

Решение

XXVII конференции «Стандарты и индивидуальные подходы в клинической трансфузиологии» (Москва, 11 - 13 декабря 2019 года)

1. Просить субъектов законодательной инициативы предложить дополнить закон об обращении лекарственных средств положением о том, что плазма, пригодная для переливания человеку, без дополнительных условий может использоваться в качестве сырья для производства лекарств.

Обоснование: так во всем мире.

2. Просить Минздрав России:

2.1. Создать типовой промышленный регламент производства плазмы для фракционирования.

Обоснование: основные технологические процессы одинаковы во всех государственных организациях, получающих плазму.

2.2. Исключить правило об обязательном подогревании эритроцитов.

Обоснование: а) нигде в мире такого правила нет; б) побочные эффекты неподогретых эритроцитов никогда не регистрировали.

2.3. Определить срок ретроспективного исследования предыдущих донаций инфицированных доноров.

2.4. Полагать обязательными элементами приготовления концентрата донорских тромбоцитов: а) инактивацию патогенов; б) замещение плазмы добавочным раствором.

Обоснование: сохраняются случаи передачи ВИЧ инфекции с концентратами донорских тромбоцитов, не прошедших инактивацию патогенов.

3. Считать целесообразным провести 28-ю конференцию «Новое в трансфузиологии: нормативные документы и технологии» 20-22 мая 2020 года в Республике Крым.