



# ПРАВИТЕЛЬСТВО РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

## ПОСТАНОВЛЕНИЕ

от 4 июля 2020 г. № 986

МОСКВА

**Об отмене отдельных актов федеральных органов исполнительной власти, признании не действующими на территории Российской Федерации отдельных актов и иных документов Министерства здравоохранения РСФСР и признании не действующими на территории Российской Федерации отдельных актов и иных документов Министерства здравоохранения СССР, содержащих обязательные требования, соблюдение которых оценивается при осуществлении государственного контроля за обеспечением безопасности донорской крови и ее компонентов**

Правительство Российской Федерации **п о с т а н о в л я е т** :

1. Отменить акты федеральных органов исполнительной власти, содержащие обязательные требования, соблюдение которых оценивается при осуществлении государственного контроля за обеспечением безопасности донорской крови и ее компонентов, по перечню согласно приложению № 1.

2. Признать не действующими на территории Российской Федерации акты и иные документы Министерства здравоохранения РСФСР, содержащие обязательные требования, соблюдение которых оценивается при осуществлении государственного контроля за обеспечением безопасности донорской крови и ее компонентов, согласно приложению № 2.

3. Признать не действующими на территории Российской Федерации акты и иные документы Министерства здравоохранения СССР, содержащие обязательные требования, соблюдение которых оценивается при осуществлении государственного контроля за обеспечением безопасности донорской крови и ее компонентов, согласно приложению № 3.

4. Настоящее постановление вступает в силу с 1 января 2021 г.

Председатель Правительства  
Российской Федерации



М.Мишустин

ПРИЛОЖЕНИЕ № 1  
к постановлению Правительства  
Российской Федерации  
от 4 июля 2020 г. № 986

**П Е Р Е Ч Е Н Ь**

**отмененных актов федеральных органов исполнительной власти,  
содержащих обязательные требования, соблюдение которых  
оценивается при осуществлении государственного контроля  
за обеспечением безопасности донорской крови и ее компонентов**

1. Приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 9 января 1998 г. № 2 "Об утверждении инструкций по иммуносерологии".

2. Приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 14 сентября 2001 г. № 364 "Об утверждении Порядка медицинского обследования донора крови и ее компонентов" (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 31 октября 2001 г., регистрационный № 3009).

3. Приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 31 января 2002 г. № 25 "О введении в действие Отраслевого классификатора "Консервированная кровь человека и ее компоненты".

4. Приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 23 сентября 2002 г. № 295 "Об утверждении "Инструкции по проведению донорского прерывистого плазмафереза".

5. Приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 25 ноября 2002 г. № 363 "Об утверждении Инструкции по применению компонентов крови" (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 20 декабря 2002 г., регистрационный № 4062).

6. Приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 7 мая 2003 г. № 193 "О внедрении в практику работы службы крови в Российской Федерации метода карантинизации свежезамороженной плазмы".

7. Приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 16 февраля 2004 г. № 82 "О совершенствовании работы по профилактике посттрансфузионных осложнений".

8. Приказ Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации от 21 февраля 2005 г. № 147 "О внесении изменения в приказ Минздрава России от 7 мая 2003 г. № 193".

9. Приказ Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации от 16 апреля 2008 г. № 175н "О внесении изменений в приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 14 сентября 2001 г. № 364 "Об утверждении Порядка медицинского обследования донора крови и ее компонентов" (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 13 мая 2008 г., регистрационный № 11679).

10. Приказ Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации от 6 июня 2008 г. № 261н "О внесении изменений в приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 14 сентября 2001 г. № 364 "Об утверждении Порядка медицинского обследования донора крови и ее компонентов" (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 25 июня 2008 г., регистрационный № 11876).

11. Приказ Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации от 19 марта 2010 г. № 170 "О внесении изменений в приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 7 мая 2003 г. № 193 "О внедрении в практику работы службы крови в Российской Федерации метода карантинизации свежезамороженной плазмы".

12. Приказ Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации от 28 марта 2012 г. № 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" (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 4 мая 2012 г., регистрационный № 24048).

13. Приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 1 октября 2012 г. № 388н "О внесении изменения в приложение № 2 к приказу Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации от 28 марта 2012 г. № 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" (зарегистрирован Министерством

юстиции Российской Федерации 7 декабря 2012 г., регистрационный № 26035).

14. Приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 2 апреля 2013 г. № 183н "Об утверждении Правил клинического использования донорской крови и (или) ее компонентов" (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 12 августа 2013 г., регистрационный № 29362).

15. Приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 3 июня 2013 г. № 348н "О Порядке представления информации о реакциях и об осложнениях, возникших у реципиентов в связи с трансфузией (переливанием) донорской крови и (или) ее компонентов, в федеральный орган исполнительной власти, осуществляющий функции по организации деятельности службы крови" (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 25 июня 2013 г., регистрационный № 28873).

