

Типовой ответ

ГБУ РД «РСПК» рассмотрело Ваше обращение и сообщает.

В соответствии с частью 2 статьи 12 Федерального закона от 20 июля 2012 г. № 125-ФЗ "О донорстве крови и ее компонентов" донор имеет право на: сдачу крови и (или) ее компонентов безвозмездно или за плату в соответствии с настоящим Федеральным законом, а также на полное информирование о возможных последствиях сдачи крови и (или) ее компонентов для здоровья.

В соответствии со статьей 2 Федерального закона от 20 июля 2012 г. № 125-ФЗ "О донорстве крови и ее компонентов" донорская кровь предназначена для клинического использования, производства компонентов крови, лекарственных средств и медицинских изделий, а также для использования в научно-исследовательских и образовательных целях. При этом клиническое использование донорской крови и (или) ее компонентов - медицинская деятельность, связанная с трансфузией (переливанием) донорской крови и (или) ее компонентов реципиенту в лечебных целях, в том числе создание запасов донорской крови и (или) ее компонентов.

Донор Ш. в период с ..... по ..... реализовал донорскую функцию ..... раз. Полученные в результате реализации Ш. донорской функции продукты крови выданы для клинического использования субъектами обращения донорской крови и (или) ее компонентов, указанными в части 1 статьи 16 Федерального закона от 20 июля 2012 г. № 125-ФЗ "О донорстве крови и ее компонентов".

В соответствии со статьей 37 Федерального закона от 21.11.2011 № 323-ФЗ "Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации" субъекты обращения донорской крови и (или) ее компонентов, указанные в части 1 статьи 16 Федерального закона от 20 июля 2012 г. № 125-ФЗ "О донорстве крови и ее компонентов", оказывают медицинскую помощь на основе стандартов медицинской помощи, включающих в себя усредненные показатели частоты предоставления и кратности применения компонентов крови.

В соответствии с частью 6 статьи 16 Федерального закона от 20 июля 2012 г. № 125-ФЗ "О донорстве крови и ее компонентов" субъекты обращения донорской крови и (или) ее компонентов, указанные в части 1 статьи 16 Федерального закона от 20 июля 2012 г. № 125-ФЗ "О донорстве крови и ее компонентов", обязаны сформировать запас донорской крови и (или) ее компонентов, соответствующих требованиям технического регламента о безопасности крови. Норматив указанного запаса донорской крови и (или) ее компонентов, порядок его формирования и расходования установлен приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 19 июля 2013 г. № 478н "Об утверждении норматива запаса

донорской крови и (или) ее компонентов, а также порядка его формирования и расходования".

В соответствии с пунктом 4 «Норматива запаса донорской крови и (или) ее компонентов, а также порядка его формирования и расходования», утвержденного приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 19 июля 2013 г. № 478н, запас донорской крови и (или) ее компонентов формируется из донорской крови и (или) ее компонентов, соответствующих требованиям технического регламента о требованиях безопасности крови, ее продуктов, кровезамещающих растворов и технических средств, используемых в трансфузионно-инфузионной терапии, утвержденного постановлением Правительства Российской Федерации от 26 января 2010 г. № 29 (Собрание законодательства Российской Федерации, 2010, № 5, ст. 536; 2012, № 37, ст. 5002).

При этом следует принимать во внимание требование к максимальному времени хранения донорской крови и (или) ее компонентов, установленному техническим регламентом о требованиях безопасности крови, ее продуктов, кровезамещающих растворов и технических средств, используемых в трансфузионно-инфузионной терапии, утвержденным постановлением Правительства Российской Федерации от 26 января 2010 г. № 29 (Собрание законодательства Российской Федерации, 2010, № 5, ст. 536; 2012, № 37, ст. 5002).

В соответствии с пунктом 6 «Норматива запаса донорской крови и (или) ее компонентов, а также порядка его формирования и расходования», утвержденного приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 19 июля 2013 г. № 478н важнейшим действием формирования запаса донорской крови и (или) ее компонентов в медицинской организации является оптимизация системы управления запасами донорской крови и (или) ее компонентов, при которой донорская кровь и (или) ее компоненты с истекающим сроком хранения используются для трансфузии (переливания) в первоочередном порядке.

В соответствии с частью 3 статьи 17 Конституции Российской Федерации осуществление прав и свобод человека и гражданина не должно нарушать права и свободы других лиц.

Неконтролируемая избыточная заготовка крови чревата превышением установленного норматива запаса донорской крови и (или) ее компонентов с повышенным риском истечения срока хранения части запаса донорской крови и (или) ее компонентов и списанием этой неиспользованной донорской крови и (или) ее компонентов, что является нецелевым расходованием бюджетных средств и влечет ответственность, предусмотренную в соответствии со статьей 15.14 Кодекса об административных правонарушениях Российской Федерации или статьей 285.1 Уголовного кодекса Российской Федерации.

Как указано в Пояснительной записке к проекту федерального закона "О внесении изменений в Федеральный закон "О донорстве крови и ее компонентов" (Проект № 1093630-6, принят Государственной Думой Федерального Собрания Российской Федерации в третьем чтении 20 декабря 2017 года) донорская кровь и ее компоненты принадлежат к государственному стратегическому ресурсу. Соответственно, списание донорской крови и (или) ее компонентов, возникшее в результате нарушения плановости в реализации донорских функций, создает угрозу для жизни и здоровья людей.

Мы выражаем признательность донору Ш. за поддержку донорского движения и в ближайшее время пригласим его для реализации донорской функции.