

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ

ЧЕЧЕНСКОЙ РЕСПУБЛИКИ

(Минздрав ЧР)

ПРИКАЗ

«06» 12 2016 г. г. Грозный

№ 415

«О дальнейшем совершенствовании Порядка обеспечения медицинских организаций государственной системы здравоохранения Чеченской Республики компонентами донорской крови»

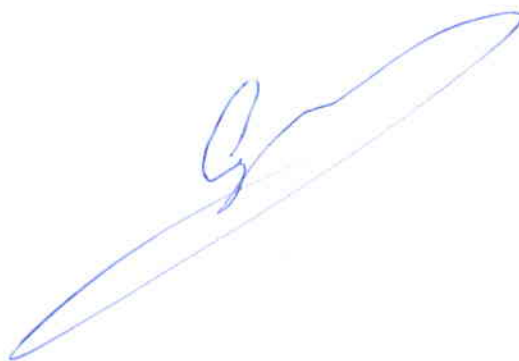
В соответствии с Федеральным законом от 21 ноября 2011 года №323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в РФ», Федеральным законом от 20 июля 2012 года №125-ФЗ «О донорстве крови и ее компонентов», приказом Министерства здравоохранения РФ от 2 апреля 2013 года №183н «Об утверждении правил клинического использования донорской крови и (или) ее компонентов», приказом Министерства здравоохранения РФ от 19 июля 2013 года №478н «Об утверждении норматива запаса донорской крови», в целях дальнейшего совершенствования порядка обеспечения медицинских организаций государственной системы здравоохранения Чеченской Республики компонентами донорской крови, приказываю:

1. Утвердить Порядок обеспечения медицинских организаций государственной системы здравоохранения Чеченской Республики компонентами донорской крови (далее - Порядок)
2. Главному врачу Государственного бюджетного учреждения «Республиканская станция переливания крови» Татаевой З.М.:
 - 2.1. Организовать работу по обеспечению медицинских организаций государственной системы здравоохранения Чеченской Республики компонентами донорской крови в соответствии с Порядком. (Приложение к настоящему приказу)
 - 2.2. Осуществлять взаимодействие с медицинскими организациями Чеченской Республики по вопросам обеспечения и клинического использования компонентов донорской крови.
 - 2.3. Осуществлять постоянный контроль за соблюдением Порядка обеспечения медицинских организаций компонентами донорской крови, своевременностью подачи и обеспечения плановых и экстренных заявок, приемом, хранением компонентов крови и их рациональным использованием.
 - 2.4. Ежегодно формировать и согласовывать с Министерством здравоохранения Чеченской Республики годовой график проверок медицинских организаций, осуществляющих клиническое использование донорской крови и её компонентов. О выявленных нарушениях незамедлительно

информировать отдел контроля качества оказания медицинской помощи
Министерство здравоохранения ЧР.

3. Руководителям медицинских организаций, осуществляющих клиническое использование донорской крови и (или) её компонентов:
 - 3.1. Обеспечить исполнение Порядка обеспечения медицинских организаций компонентами донорской крови.
 - 3.2. Организовать медицинскую деятельность кабинетов переливания крови подведомственных учреждений в соответствии с приказом Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации от 28 марта 2012 года №278н «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»
 - 3.3. Обеспечить исполнение «Правил клинического использования донорской крови и (или) её компонентов», утвержденных приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 02 апреля 2013 года №183н.
 - 3.4. Ежегодно формировать и согласовывать с ГБУ «Республиканская станция переливания крови» годовой график выездных донорских акций, количество которых определяется в соответствии с предполагаемыми годовыми объемами потребления донорской крови.
4. Контроль за исполнением приказа возложить на заместителя министра здравоохранения Чеченской Республики В.С. Адамова.