---

ПРИЛОЖЕНИЕ № 2  
к постановлению Правительства  
Российской Федерации  
от 4 июля 2020 г. № 986

**П Е Р Е Ч Е Н Ь**

**не действующих на территории Российской Федерации актов  
и иных документов Министерства здравоохранения РСФСР,  
содержащих обязательные требования, соблюдение которых  
оценивается при осуществлении государственного контроля  
за обеспечением безопасности донорской крови и ее компонентов**

1. Методические рекомендации "Организационные основы работы отделений переливания крови", утвержденные заместителем Министра здравоохранения РСФСР 30 мая 1980 г.

2. Приказ Министерства здравоохранения РСФСР от 14 ноября 1986 г. № 820 "О мерах по внедрению в практику метода гравитационной хирургии крови".

3. Методические рекомендации "Организация трансфузионной терапии в лечебно-профилактических учреждениях", утвержденные заместителем Министра здравоохранения РСФСР 28 ноября 1986 г.

4. Приказ Министерства здравоохранения РСФСР от 4 февраля 1987 г. № 96 "О создании лабораторий клинической иммунологии в службе крови РСФСР".

5. Приказ Министерства здравоохранения РСФСР от 29 декабря 1988 г. № 341-ДСП "О дальнейшем развитии службы крови РСФСР в 1989 - 1990 годах".

ПРИЛОЖЕНИЕ № 3  
к постановлению Правительства  
Российской Федерации  
от 4 июля 2020 г. № 986

**П Е Р Е Ч Е Н Ь**

**не действующих на территории Российской Федерации  
актов и иных документов Министерства здравоохранения СССР,  
содержащих обязательные требования, соблюдение которых  
оценивается при осуществлении государственного контроля за  
обеспечением безопасности донорской крови и ее компонентов**

1. Инструкция о медицинском освидетельствовании, учете и порядке получения крови от доноров службы переливания крови и сети противокоревых пунктов, утвержденная заместителем Министра здравоохранения СССР 3 мая 1956 г.
2. Приказ Министерства здравоохранения СССР от 14 октября 1959 г. № 452.
3. Положение о работе органов здравоохранения и обществ Красного Креста и Красного Полумесяца по комплектованию доноров, утвержденное заместителем Министра здравоохранения СССР 22 сентября 1961 г. и заместителем председателя Исполкома Союза обществ Красного Креста и Красного Полумесяца СССР 8 сентября 1961 г.
4. Приказ Министерства здравоохранения СССР от 7 июня 1962 г. № 280.
5. Приказ Министерства здравоохранения СССР от 15 января 1970 г. № 17 "Об утверждении Положения о станции переливания крови".
6. Приказ Министерства здравоохранения СССР от 15 февраля 1972 г. № 132-дсп "О внедрении в практику учреждений службы крови метода плазмафереза".
7. Инструкция по иммунизации доноров стафилококковым анатоксином и проведению плазмафереза для получения антистафилококковой плазмы, утвержденная заместителем Министра здравоохранения СССР 2 августа 1977 г. № 10-8/49.

8. Инструкция по медицинскому освидетельствованию доноров крови, утвержденная заместителем Министра здравоохранения СССР 17 октября 1978 г. № 06-14/13.

9. Приказ Министерства здравоохранения СССР от 10 июня 1981 г. № 631 "Об упорядочении организации сбора плацентарной и абортной крови для производства лечебно-профилактических препаратов в стране".

10. Для служебного пользования.

11. Приказ Министерства здравоохранения СССР от 23 мая 1985 г. № 700 "О мерах по дальнейшему предупреждению осложнений при переливании крови, ее компонентов, препаратов и кровезаменителей".

12. Инструкция по интенсивному цитаферезу и плазмаферезу у доноров и больных с помощью сепараторов клеток крови и рефрижераторных центрифуг, утвержденная первым заместителем Министра здравоохранения СССР 10 сентября 1985 г.

13. Для служебного пользования.

14. Приказ Министерства здравоохранения СССР от 18 апреля 1986 г. № 539 "Об организации лабораторий клинической иммунологии".

15. Инструкция по переливанию крови и ее компонентов, утвержденная заместителем Министра здравоохранения СССР 3 декабря 1986 г.

16. Инструкция о порядке обследования доноров и населения на СПИД и проведения диспансерного наблюдения за лицами, инфицированными вирусом иммунодефицита человека (ВИЧ), утвержденная заместителем Министра здравоохранения СССР 2 февраля 1987 г.

17. Инструкция по фракционированию консервированной крови на клеточные компоненты и плазму, утвержденная заместителем Министра здравоохранения СССР 11 июня 1987 г. № 06-14/24.

18. Приказ Министерства здравоохранения СССР от 19 сентября 1988 г. № 716 "О дополнении к приказу Минздрава СССР от 18.04.86 № 539 "Об организации лабораторий клинической иммунологии".