

О дополнительных мерах по обеспечению бесперебойной работы субъектов службы крови

Изменения и дополнения:

Приказ Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 30 апреля 2020 г. № 497 <U620e1699>

Приказ Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 22 июня 2021 г. № 733

На основании части первой статьи 8 Закона Республики Беларусь от 7 января 2012 г. «О предупреждении распространения заболеваний, представляющих опасность для здоровья населения, вируса иммунодефицита человека», части второй статьи 18 Закона Республики Беларусь от 18 июня 1993 г. «О здравоохранении» (далее – Закон о здравоохранении), Положения о Министерстве здравоохранения Республики Беларусь, утвержденного постановлением Совета Министров Республики Беларусь от 28 октября 2011 г. № 1446, в целях обеспечения бесперебойной работы субъектов службы крови по заготовке крови, ее компонентов в условиях регистрации заболеваемости инфекцией COVID-19 ПРИКАЗЫВАЮ:

1. Директору государственного учреждения «Республиканский научно-практический центр трансфузиологии и медицинских биотехнологий» (далее – ГУ «РНПЦ трансфузиологии и медицинских биотехнологий»), директору государственного учреждения «Республиканский научно-практический центр детской онкологии, гематологии и иммунологии», начальникам главных управлений по здравоохранению (здравоохранения) областных исполнительных комитетов, председателю комитета по здравоохранению Минского городского исполнительного комитета в порядке, установленном законодательством:

1.1. принять дополнительные меры по недопущению снижения объемов заготовки крови, ее компонентов подчиненными субъектами службы крови:

1.1.1. создать и обеспечить поддержание в субъектах службы крови, а при необходимости в больничных организациях здравоохранения (далее – БОЗ) неснижаемого резерва крови, ее компонентов;

1.1.2. организовать на базе центров управления запасами компонентов крови ГУ «РНПЦ трансфузиологии и медицинских биотехнологий», областных центров трансфузиологии (областных станций переливания крови) круглосуточный сбор, анализ и оценку оперативной информации о складывающейся медицинской обстановке в регионе ответственности, резервах крови, ее компонентов в субъектах службы крови и БОЗ, а также о фактической потребности БОЗ в крови, ее компонентах;

1.1.3. осуществлять действенный контроль над своевременностью исполнения субъектами службы крови заявок БОЗ на кровь, ее компоненты, транспортировкой, хранением и рациональным использованием крови, ее компонентов в БОЗ;

1.1.4. активизировать мероприятия по рекрутированию доноров крови, ее компонентов (далее – доноры), в том числе среди лиц, переболевших инфекцией COVID-19;

1.1.5. не допускать необоснованной отмены (переноса) дней донора, проводимых выездными бригадами по забору крови, ее компонентов;

1.1.6. в случае необходимости изыскать резервы для наращивания количества объектов и объемов заготовки крови, ее компонентов выездными бригадами по забору крови, ее компонентов;



1.1.7. с учетом проводимых санитарно-противоэпидемических мероприятий предусмотреть возможность заготовки крови, ее компонентов непосредственно на базе субъектов службы крови по принципу работы выездных бригад по забору крови, ее компонентов;

1.2. принять дополнительные меры по недопущению передачи инфекции COVID-19 в субъектах службы крови:

1.2.1. обеспечить работников субъектов службы крови средствами индивидуальной защиты и антисептическими средствами в порядке, установленном Министерством здравоохранения Республики Беларусь;

1.2.2. в субъектах службы крови, являющихся структурными подразделениями организаций здравоохранения, разделить потоки доноров и пациентов: организовать отдельный вход для доноров, обеспечить условия для прохождения донорами медицинского осмотра отдельно от пациентов. При невозможности организации вышеуказанных мероприятий заготовку крови, ее компонентов на базе структурных подразделений организаций здравоохранения прекратить до особого распоряжения, объемы заготовки крови, ее компонентов перераспределить между субъектами службы крови;

1.2.3. при входе в здания субъектов службы крови (помещения, в которых осуществляется работа выездных бригад по забору крови, ее компонентов) обеспечить температурный контроль лиц, обратившихся для выполнения донорской функции, посредством аппаратов для измерения температуры тела бесконтактным способом. В случае регистрации у данных лиц температуры тела свыше 37 градусов Цельсия, а также выявления симптомов респираторных инфекций к выполнению донорской функции не допускать;

1.2.4. организациям здравоохранения по запросам субъектов службы крови обеспечить предоставление в виде электронного документа формы 1 мед/у-10 «Выписка из медицинских документов», а также иной информации, составляющей врачебную тайну, без согласия пациентов или лиц, указанных в части второй статьи 18 Закона о здравоохранении;

1.2.5. в ходе медицинского осмотра доноров обеспечить:

сбор подробного анамнеза и опрос на предмет выявления фактов посещения стран, неблагополучных по инфекции COVID-19, а также активное выявление лиц, контактных по инфекции COVID-19;

передачу в учреждения, осуществляющие в соответствии с законодательными актами государственный санитарный надзор, информации о лицах с подозрением на инфекцию COVID-19, контактных по инфекции COVID-19, а также имеющих в анамнезе сведения о посещении стран, неблагополучных по инфекции COVID-19;

активное выявление симптомов респираторных инфекций;

1.2.6. установить следующие сроки действия временных противопоказаний для сдачи донорами крови, ее компонентов:

лица с подтвержденной инфекцией COVID-19 – четыре недели с даты полного клинического и лабораторного выздоровления. В случае применения в отношении компонентов крови технологий редукции патогенных биологических агентов (патогенредукции) – пятнадцать суток с даты полного клинического и лабораторного выздоровления;

лица, имеющие в анамнезе сведения о посещении стран, неблагополучных по инфекции COVID-19, – в течение двух недель со дня возвращения из страны, неблагополучной по инфекции COVID-19.

