

# ANEXO VII

## NOTIFICACIÓN POST-DONACIÓN DE EVENTOS DETECTADOS EN LOS CENTROS DE SANGRE CON POSTERIORIDAD AL ENVÍO DE UNIDADES DE PLASMA

**Fecha:**

.....  
.....

**Nombre del centro de recolección:**

.....

**Clave de intercambio:**

.....

**Nombre del director:**

.....

---

---

### **Unidad de plasma**

Donante nº:

.....  
...

Fecha de extracción:

.....

Marcador viral o riesgo asociado:

.....

Fecha de envío al Laboratorio de Hemoderivados:

.....

---

---

### **Motivo de la comunicación**

Indique con una cruz la causa del evento.

<b>Descripción del evento</b>		
1	El donante presenta conductas de riesgo (tatuajes, relaciones sexuales riesgosas, usuarios de drogas inyectables, etilismo crónico, etc.)	
2	El donante padece de una enfermedad crónica y/o ha ingerido medicamentos.	
3	El donante presenta sintomatología compatible con enfermedades transmisibles por transfusión (Hepatitis C, Hepatitis B y SIDA)	
4	Se detectó la seroconversión del donante	
5	Se ha diagnosticado que el donante de sangre contrajo enfermedad de Creutzfeld-Jacob (CJD o vCJD)	
6	El receptor de otro hemocomponente, cuyo plasma es la unidad arriba detallada, presenta una infección post-transfusional que puede atribuirse al donante.	
7	El donante ha desarrollado una enfermedad infecciosa causada por un agente potencialmente transmisible por un producto derivado de plasma (HVB, HCV, HAV y otros virus de hepatitis no-A, no-B, no-C, HIV 1 y 2, y otros agentes a la luz de los conocimientos actuales)	

8	La unidad de plasma había sido detectada reactiva en el Banco de Sangre y se envió por error al Laboratorio de Hemoderivados	
9	Las pruebas serológicas de tamizaje de marcadores serológicos de la unidad de plasma antes mencionada no se realizaron según los procedimientos descritos.	
10	Pareja del donante resulta reactiva para alguno de los marcadores serológico.	
11	Otros:	

**Resultado de la investigación realizada** (completar los ítems abajo descritos según corresponda en cada caso):

- Datos o circunstancias que advirtieron del evento:
  - .....
  - .....
  - .....
  
- Riesgo asociado detectado:
  - .....
  - .....
  - .....
  
- Marcador viral involucrado:
  - .....
  
- Tests serológicos realizados:
  - Métodos analíticos y marcas de reactivos utilizados:
    - .....
  - Tests serológicos de tamizaje (resultados obtenidos):
    - En muestra primaria o contramuestra:
      - .....
      - .....
    - En unidad de hemocomponente:
      - .....
    - En nueva muestra del donante:
      - .....
  - Tests confirmatorios (resultados obtenidos):
    - En muestra primaria o contramuestra:
      - .....
      - .....
    - En unidad de hemocomponente:
      - .....
    - En nueva muestra del donante:
      - .....
    - Otros:
      - .....
      - .....
  - Medidas adoptadas por el centro de recolección de sangre y/o plasma:
    - .....

.....  
.....

**Conclusión:**

.....  
.....  
.....

\_\_\_\_\_  
Firma y sello del Director



Universidad Nacional de Córdoba  
2026

**Hoja Adicional de Firmas  
Informe Gráfico**

**Número:**

**Referencia:** Anexo VII - Registro notificación eventos post-donación

---

El documento fue importado por el sistema GEDO con un total de 3 pagina/s.