

ПРАВИТЕЛЬСТВО МОСКВЫ

ДЕПАРТАМЕНТ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ ГОРОДА МОСКВЫ

ПРИКАЗ

от 18 мая 2021 г. N 442

**ОБ УТВЕРЖДЕНИИ РЕГЛАМЕНТА КЛИНИЧЕСКОГО ИСПОЛЬЗОВАНИЯ
КОМПОНЕНТОВ ДОНОРСКОЙ КРОВИ В МЕДИЦИНСКИХ ОРГАНИЗАЦИЯХ
ГОСУДАРСТВЕННОЙ СИСТЕМЫ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ ГОРОДА МОСКВЫ**

В соответствии с Федеральным законом от 21 ноября 2011 г. N 323-ФЗ "Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации", Федеральным законом от 20 июля 2012 г. N 125-ФЗ "О донорстве крови и ее компонентов", постановлением Правительства Российской Федерации от 22 июня 2019 г. N 797 "Об утверждении Правил заготовки, хранения, транспортировки и клинического использования донорской крови и ее компонентов", приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 20 октября 2020 г. N 1134н "Об утверждении порядка медицинского обследования реципиента, проведения проб на индивидуальную совместимость, включая биологическую пробу, при трансфузии донорской крови и (или) ее компонентов", приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 28 октября 2020 г. N 1170н "Об утверждении порядка оказания медицинской помощи по профилю "трансфузиология" приказываю:

1. Утвердить Регламент клинического использования компонентов донорской крови в медицинских организациях государственной системы здравоохранения города Москвы (приложение к настоящему приказу).

2. Руководителям медицинских организаций государственной системы здравоохранения города Москвы:

2.1. При отсутствии в медицинской организации стационарного типа врача-трансфузиолога в круглосуточном режиме назначить из числа врачей, проводящих трансфузии компонентов донорской крови, специалистов, ответственных за принятие решений об обоснованности трансфузий компонентов донорской крови в вечернее, ночное время, выходные и праздничные дни.

2.2. Организовать оказание медицинской помощи в соответствии с утвержденным Регламентом (пункт 1 настоящего приказа).

3. Главному внештатному специалисту трансфузиологу Департамента здравоохранения города Москвы Буланову А.Ю. осуществлять методическое сопровождение деятельности медицинских организаций государственной системы здравоохранения города Москвы при оказании медицинской помощи по профилю "трансфузиология", при необходимости вносить предложения по дальнейшему совершенствованию деятельности.

4. Контроль за исполнением настоящего приказа возложить на заместителя руководителя Департамента здравоохранения города Москвы Токарева А.С.

Министр Правительства Москвы,
руководитель Департамента
здравоохранения города Москвы
А.И. Хрипун

**РЕГЛАМЕНТ
КЛИНИЧЕСКОГО ИСПОЛЬЗОВАНИЯ КОМПОНЕНТОВ ДОНОРСКОЙ КРОВИ
В МЕДИЦИНСКИХ ОРГАНИЗАЦИЯХ ГОСУДАРСТВЕННОЙ СИСТЕМЫ
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ ГОРОДА МОСКВЫ**

1. Клиническое использование компонентов донорской крови осуществляется в медицинских организациях государственной системы здравоохранения города Москвы, оказывающих медицинскую помощь по профилю "акушерское дело", "акушерство и гинекология", "аллергология и иммунология", "анестезиология и реаниматология", "гастроэнтерология", "гематология", "гериатрия", "детская кардиология", "детская онкология", "детская онкология-гематология", "детская урология-андрология", "детская хирургия", "детская эндокринология", "инфекционные болезни", "кардиология", "колопроктология", "нейрохирургия", "неонатология", "нефрология", "онкология", "операционное дело", "оториноларингология (за исключением кохлеарной имплантации)" "паллиативная медицинская помощь", "педиатрия", "пластическая хирургия", "пульмонология", "радиология", "радиотерапия", "реаниматология", "ревматология", "сердечно-сосудистая хирургия", "стоматология хирургическая", "терапия", "токсикология", "торакальная хирургия", "травматология и ортопедия", "трансплантация костного мозга и гемопоэтических стволовых клеток", "урология", "фтизиатрия", "хирургия", "хирургия (абдоминальная)", "хирургия (комбустиология)", "хирургия (трансплантация органов и (или) тканей)", "челюстно-лицевая хирургия", "эндокринология", при наличии лицензии на осуществление медицинской деятельности, включая работы (услуги) по трансфузиологии.

2. Пациенту, прошедшему медицинское обследование в соответствии с приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 20 октября 2020 г. N 1134н "Об утверждении порядка медицинского обследования реципиента, проведения проб на индивидуальную совместимость, включая биологическую пробу, при трансфузии донорской крови и (или) ее компонентов", осуществляется трансфузия (переливание) компонентов донорской крови при наличии медицинских показаний к ее проведению.

3. Клиническое использование компонентов донорской крови в медицинской организации осуществляют врачи-трансфузиологи, лечащий или дежурный врач, соответствующие требованиям к медицинскими работниками по специальностям "Акушерство и гинекология", "Анестезиология-реаниматология", "Гастроэнтерология", "Гематология", "Гериатрия", "Детская кардиология", "Детская онкология", "Детская онкология-гематология", "Детская урология-андрология", "Детская хирургия", "Инфекционные болезни", "Кардиология", "Колопроктология", "Косметология", "Нейрохирургия", "Неонатология", "Нефрология", "Общая врачебная практика (семейная медицина)", "Онкология", "Педиатрия", "Пластическая хирургия", "Пульмонология", "Радиология", "Рентгенэндovasкулярные диагностика и лечение", "Сердечно-сосудистая хирургия", "Терапия", "Токсикология", "Торакальная хирургия", "Травматология и ортопедия", "Урология", "Фтизиатрия", "Хирургия", "Челюстно-лицевая хирургия", прошедшие обучение по дополнительным профессиональным образовательным программам повышения квалификации по профилю "трансфузиология" в образовательных и научных организациях в соответствии с приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 3 августа 2012 г. N 66н "Об утверждении Порядка и сроков совершенствования медицинскими работниками и фармацевтическими работниками профессиональных знаний и навыков путем обучения по дополнительным профессиональным образовательным программам в образовательных и научных организациях" (далее - врач, проводящий трансфузию).