Министр



Э. А. Сулейманов

**Порядок
обеспечения медицинских организаций государственной системы
здравоохранения Чеченской Республики компонентами донорской крови**

1. Общие положения

Настоящий Порядок обеспечения медицинских организаций донорской кровью и ее компонентами устанавливает правила передачи компонентов донорской крови медицинским организациям, входящим в государственную систему здравоохранения Чеченской Республики при оказании медицинской помощи в рамках Территориальной программы государственных гарантий бесплатного оказания гражданам медицинской помощи. Обеспечение организаций – получателей компонентами донорской крови в рамках выполнения Территориальной программы государственных гарантий бесплатного оказания гражданам медицинской помощи осуществляется на безвозмездной основе на основании **договора безвозмездной передачи** компонентов донорской крови для клинического использования (Приложение №1 к настоящему Порядку).

**2. Порядок обеспечения медицинских
организаций Чеченской Республики компонентами донорской крови.**

- 2.1 Для обеспечения компонентами донорской крови медицинские организации – получатели гемокомпонентов должны иметь лицензию на осуществление медицинской деятельности, в том числе по трансфузиологии.
- 2.2 В медицинских организациях необходимо наличие помещения, укомплектованного штатом и оборудованием в соответствии с требованием приказа Министерства здравоохранения РФ № 278н от 28 марта 2012 года «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»
- 2.3 В целях обеспечения эффективности и безопасности трансфузий и формирования запасов компонентов донорской крови медицинским организациям необходимо выполнять требования приказа Министерства здравоохранения РФ № 183н от 2 апреля 2013 года «Об утверждении Правил клинического использования донорской крови», в том числе в части создания трансфузиологической комиссии в медицинской организации и назначения ответственных лиц за организацию соответствующей помощи.

- 2.4 При создании запаса гемокомпонентов в медицинских организациях необходимо руководствоваться приказом Министерства здравоохранения РФ от 19 июля 2013 года №478н «Об утверждении норматива запаса донорской крови и (или) ее компонентов, а также порядка его формирования и расходования».
- 2.5 Обеспечение организаций–получателей компонентами донорской крови осуществляется с соблюдением требований, установленных постановлением Правительства Российской Федерации от 26 января 2010 года №29 «Об утверждении технического регламента о требованиях безопасности крови, ее продуктов, кровезамещающих растворов и технических средств, используемых в трансфузионно-инфузионной терапии».
- 2.6 Поставщиком компонентов донорской крови является Государственное бюджетное учреждение «Республиканская станция переливания крови».
- 2.7 Медицинские организации ежегодно, не позднее 1 ноября направляют в ГБУ «Республиканская станция переливания крови» заявку на обеспечение компонентами донорской крови с указанием предполагаемой годовой потребности с учетом профиля медицинских организаций и особенностей структуры коечного фонда (согласно Приложению №2 к настоящему Порядку)
- 2.8 В заявке на обеспечение компонентами донорской крови позиция «Наименование компонентов донорской крови» заполняется в соответствии с Номенклатурой компонентов донорской крови (согласно Приложению №3 к настоящему Порядку). Приложением к заявке на обеспечение компонентами донорской крови предоставляются: заверенные надлежащим образом копии лицензий на медицинскую деятельность, копия приказа медицинской организации о назначении ответственного трансфузиолога, а также копии доверенностей на лиц, ответственных за оформление заявок и получение компонентов донорской крови, справка о структуре коечного фонда, данные о трансфузионной активности за последние 12 месяцев.
- 2.9 Главный врач ГБУ «РСПК» до 1 декабря на основании поданных заявок от медицинских организаций формирует годовой план по заготовке донорской крови, обеспечивающий удовлетворение потребности медицинских организаций региона в компонентах донорской крови. Главный врач ГБУ «РСПК» может обратиться к главному врачу медицинской организации за разъяснениями по предполагаемым объемам обеспечения компонентами донорской крови. Главный врач ГБУ «РСПК» может направить в Министерство здравоохранения ЧР предложение по корректировке государственного задания.
- 2.10 Информация о полученных и неиспользованных компонентах донорской крови передается медицинскими организациями в ГБУ «РСПК» с объяснением по каждому случаю списания компонентов донорской крови. Срок предоставления данных – 1 раз в квартал, не позднее 5 числа месяца, следующего за отчетным кварталом.

