

**Государственное бюджетное учреждение здравоохранения  
«Станция переливания крови»  
Министерства здравоохранения Краснодарского края**

Предложения по внесению поправок в проект Постановления  
правительства РФ «Правила заготовки, хранения, транспортирования и  
клинического использования донорской крови и ее компонентов»

В Правила необходимо внести положение о порядке медицинского обследования донора крови и ее компонентов, который является неотъемлемой частью производственного процесса.

П. 53 – уточнить какие учетные формы должны быть внедрены для обеспечения прослеживаемости объектов;

П. 61, абзац 1 – заменить слова «... с использованием новой иглы» на слова «...с использованием новой системы для заготовки крови».

Абзац 2 – уточнить, какой объем крови или ее компонента, не соответствующий установленному объему, считать состоявшейся донацией (50 мл или свыше 50мл), т. к. это влечет за собой предоставление льгот донору.

П. 64 – вместо приложения № 2 ссылка сделана на приложение № 1.

П. 70 – необходимо прописать мероприятия по оказанию неотложной медицинской помощи донору при возникновении у него побочной реакции. Документ, которым до настоящего времени руководствуются организации донорства крови от 1989 г.

П. 79, абзац 2 – после слов «...технической документацией производителя» дополнить «и нормативной документацией по заготовке и переработке донорской крови»

П. 96 - уточнить – методы инактивации патогенов и молекулярно – биологических исследований для тромбоцитного концентрата обязательны или альтернативны.

П. 125, абзац 4 – после слов «... или организации донорства крови» добавить слова «и заявку на индивидуальный подбор крови, указав ФИО реципиента, возраст. № истории болезни, группу крови по системе АВ0, резус – принадлежность, фенотип, наличие или отсутствие антиэритроцитарных антител, диагноз, трансфузионный анамнез (количество гемотрансфузий, дата последней гемотрансфузии), акушерский анамнез (количество беременностей, самопроизвольных выкидышей с указанием сроков беременности, рождение детей с ГБН), показания к гемотрансфузионной терапии, основание для индивидуального подбора, наименование трансфузионной среды и количество

требуемых доз, ФИО зав. отделением (полностью), контактный телефон, дата и подпись врача (с расшифровкой)»

П. 126 – после слов «...клинической трансфузиологии» добавить слова «при предъявлении доверенности и накладной».

В Правила необходимо включить положение о проведении цитафереза и пулирования тромбоцитов.

Приложение № 1 – конкретизировать температуру транспортировки СЗП и тромбоконцентрата, а также допустимое время транспортирования тромбоцитов без помешивания.

Приложение № 3, пункт 5 – считаем, что скрининг антиэритроцитарных антител необходимо проводить после каждой донации.

После вступления в силу Правил, будут ли считаться действующими приказы № 363, 183-н, инструкция: по заготовке и консервированию донорской крови.

А. Т. Коденев