2. Директору ГУ «РНПЦ трансфузиологии и медицинских биотехнологий», главным врачам государственных учреждений «Брестская областная станция переливания крови», «Гомельский областной центр трансфузиологии», государственного учреждения здравоохранения «Гродненский областной центр трансфузиологии», учреждений здравоохранения «6-я городская клиническая больница» г. Минска, «Могилевская

областная станция переливания крови» для обеспечения БОЗ компонентами плазмы, используемыми для оказания медицинской помощи пациентам в качестве средств пассивной иммунизации, производства лекарственных средств из плазмы крови организовать:

2.1. закупку наборов для определения в образцах сыворотки (плазмы) крови доноров антител, иммуноглобулинов класса G (IgG), включая нейтрализующие антитела к рецептор-связывающему домену (RBD) субъединицы S1 спайкового белка SARS-CoV-2;

2.2. рекрутирование для выполнения донорской функции лиц, переболевших инфекцией COVID-19;

2.3. определение титра антител иммуноглобулинов класса G (IgG), включая нейтрализующие антитела к рецептор-связывающему домену (RBD) субъединицы S1 спайкового белка SARS-CoV-2;

в образцах сыворотки (плазмы) крови доноров из числа лиц:
переболевших инфекцией COVID-19;

обратившихся для выполнения донорской функции и имеющих в анамнезе сведения о посещении стран, неблагополучных по инфекции COVID-19;

имевших статус контактного по инфекции COVID-19;

прошедших вакцинацию против коронавируса COVID-19 (при наличии подтверждающих документов);

2.4. применение в отношении компонентов плазмы, используемых для оказания медицинской помощи пациентам в качестве средств пассивной иммунизации, технологий редукции патогенных биологических агентов.

4. Внести в Инструкцию по обеспечению инфекционной безопасности крови, ее компонентов, утвержденную приказом Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 3 января 2019 г. № 7, следующие изменения:

пункт 28 дополнить частью следующего содержания:

«Обязательной карантинизации подлежат компоненты плазмы, предназначенные для медицинского применения. Допускается медицинское применение некарантинизированных (не прошедших карантинное хранение) компонентов плазмы, используемых для оказания медицинской помощи пациентам в качестве средств пассивной иммунизации, при условии применения в отношении них технологий редукции патогенных биологических агентов (патогенредукции).»;

пункт 34 изложить в следующей редакции:

«34. Карантинизация компонентов плазмы, используемых для промышленного производства лекарственных средств, осуществляется в соответствии с законодательством о лекарственных средствах.».

5. Номенклатуру крови, ее компонентов, заготавливаемых от доноров или производимых различными методами из крови доноров и предназначенных для оказания медицинской помощи и иных целей, утвержденную приказом Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 6 апреля 2018 г. № 323, дополнить пунктом 11 следующего содержания:

«11. Номенклатура крови, ее компонентов, заготавливаемых от доноров или производимых различными методами из крови доноров и используемых для оказания медицинской помощи пациентам в качестве средств пассивной иммунизации:

плазма, иммунная, анти-COVID-19;

плазма, иммунная, анти-COVID-19, прошедшая карантинное хранение;

плазма, иммунная, анти-COVID-19, карантинизированная;

плазма, иммунная, анти-COVID-19, патогенредуцированная;

плазма, иммунная, анти-COVID-19, прошедшая карантинное хранение, патогенредуцированная;

плазма, иммунная, анти-COVID-19, карантинизированная, патогенредуцированная;

плазма, иммунная, анти-COVID-19, ОЛ;

плазма, иммунная, анти-COVID-19, ОЛ, прошедшая карантинное хранение;
плазма, иммунная, анти-COVID-19, ОЛ, карантинизированная;
плазма, иммунная, анти-COVID-19, ОЛ, патогенредуцированная;
плазма, иммунная, анти-COVID-19, ОЛ, прошедшая карантинное хранение,
патогенредуцированная;
плазма, иммунная, анти-COVID-19, ОЛ, карантинизированная,
патогенредуцированная.».

6. Пункт 1 Порядка информационного обмена между организациями переливания крови и иными организациями здравоохранения по вопросам обеспечения безопасности и качества крови, ее компонентов, утвержденного приказом Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 6 апреля 2018 г. № 326, дополнить абзацем следующего содержания:

«инфекция COVID-19, посещение страны, неблагополучной по инфекции COVID-19, контакт по инфекции COVID-19.».

7. Контроль за исполнением настоящего приказа возложить на первого заместителя Министра Пиневица Д.Л.

Министр

В.С.Караник