

от 19.02.2001 г

№ 87

**Об организации карантинизации компонентов крови
на Станции переливания крови и в отделениях переливания крови
лечебных учреждений Комитета здравоохранения г. Москвы**

В связи с развитием эпидемии ВИЧ-инфекции и вирусных гепатитов в Московском регионе, существенно возрастает риск переливания крови и ее компонентов от инфицированных вирусами иммунодефицита человека, гепатитов В и С доноров, находящихся в стадии диагностического «окна».

В целях повышения вирусобезопасности компонентов донорской крови, заготовленной на Станции переливания крови и в отделениях переливания крови лечебно-профилактических учреждений Комитета здравоохранения г. Москвы

П Р И К А З Ы В А Ю:

1. УТВЕРДИТЬ:

1.1. Положение об отделении карантинизации плазмы крови Станции переливания крови Комитета здравоохранения г. Москвы (приложение 1).

1.2. Регламент карантинизации плазмы крови в учреждениях Службы крови Комитета здравоохранения г. Москвы (приложение 2).

1.3. Положение о порядке карантинизации плазмы крови, закупленной в регионах Российской Федерации, на Станции переливания крови Комитета здравоохранения г. Москвы (приложение 3).

2. Главным врачам лечебно-профилактических учреждений Комитета здравоохранения г. Москвы:

2.1. Усилить контроль за целесообразностью назначения больным гемотрансфузий.

2.2. Не допускать переливание некарантинизированной крови в педиатрической практике с 25.02.2001 г.

3. Главному врачу Станции переливания крови Комитета здравоохранения г. Москвы Уразову С.Х.:

3.1. Организовать работу по карантинизации плазмы крови, получаемой на Станции переливания крови Комитета здравоохранения, а также закупаемой в регионах Российской Федерации в соответствии с приложениями 1,2,3 к настоящему приказу.

3.2. Представить предложения в Комитет здравоохранения по закупке необходимого низкотемпературного оборудования для дальнейшего развития карантинизации препаратов крови. Срок 01.03.2001 г.

3.3. Подготовить и представить в Комитет здравоохранения предложения по проведению карантинизации эритроцитарной и тромбоцитарной массы, срок до 01.03.2001 г.

3.4. Обеспечить проведение карантинизации плазмы крови, получаемой на договорных условиях от СПК-поставщиков в соответствии с приложением 3 к настоящему приказу.

3.5. С 25.02.2001 г. в лечебно-профилактические учреждения педиатрического профиля выделять только карантинизированную плазму крови.

3.6. Разработать и внедрить на Станции переливания крови и в отделениях переливания крови ЛПУ Комитета здравоохранения компьютерные программные комплексы для контроля закладки, хранения, выбраковки и выдачи в лечебно-профилактические учреждения карантинизированной плазмы крови. Срок 01.05.2001 г.

3.7. Провести обучение персонала отделений переливания крови ЛПУ Комитета здравоохранения работе с программой автоматизированного рабочего места по контролю закладки, хранения, выбраковки и выдачи в лечебно-профилактические учреждения карантинизированной плазмы (АРМ – карантинизация). Срок 01.05.2001 г.

3.8. Разработать предложения по внедрению в практику работы Станции переливания крови методов диагностики нуклеиновых кислот (NAT- диагностика). Срок до 15.02.2001 г.

3.9. Подготовить предложения по прикреплению лечебно-профилактических учреждений за Станцией переливания крови Комитета здравоохранения и отделениями переливания крови ЛПУ для заготовки, хранения аутокрови и крови родственников. Срок до 25.02.2001 г.

3.10. Ежеквартально направлять в скрининговые лаборатории СПК регионов-поставщиков плазмы задания для внешнего контроля качества работы по ВИЧ-инфекции и вирусным гепатитам В и С в соответствии с приложением 3 к настоящему приказу.

4. Главным врачам лечебно-профилактических учреждений Комитета здравоохранения, имеющим в составе отделения переливания крови:

4.1. Организовать работу по карантинизации плазмы крови в соответствии с «Регламентом карантинизации плазмы крови в учреждениях Службы крови Комитета здравоохранения г. Москвы» (приложение 2 к настоящему приказу).

4.2. Представить в Комитет здравоохранения заявку на приобретение оргтехники для АРМ-карантинизация. Срок 01.03.2001 г.

4.3. Обеспечить применение компьютерных программных комплексов, разработанных на Станции переливания крови Комитета здравоохранения. Срок 01.05.2001 г.

5. Главному внештатному специалисту по инфекционным заболеваниям и СПИДу Комитета здравоохранения Малышеву Н.А., главному эпидемиологу Комитета здравоохранения Сельковой Е.П., руководителю МГЦ СПИД Мазусу А.И.:

5.1. Ежеквартально осуществлять проверки работы Станции переливания крови Комитета здравоохранения по вопросам карантинизации плазмы крови, закупленной в регионах Российской Федерации, о результатах проверок информировать Комитет здравоохранения.

6. Главному внештатному специалисту по инфекционным заболеваниям и СПИДу Комитета здравоохранения Малышеву Н.А., руководителю МГЦ СПИД Мазусу А.И.:

6.1. Ежеквартально предоставлять Станции переливания крови задания для внешнего контроля качества работы скрининговых лабораторий регионов-поставщиков свежезамороженной плазмы по ВИЧ-инфекции и вирусным гепатитам В и С.

6.2. Информировать Станцию переливания крови и Комитет здравоохранения г. Москвы о результатах решения контрольных заданий.

7. Начальнику финансово-экономического управления Комитета здравоохранения г. Москвы Лабзиной Е.Б. предусмотреть выделение дополнительных средств на приобретение необходимого оборудования для карантинизации крови на Станции переливания крови Комитета здравоохранения и создания заданий по внешнему контролю качества диагностики ВИЧ-инфекции, вирусных гепатитов В, С в ИКБ №1 и МГЦ СПИД (ИКБ №2).

8. Контроль за исполнением настоящего приказа возложить на первого заместителя председателя Комитета здравоохранения С.В. Полякова.

ПРЕДСЕДАТЕЛЬ КОМИТЕТА

А.П. Сельцовский

8. Вся поставляемая плазма сопровождается реестром доноров с указанием фамилии, имени, отчества, номера, группы крови, даты заготовки и количества плазмы в мл. Изменения в реестр доноров могут быть внесены не чаще 1 раза в 3 месяца.

9. О всех выявленных случаях заболевания, вирусносительства и сомнительных результатов исследования на инфекционные заболевания доноров СПК региона-поставщика обязана немедленно сообщить на Станцию переливания крови Комитета здравоохранения г. Москвы.

10. Все перечисленные требования к качеству и контролю свежемороженой плазмы должны быть отражены в договорах о поставке плазмы с каждой СПК региона-поставщика.

**Заместитель председателя
Комитета здравоохранения г. Москвы**

И.А. Лешкевич