

EU-kod _____

Uppgifter lämnas för varje vävnadstyp:	Hud Autolog	Hud Allogen	Hud Cellfri dermis Allogen	Fettvävnad	Kommentar/ annan cell eller vävnad
Donatorer ¹⁾					
Donationer ²⁾					
Tillvaratagna ³⁾					
Mottagna från annan vävnadsinrättning⁴⁾					
Inom Sverige					
Inom EU/EES					
Utanför EU/ EES (Import)					
Utlämnade till annan vävnadsinrättning⁵⁾					
Inom Sverige					
Inom EU/EES					
Utanför EU/ EES (Export)					
Utlämnade för slutlig användning⁶⁾					
Inom Sverige					
Inom EU/EES					
Utanför EU/ EES (Export)					
Mottagare ⁷⁾					
Behandlingar ⁸⁾					
Utlämnade för annat ändamål ⁹⁾					

Fortsätt på sidan 2.

Uppgifter lämnas för varje vävnadstyp:	Hud Autolog	Hud Allogen	Hud Cellfri dermis Allogen	Fettvävnad	Kommentar/ annan cell eller vävnad
Övrig information					
Kasserade vid vävnadsinrättningen ¹⁰⁾					
Förvarade vid årets slut ¹¹⁾					
Återkallade ¹²⁾					
Antal donatorer positiva för något av smittproverna ¹³⁾					

Årsrapporten och bilagor skickas till:
registrator@ivo.se

Förklaringar

Med vävnadsenhet avses en (1) fysisk förpackning med vävnad eller celler.
En tillvaratagen enhet kan sedan bli ett annat antal enheter efter bearbetning.

1. Antal donatorer där vävnadsinrättningen ansvarar för tillvarataganderapport.
2. Antal donationer = antal tillfällen för tillvaratagande som skett vid egna verksamheten.
3. Antal vävnadsenheter som vävnadsinrättningen tillvaratagit eller mottagit från tillvaratagande enhet.
4. Antal vävnadsenheter mottagna från annan vävnadsinrättning.
5. Antal vävnadsenheter som utlämnats till annan vävnadsinrättning för till exempel vidare bearbetning, förvaring (inför distribution för transplantation) och där den mottagande vävnadsinrättningen ansvarar för fortsatt spårbarhet.
6. Antal enheter som utlämnats för transplantation och som ska transplantationsrapporteras till den vävnadsinrättning som årsrapporten gäller.
7. Antal mottagare (individer) som behandlades med en eller flera vävnadsenheter och som transplantationsrapporterats till den vävnadsinrättning som rapporten gäller.
8. Antal behandlingstillfällen (transplantationer) som transplantationsrapporterats till den vävnadsinrättning som rapporten gäller.
9. Antal vävnadsenheter utlämnade för annat ändamål, t.ex. utbildning, forskning eller kvalitetssäkring. (Ej vävnader som tillvaratagits endast för AMÄ).
10. Antal vävnadsenheter som kasserats under året; Vävnad eller celler som inte kunnat godkännas för användning på människa eller som kasserats av annat skäl, t.ex. pga. utgångsdatum, avliden autolog donator etc.
11. Samtliga förvarade vävnads-/cellenheter den 31/12, oavsett karantän, godkända etc.
12. Antal enheter som godkänts för användning och/eller distribuerats och därefter återkallats p.g.a. kvalitetsbrist som upptäckts senare.
13. Avser bekräftat positiva donatorer i de obligatoriska smittproverna enligt bilaga 3, *Krav på obligatoriska laborietester av blodprov från donatorer av vävnader och celler (förutom könsceller)*, Socialstyrelsens föreskrifter (SOSFS 2009:30) om donation och tillvaratagande av vävnader och celler – oavsett om det positiva svaret lett till att vävnad eller celler kasserats eller inte.