

ПРИКАЗ

30.06.2015

№ 2038-Д

г. Уфа

О мерах по дальнейшему предупреждению осложнений при переливании крови, ее компонентов, препаратов и кровезаменителей

В целях предупреждения нарушений в сфере клинической трансфузиологии, а также обеспечения эффективности, качества и безопасности трансфузии (переливания) и дальнейшего предупреждения осложнений при переливании крови, ее компонентов, препаратов и кровезаменителей, приказываю:

1. Утвердить форму «Протокол трансфузий донорской крови и (или) ее компонентов» (Приложение);

2. Руководителям медицинских организаций Республики Башкортостан, осуществляющим клиническое использование компонентов крови на основании лицензии на медицинскую деятельность, связанную с выполнением работ (услуг) по трансфузиологии:

2.1. организовать кабинет трансфузионной терапии в подведомственном учреждении с оснащением согласно Приказу Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации от 28 марта 2012 года № 278 «Об утверждении требований к организациям здравоохранения (структурным подразделениям), осуществляющим заготовку, переработку, хранение и обеспечение безопасности донорской крови и ее компонентов, и перечня оборудования для их оснащения»;

Срок: до 1 сентября 2015 года

2.2. организовать обучение в ИДПО ГБОУ ВПО БГМУ Минздрава России специалистов:

– ответственных за постановку инфузионно–трансфузионной терапии в медицинской организации по 576-часовой программе (первичная специализация) на цикле «Трансфузиология»;

– проводящих инфузионно–трансфузионную терапию в медицинской организации по 144-часовой программе (1 раз в 5 лет) на цикле «Трансфузиология»;

– врачей – лаборантов, проводящих изосерологические исследования, на цикле «Лабораторная клиническая иммунология»;

Срок – постоянно

2.3. в соответствии с требованиями приказа Министерства здравоохранения Российской Федерации от 02.04.2013г. № 183н «Об

утверждении правил клинического использования донорской крови и (или) ее компонентов крови»:

2.3.1 создать в медицинской организации трансфузиологическую комиссию;

Срок – с даты издания приказа

2.3.2. проводить полное фенотипирование образцов крови пациентов;

Срок – постоянно

2.4. усилить контроль за организацией и постановкой трансфузионной терапии, с проведением мероприятий по предупреждению посттрансфузионных осложнений в подведомственных учреждениях;

Срок – постоянно

2.5. обеспечить неукоснительное выполнение нормативных документов, регламентирующих проведение инфузионно–трансфузионной терапии:

– приказа Министерства здравоохранения Российской Федерации от 25.11.2002 г. № 363 «Об утверждении инструкции по применению компонентов крови»;

– приказа Министерства здравоохранения Российской Федерации от 02.04.2013г. № 183н «Об утверждении правил клинического использования донорской крови и (или) ее компонентов»;

– методических рекомендаций по клиническому использованию донорской крови и (или) ее компонентов крови», утвержденных первым заместителем министра здравоохранения РБ (2014г.),

2.6. неукоснительно выполнять требования приказа Министерства здравоохранения Российской Федерации от 09.01.1998 г. № 2 «Об утверждении инструкций по иммуносерологии» с использованием в работе лаборатории утвержденных методик;

2.7. при возникновении гемотрансфузионного осложнения, обеспечить заполнение формы «Извещение о реакциях и об осложнениях, возникших у реципиентов в связи с трансфузией (переливанием) донорской крови и (или) ее компонентов», согласно приложению №2 приказа Минздрава РБ от 17 июня 2015 года № 1876-Д «О комиссии Министерства здравоохранения Республики Башкортостан по профилактике посттрансфузионных осложнений»;

3. Главному внештатному специалисту трансфузиологу Министерства здравоохранения Республики Башкортостан, главному врачу ГБУЗ РСПК Султанбаеву У.С.:

3.1. подготовить аналитическую информацию об исполнении настоящего приказа;

3.2. внести дополнения в годовой конъюнктурный отчет по службе крови (форма №1):

– об открытии кабинета трансфузионной терапии (с приложением приказа руководителя);

– о наличии специалистов – трансфузиологов и их обучении, с указанием срока обучения;

3.3. обеспечить оказание методической и практической помощи по вопросам организации инфузионно–трансфузионной терапии в медицинских организациях, проведение мероприятий, направленных на профилактику посттрансфузионных осложнений;

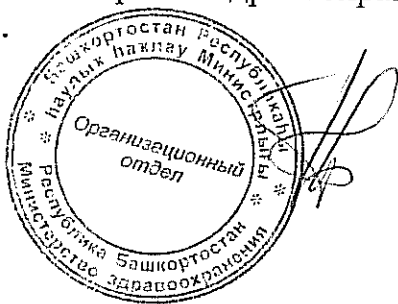
3.4. ежегодно представлять на утверждение в Минздрав РБ предложения по проверкам медицинских организаций по постановке трансфузионной терапии в рамках ведомственного контроля качества и безопасности медицинской деятельности.