3. Порядок получения гемокомпонентов медицинскими

организациями

- 3.1. Заявки на получение гемокомпонентов направляются в экспедицию ГБУ «РСПК» (в соответствии с приложением №4 к настоящему Порядку).
- 3.2. В заявке на получение компонентов донорской крови указывается медицинская организация, группа крови и резус фактор запрашиваемых компонентов, объем запрашиваемой среды (в дозах - для тромбоконцентрата, в литрах - для эритроцитсодержащих сред и СЗП). Наименование запрашиваемого компонента должно соответствовать номенклатуре производимых в ГБУ «РСПК» гемокомпонентов.
- 3.3. В случаях, предусмотренных приказом Министерства здравоохранения РФ №183 от 02 апреля 2013 г. «Об утверждении правил клинического использования крови и (или) ее компонентов» в заявке на эритроцитсодержащие среды (ЭСС), помимо групповой, резус и Kell принадлежности, указывается фенотип пациента (Cc, Ee, Cw, Kk), отмечается необходимость индивидуального подбора, предпочтительный вид компонента донорской крови с обоснованием выбора. Заявки на индивидуальный подбор дополнительно согласовывать с врачами иммунологического отдела клиничко – диагностической лаборатории ГБУ «РСПК» по телефону 8(8712) 21-21-27. С целью уточнения наличия необходимого количества компонентов донорской крови и корректировки заявки рекомендуется предварительно подавать заявку по телефону 8(8712)21-21-26 (экспедиция ГБУ «РСПК»).
- 3.4. Заявки на получение гемокомпонентов принимаются экспедицией ГБУ «РСПК» по форме, определенной приложением 23 к приказу Министерства здравоохранения СССР №1055 от 7 августа 1985 г. «Об утверждении форм первичной документации для учреждений службы крови» (форма 421/у) с внесением изменений в соответствии с документами нормативной базы по трансфузиологии.
- 3.5. Возможность удовлетворения плановых заявок на получение компонентов донорской крови определяется пропорционально имеющемуся в ГБУ «РСПК» запасу компонентов донорской крови и при надлежащем обосновании трансфузий. Порядок и срок рассмотрения заявки на донорскую кровь осуществляется в соответствии с приказом Министерства здравоохранения РФ от 30 октября 2015 года №772н «Об утверждении порядка и срока рассмотрения заявки на донорскую кровь и (или) ее компоненты». Лицо, обеспечивающее в медицинской организации формирование заявок на получение гемокомпонентов, ответственно за предоставление в ГБУ «РСПК» достоверной информации.
- 3.6. При госпитализации больных, для проведения плановых хирургических вмешательств, предполагающих использование компонентов крови, ответственные трансфузиологи и лечащие врачи должны информировать родственников больного о возможности добровольного донорства крови в пользу пациента (в соответствии с пунктом 2 статьи 6 ФЗ РФ от 20 июля 2012 г. №125 – ФЗ «О донорстве крови и ее компонентов»). Доноры - родственники направляются в ГБУ «РСПК» в отдел комплектования донорских кадров, где они проходят медицинское

освидетельствование согласно приказу Министерства здравоохранения РФ №364 от 14 сентября 2001 г. «Об утверждении порядка медицинского обследования донора крови и ее компонентов». Информацию из отдела комплектования донорских кадров о сдавших кровь «донорах – родственниках» можно получить по телефону 8(8712) 21-21-37.

