



Министерство здравоохранения
Российской Федерации
**ФЕДЕРАЛЬНОЕ
МЕДИКО-БИОЛОГИЧЕСКОЕ
АГЕНТСТВО
(ФМБА России)**

123182, Москва, Волоколамское шоссе, 30
Телеграфн. адрес: 123182, Москва, Полет
Тел. 190-3325 Факс 190-0725
E-mail: fmbaros@fmbaros.ru

Руководителям учреждений
службы крови

29.06.2014 № 32-024/412

на № _____

О доработках АИСТ

Уважаемые коллеги!

Доводим до Вашего сведения, что в соответствии положениями санитарно-эпидемиологических правил СП 3.1.5.2826-10 «Профилактика ВИЧ-инфекции» (далее – СП) в автоматизированной информационной системе трансфузиологии (АИСТ) произведены следующие доработки:

1. Запрет проведения инактивации (редукции) патогенных биологических агентов плазмы для клинического использования до окончания срока карантина при условии отсутствия молекулярно-биологического исследования крови донора на маркеры и (или) возбудители гемотрансмиссивных инфекций (согласно пункту 8.4.2.9.2. СП).

2. Запрет выдачи инаktivированной плазмы для клинического использования до окончания срока карантина при условии отсутствия молекулярно-биологического исследования крови донора на маркеры и (или) возбудители гемотрансмиссивных инфекций (согласно пункту 8.4.2.9.2. СП).

3. Запрет проведения инактивации (редукции) патогенных биологических агентов плазмы для клинического использования по истечении 180 суток (в случае неявки донора для повторного обследования) при условии отсутствия молекулярно-биологического исследования крови донора на маркеры и (или) возбудители гемотрансмиссивных инфекций (согласно пункту 8.4.2.9.1. СП).

4. Запрет выдачи инаktivированной плазмы для клинического использования по истечении 180 суток (в случае неявки донора для повторного обследования) при условии отсутствия молекулярно-биологического исследования крови донора на маркеры и (или) возбудители гемотрансмиссивных инфекций (согласно пункту 8.4.2.9.1. СП).

При ответе ссылаться на наш исх. №

5. Запрет выдачи компонентов крови с малым сроком годности (до 60 дней) при условии отсутствия молекулярно-биологического исследования крови донора на маркеры и (или) возбудители гемотрансмиссивных инфекций (согласно пункту 8.4.2.10 СП).

Указанные доработки поэтапно, в течение третьего квартала 2017 года, активируются на всех станциях переливания крови в целях реализации мероприятий, связанных с обеспечением безопасности донорской крови и ее компонентов.

Начальник Управления
организации службы крови



О.В. Эйхлер