4. При назначении трансфузии компонентов донорской крови лечащим или дежурным врачом врач-трансфузиолог принимает решение об обоснованности трансфузии (с оценкой возможности использования альтернативных технологий), выбора компонента крови и объема трансфузии с внесением соответствующей записи в медицинскую документацию пациента.

5. При отсутствии в медицинской организации врача-трансфузиолога в круглосуточном режиме в вечернее, ночное время, в выходные и праздничные дни решение об обоснованности трансфузии с внесением соответствующей записи в медицинскую документацию пациента принимает ответственный специалист из числа врачей, проводящих трансфузии, специально назначенный руководителем медицинской организации из состава дежурной смены.

6. Определение показаний для назначения трансфузионной терапии, выбор компонентов крови и определение объема трансфузии осуществляется исходя из действующих клинических рекомендаций и законодательных требований.

7. Врач, проводящий трансфузию, выполняет контрольные исследования образца крови реципиента и донорской крови и (или) ее компонентов в соответствии с порядком медицинского обследования реципиента, утвержденным приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 20 октября 2020 г. N 1134н "Об утверждении порядка медицинского обследования реципиента, проведения проб на индивидуальную совместимость, включая биологическую пробу, при трансфузии донорской крови и (или) ее компонентов".

8. Врач, проводящий трансфузию, определяет необходимость предтрансфузионной подготовки пациента, в том числе необходимость назначения лекарственных препаратов для профилактики реакций и осложнений в связи с трансфузией.

9. Оформление трансфузии компонентов донорской крови в медицинской документации включает в себя оформление предтрансфузионного эпикриза с письменным согласованием врача-трансфузиолога или ответственного специалиста (пункт 5 настоящего Регламента), протокола трансфузии по форме согласно приложению к настоящему Регламенту, заключение о результатах выполненной трансфузии (эффективности, отсутствии/наличии осложнений).

10. В случае выявления реакций или осложнений, возникших у реципиентов в связи с трансфузией компонентов крови, руководствоваться приказом Департамента здравоохранения города Москвы от 6 апреля 2021 г. N 296 "О порядке представления медицинскими организациями государственной системы здравоохранения города Москвы информации о реакциях и об осложнениях, возникших у реципиентов в связи с трансфузией (переливанием) донорской крови и (или) ее компонентов".

Приложение
к Регламенту клинического
использования компонентов
донорской крови в медицинских
организациях государственной
системы здравоохранения
города Москвы

ПРОТОКОЛ ТРАНСФУЗИИ
Фамилия, имя, отчество (при наличии) реципиента

N и/б		Отделение	
Дата трансфузии:			
Время начала трансфузии:		Время окончания трансфузии:	
Данные медицинского обследования реципиента			
Группа крови реципиента ABO:		Резус-принадлежность реципиента:	
Фенотип системы резус и системы Келл реципиента:		Аллоиммунные антитела (при наличии):	
Показания к трансфузии			
Анамнез реципиента			
Трансфузии компонентов крови в анамнезе (были/не были)	Реакции и осложнения на трансфузии в анамнезе (не были/были и какие)	Трансфузии по индивидуальному подбору (были/не были)	
Данные о донорской крови или ее компоненте			
Наименование компонента донорской крови		Наименование организации, осуществившей заготовку	
Группа крови донора ABO:	Резус-принадлежность донора:	Фенотип резус-фактора и Келл донора:	
N контейнера компонента крови:		Количество (мл)	
Дата заготовки компонента крови:		Срок годности компонента крови:	

Место для этикетки

Результаты индивидуального подбора в лаборатории (при наличии)	
Наименование медицинской организации, осуществившей индивидуальный подбор:	
Дата исследования:	
Фамилия, имя, отчество (при наличии) ответственного лица:	Заключение (совместимо/несовместимо)
Пробы на индивидуальную совместимость в клиническом отделении	
Перед трансфузией проведены контрольные исследования:	
Группа крови реципиента	Резус-принадлежность реципиента
Группа крови донора <*>	Резус-принадлежность донора <*>
При определении группы крови и резус-принадлежности использовались реагенты:	

Наименование реагента:	анти-А	анти-В	анти-D
N серии реагента:			
Срок годности реагента:			
На плоскости <*> Совместимо/несовместимо	Биологическая проба <*> Отрицательная (реакции нет)/положительная (реакция есть)		
Реакции и осложнения (при наличии):			
Основные симптомы:		Степень тяжести:	

Наблюдение за состоянием реципиента:				
Трансфузии компонентов крови	АД (мм рт. ст.)	Частота пульса (уд./мин.)	Температура (°С)	Диурез, цвет мочи
Перед началом переливания				
Через 1 час после переливания				
Через 2 часа после переливания				
Врач, осуществивший трансфузию: ФИО _____ Подпись _____				

<*> Проводится перед трансфузией эритроцитсодержащих сред.

<*> Биологическая проба проводится независимо от объема и наименования компонента крови, за исключением криопреципитата.
