservengruppe
Erythrozytensuspension	A RhD neg. subline K	271001 000000050	7637	Konservengruppe	26.06.2020 15:01 Uhr	28.06.2023 23:59 Uhr	28.06.2020 23:59 Uhr	Konservengruppe
Erythrozytensuspension	A RhD neg. subline K	271001 000000051	7637	Konservengruppe	26.06.2020 15:01 Uhr	28.06.2023 23:59 Uhr	28.06.2020 23:59 Uhr	Konservengruppe

Name: Testpatient, Cogelit Station / Abteil: Unbekannt
 Geburtsdatum: 01.01.2010 (M) Blutgruppe: 0
 Fallnummer: 1-1100000761 Antikörper: Keine

KONSERVEN
 0% ▼

HERKUNFTSGÄSTIGE PLASMA DERIVATE
 100% ▼

Er enthält keine eigenen Daten, sondern arbeitet über Web-Schnittstellen direkt mit der Datenbank des IMP::Blutdepot zusammen.

Name: Testpatient, Copilot **Station / Abteilung:** Unbekannt
Geburtsdatum: 01.01.2010 (M) **Bürgerkarte:** 0 IND - weg codiert K:
Fallnummer: I-1100000767 **Anklörper:** Keine

KONDERIVEN
(KX.TN...)

Go Statistk

GERINNNUNGSAKTIVE PLASMA DERIVATE
(VOR TR. BEZUGEN)

APPLICATION TR

Gerinnungsaktive Plasma derivate - Patient

STORAGE
VERBODEN

Derivate	Inhalt	NTIN / Chargenr. / Seriennr.	Azrt	Status	Ausgabedatum	Vorwendbar bis
Confect 500 IE	Beispiel	04190011467007 Z3MTG025IA 10007029		nicht appliziert	26.08.2025	31.07.2026
Plasmoconscript P 250NF	CSL Behring	0419003310808 P106051831 24458986		nicht appliziert	26.08.2025	30.09.2027
Prothrombinogen Komplex EPL	Tela	041900447330F P2AT27AA 03102276	Test	appliziert 26.08.2025 11:26 Uhr	26.08.2025	31.07.2026
Faktor VIII EPL	CSL Behring	041900331180F P106051831 202727L		nicht appliziert	26.08.2025	31.01.2026
Faktor VII EPL	Otsuka Pharma	04190036761000 M30AAB2534 031704685		appliziert 26.08.2025 11:25 Uhr	26.08.2025	31.07.2026

Jederzeit auf dem aktuellen Stand

Applikation

Patient: **Testpatient, Copilot**

Geburtsdatum: **01.01.2010**

Geschlecht: **M**

Eine Applikation dokumentieren.

securPharm-Code *

0104150011467050172607311023H11G321A21102007292771

✓

von ✓ 26.06.2025 11:39

📅

bis ✓ 26.06.2025 11:39

📅

Arzt *

Test

✓

ABBRECHEN

APPLIKATION

Der Verwurf von Blutprodukten und Derivaten kann direkt über den IMP::KIS-CoPilot mit Angabe eines Verwurfsgrundes erfolgen.

Transfusion

Patient: Test, Copilot Geburtsdatum: 01.01.1960 Geschlecht: M

Transfusionsart: ☒ Reguliär ☐ Fehltransfusion

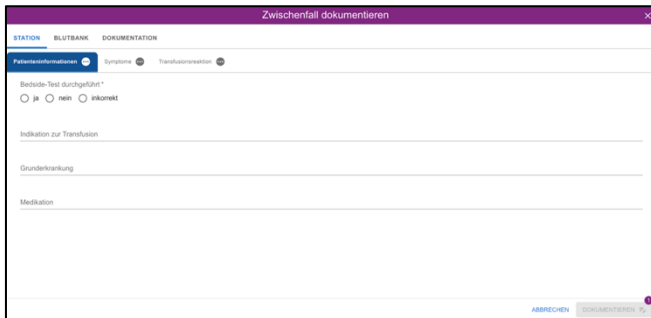
Beside (Patient) ☒ OK ☐ Nicht OK

Konserve(n) scannen	Transfusionsreaktion	Beside	Zeitraum
Alle setzen: <input checked="" type="radio"/> Nein <input type="radio"/> Ja	<input checked="" type="radio"/> OK <input type="radio"/> Nicht OK	von: DD.MM.YYYY hh:mm bis: DD.MM.YYYY hh:mm	
1276101202222222 ✓	<input checked="" type="radio"/> Nein <input type="radio"/> Ja	<input checked="" type="radio"/> OK <input type="radio"/> Nicht OK	von: ✓ 25.06.2025 12:50 bis: ✓ 25.06.2025 12:57
Scannen oder eingeben	<input checked="" type="radio"/> Nein <input type="radio"/> Ja		von: ✓ 25.06.2025 12:46 bis: ✓ 25.06.2025 12:46

Achtung! TEST ✓

ABRECHNEN TRANSFUSION

Automatisierte Dokumentation bei Transfusionszwischenfällen



Im IMP::KIS-CoPilot erfolgt die Dokumentation der Transfusion und ggf. eines Transfusionszwischenfalls. Die Dokumentation eines Transfusionszwischenfalls ist angelehnt an den PEI-Meldebogen „Meldung des Verdachts einer schwerwiegenden Transfusionsreaktion bei der Anwendung von Blutprodukten“, welcher automatisch ausgefüllt wird.

Fehldokumentationen revisionssicher, vollständig und nachverfolgbar

Fehldokumentationen können revisionssicher und vollständig nachverfolgbar über die Storno-Funktion revidiert werden. Bei Massentransfusionen besteht die Möglichkeit, mehrere Konserven in einem Schritt zu dokumentieren, was eine hohe Zeitersparnis mit sich bringt.

Der IMP::KIS-CoPilot arbeitet Barcode-gestützt, ermöglicht so eine niedrige Reaktionszeit im Akutfall und erreicht damit eine hohe Sicherheit der Dokumentation.

**Wünschen Sie weitere Informationen zu IMP::KIS-CoPilot?
Sprechen Sie uns bitte an!**

Mehrwerte

- **Direkte Kopplung über REST-API** an IMP::Blutdepot – eine Quelle der Wahrheit, keine Dubletten.
- **Echtzeit-Kommunikation** zwischen den Stationen und dem transfusionsmedizinischen Labor statt Telefon-Pingpong.
- **Bedienung, die mitläuft:** eigenständige Web-App mit fokussierter Oberfläche und kurzen Antwortzeiten.
- **Praxisnah entwickelt** mit Klinik-/Unipartnern; auf SOPs und reale Abläufe getrimmt.
- **Audit-ready:** Jede Aktion nachvollziehbar durch einen Audit-Trail.

Technische Voraussetzungen

- Web-Browser: aktueller Edge, Chrome oder Firefox
- IMP::Blutdepot ab Version 6.8 mit REST-API
- KIS-System mit parametrisiertem URL-Fremdaufruf