4. Начальнику отдела организации медицинской помощи взрослому населению Министерства здравоохранения Республики Башкортостан Зиннуровой Г.Ф. осуществлять координацию проводимых мероприятий, направленных на профилактику посттрансфузионных осложнений.

5. Считать утратившим силу приказ Министерства здравоохранения Республики Башкортостан от 25.02.2009 года № 301-Д «О мерах по предупреждению осложнений при переливании компонентов, препаратов крови, кровезаменителей».

6. Контроль за исполнением настоящего приказа возложить на заместителя министра здравоохранения Республики Башкортостан Э.Р.Сыртланову.

Министр



А.А.Бакиров

**Протокол трансфузии (переливания)
донорской крови и (или) ее компонентов**

1. Ф.И.О. реципиента: _____,
№ медицинской карты: _____
2. Дата трансфузии (переливания) донорской крови и (или) ее компонентов:
" _____ " _____ 20__ г.
3. Время начала трансфузии (переливания) донорской крови и (или) ее
компонентов реципиенту: _____
4. Время окончания трансфузии (переливания) донорской крови и (или) ее
компонентов реципиенту: _____
5. Группа крови реципиента: _____
6. Резус-принадлежность: _____
7. Фенотип: _____
8. Определение резус-принадлежности реципиента проводилось в лаборатории/
экспресс-методом: _____
9. Исследование антител выявлены/не выявлены: _____
10. Медицинские показания к проведению трансфузии (переливания) донорской
крови и (или) ее компонентов: _____
Нь _____ Нт _____
11. Трансфузионный анамнез: трансфузии были/не были: _____
12. Трансфузии по индивидуальному подбору в прошлом: были/не были _____
13. Реакции и (или) осложнения, возникшие у реципиента в связи с трансфузией
(переливанием) донорской крови и (или) ее компонентов: _____

14. Акушерский анамнез (количество беременностей): _____
15. Особенности течения (самопроизвольные аборты, гемолитическая болезнь
новорожденного _____ и _____ другое): _____

16. Макроскопическая оценка крови и (или) ее компонента: пригодна (пригоден) к
переливанию/не пригодна (не пригоден) к переливанию: _____
17. Данные с этикетки контейнера с кровью и (или) ее компонентом: _____
18. Наименование компонента крови: _____
19. Наименование организации, заготовившей донорскую кровь и (или) ее
компоненты: _____

20. Дата заготовки донорской крови и (или) ее компонентов: _____

21. Срок годности донорской крови и (или) ее компонентов: _____

22. № контейнера донорской крови и (или) ее компонентов: _____

23. Объем донорской крови и (или) ее компонентов (мл): _____

24. Код донора крови и (или) ее компонентов (ФИО донора): _____

25. Группа крови донора крови и (или) ее компонентов: _____

26. Резус-принадлежность донора крови и (или) ее компонентов: _____

Место для этикетки |

27. Перед трансфузией (переливанием) донорской крови и (или) ее компонентов проведены контрольные проверки показателей:

группа крови реципиента _____, резус-принадлежность реципиента _____

Группа крови донора <*> _____ Резус-принадлежность донора <*> _____

28. При определении показателей использовались реактивы _____

(наименование с указанием серии и срока годности)

29. Проведены пробы на индивидуальную совместимость <*> _____

(указать метод, используемые реактивы - наименование, серию, срок годности-, результат проведения каждой пробы)

30. Биологическая проба: _____

(указать метод, результат проведения пробы)

31. Способ трансфузии (переливания) донорской крови и (или) ее компонентов: _____

32. Осложнения во время трансфузии (переливания) донорской крови и (или) ее компонентов: _____

33. Наблюдение за состоянием реципиента:

	Артериальное давление, мм рт. ст.	Частота пульса, уд./мин.	Температура, °С	Диурез, цвет мочи
Перед переливанием				
Через 1 час после переливания				
Через 2 часа после				

переливания				
Через 3 часа после переливания <*>				

34. Врач, проводивший трансфузию (переливание) донорской крови и (или) ее компонентов: _____

(ФИО)

(подпись)

<*> Указывается при проведении трансфузии (переливания) эритроцитсодержащих сред.

<*> Указывается при проведении трансфузии (переливания) донорской крови и (или) ее компонентов в амбулаторных условиях