3.7. Заявки на плановое обеспечение медицинских организаций свежезамороженной плазмой, эритроцитсодержащими средами, концентратом тромбоцитов принимаются ежедневно, кроме субботы и воскресенья, с 8:00 до 15:00 часов по телефону 8(8712) 21-21-26.

3.8. Заявки на экстренное обеспечение компонентами крови принимаются ГБУ «РСПК» ежедневно круглосуточно по телефону 8(8712) 21-21-26.

При оформлении заявки на тромбоконцентрат необходимо учитывать, что данный гемокомпонент имеет короткий срок хранения (до 5-ти суток), в связи с чем его заказ необходимо предварительно согласовывать по телефону 8(8712)21-21-26.

4. Порядок транспортировки компонентов донорской крови

4.1. Транспортировка компонентов донорской крови осуществляется с соблюдением требований, определенных постановлением Правительства Российской Федерации от 26 января 2010 года №29 «Об утверждении технического регламента о требованиях безопасности крови, ее продуктов, кровезамещающих растворов и технических средств, используемых в трансфузионно - инфузионной терапии» - обеспечение и регистрация выполнения требований «холодовой» цепи (отдельные термоконтейнеры для каждого вида компонентов донорской крови, датчики температуры), прослеживаемости данных о компоненте донорской крови, личной ответственности всех сотрудников на этапах транспортировки с оформлением доверенности на получение материальных ценностей, обеспеченности транспортом.

4.2. Обеспечение необходимых условий транспортировки (транспорт, наличие сертифицированных термоконтейнеров для каждого из видов получаемой продукции и датчиков температуры внутри контейнера) является ответственностью организации-получателя. Транспортировка компонентов донорской крови осуществляется только медицинским персоналом, несущим ответственность за соблюдение правил транспортировки.

4.3. Компоненты донорской крови организацией – поставщиком передаются сотруднику организации – получателя при условии наличия у него доверенности на получение компонентов донорской крови, письменной заявки на компоненты донорской крови, термоконтейнеров для каждого из видов получаемых компонентов донорской крови и датчиков температуры внутри контейнера и предъявлении документа, удостоверяющего личность получателя. При невыполнении организацией – получателем какого-либо условия из выше перечисленных, сотрудник организации – поставщика вправе отказать в выдаче

компонентов донорской крови по согласованию с ответственным врачом или администрацией организации – поставщика.

5. Обеспечение заявок на компоненты донорской крови для пациентов, госпитализированных вне рамок Территориальной программы государственных гарантий бесплатного оказания гражданам медицинской помощи

- 5.1. Заявки на компоненты донорской крови для обеспечения потребностей пациентов, госпитализированных в рамках Территориальной программы государственных гарантий бесплатного оказания гражданам медицинской помощи и на **иных** условиях (при предоставлении медицинских услуг за счет личных средств, средств работодателей, а также иных физических и юридических лиц) должны быть сформированы **отдельно**. Заявки на компоненты донорской крови для пациентов, госпитализированных на **иных** условиях, всегда персонифицированные, с обязательным указанием об **иных** условиях госпитализации. Факт указания в заявке на получение компонентов донорской крови «иные условия госпитализации» не является основанием для первоочередного выполнения заявок.
- 5.2. Правила оформления заявок на компоненты донорской крови для пациентов, госпитализированных на **иных** условиях, передача в медицинские организации, транспортировка и хранение компонентов донорской крови должны соответствовать требованиям действующего законодательства Российской Федерации и настоящего Порядка.
- 5.3. При проведении трансфузионной терапии пациентам, госпитализированным на **иных** условиях, обязательным условием является возмещение затрат на производство компонентов донорской крови путем оплаты при их получении из ГБУ «РСПК», для чего информация об использовании каждого компонента донорской крови должна быть передана в бухгалтерию организации – поставщика.
- 5.4. Ответственность за передачу организации – поставщику информации о проведении трансфузионной терапии пациентам, госпитализированным на **иных** условиях, возлагается на должностные лица организаций – получателей.