

**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:

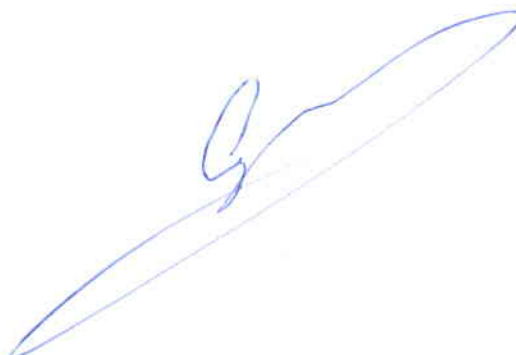
1. Утвердить Порядок обеспечения медицинских организаций государственной системы здравоохранения Чеченской Республики компонентами донорской крови (далее - Порядок)
2. Главному врачу Государственного бюджетного учреждения «Республиканская станция переливания крови» Татаевой З.М.:
 - 2.1. Организовать 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



Приложение
к приказу Министерства
здравоохранения ЧР № 415 от 06.12.2016

**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 клинико – 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.