

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

ФЕДЕРАЛЬНОЕ МЕДИКО-БИОЛОГИЧЕСКОЕ АГЕНТСТВО

ПИСЬМО

от 5 ноября 2013 г. N 32-Ж/8/2

Федеральное медико-биологическое агентство по поручению Минздрава России рассмотрело обращение по приказу Минздрава России от 02.04.2013 N 183н "Об утверждении правил клинического использования донорской крови и (или) ее компонентов" и сообщает.

В пункте 12 "Правил клинического использования донорской крови и (или) ее компонентов", утвержденных приказом Минздрава России от 2 апреля 2013 г. N 183н, в соответствии со структурой документа приведены общие правила проведения трансфузии (переливания) донорской крови и (или) ее компонентов.

В пунктах 25 и 26 указанных Правил конкретизированы методы исследований при выполнении плановых и экстренных трансфузий (переливаний) консервированной донорской крови и эритроцитсодержащих компонентов у реципиентов.

В пунктах 74 и 75 Правил конкретизированы методы исследований при выполнении плановых и экстренных трансфузий (переливаний) консервированной донорской крови и эритроцитсодержащих компонентов у реципиентов детского возраста.

Следовательно, при проведении переливания (трансфузии) донорской крови и ее компонентов врачи клинических отделений, а также врачи других структурных подразделений организации здравоохранения должны руководствоваться "Правилами клинического использования донорской крови и (или) ее компонентов", утвержденными приказом Минздрава России от 2 апреля 2013 г. N 183н, в полном объеме.

Одновременно сообщаем, что разъяснение законодательства РФ не входит в компетенцию ФМБА России.

Заместитель начальника
Управления организации
медицинской помощи
О.В.ЭЙХЛЕР
