



МІНІСТЭРСТВА  
АХОВЫ ЗДАРОЎЯ  
РЭСПУБЛІКІ БЕЛАРУСЬ

МИНИСТЕРСТВО  
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

**ЗАГАД**

29.12.2018 № 1429

г.Мінск

**ПРИКАЗ**

г.Минск

Об утверждении формы  
мониторинга показателей  
деятельности лабораторий  
бактериологического контроля  
организаций переливания крови

На основании подпункта 9.1 пункта 9 Положения о Министерстве здравоохранения Республики Беларусь, утвержденного постановлением Совета Министров Республики Беларусь от 28 октября 2011 г. № 1446 «О некоторых вопросах Министерства здравоохранения и мерах по реализации Указа Президента Республики Беларусь от 11 августа 2011 г. № 360», в целях совершенствования работы организаций переливания крови

**ПРИКАЗЫВАЮ:**

1. Утвердить форму мониторинга показателей деятельности лабораторий бактериологического контроля организаций переливания крови согласно приложению.

2. Начальникам главных управлений по здравоохранению (здравоохранения) областных исполнительных комитетов, председателю комитета по здравоохранению Минского городского исполнительного комитета обеспечить один раз в полугодие в срок не позднее 10-го числа месяца, следующего за отчетным полугодием, предоставление в государственное учреждение «Республиканский научно-практический центр трансфузиологии и медицинских биотехнологий» результатов мониторинга показателей деятельности лабораторий бактериологического контроля организаций переливания крови (за область, г. Минск).

3. Директору государственного учреждения «Республиканский научно-практический центр трансфузиологии и медицинских биотехнологий» Карпенко Ф.Н. обеспечить один раз в полугодие, в срок не позднее 20-го числа месяца следующего за отчетным полугодием, предоставление в главное управление организации медицинской помощи, экспертизы, обращений граждан и юридических

лиц Министерства здравоохранения сводной информации о результатах мониторинга показателей деятельности лабораторий бактериологического контроля организаций переливания крови республики.

4. Контроль за исполнением настоящего приказа возложить на Первого заместителя Министра Пиневича Д.Л.

Министр



В.А.Малашко

Приложение к приказу  
 Министерства здравоохранения  
 Республики Беларусь  
 29.12.2018 № 1429

Форма мониторинга показателей  
 деятельности лабораторий  
 бактериологического контроля  
 организаций переливания крови

1. Результаты испытаний по показателю бактериальная контаминация крови, ее компонентов.

Наименование	Результат испытания крови, ее компонентов, заготовленных (переработанных, произведенных) методами							
	центрифугирования		афереза				другими методами	
			мануального		автоматического			
	положительный	отрицательный	положительный	отрицательный	положительный	отрицательный	положительный	отрицательный
Кровь цельная								
Эритроцитные компоненты крови – всего								
из них: обедненные лейкоцитами различными методами (далее – ОЛ)								
с удаленным лейкотромбоцитным слоем								
криоконсервированные								
отмытые – всего								
из них:								
мануальным методом								
автоматическим методом								
ОЛ, в добавочном растворе								
Тромбоцитные компоненты крови – всего								
из них: ОЛ								
криоконсервированные								

пулированные, ОЛ, в добавочном растворе								
Компоненты плазмы, за исключением криопреципитата, – всего								
из них: ОЛ								
Криопреципитат – всего								
из них: криопреципитат, замороженный								
криопреципитат, лиофилизированный								

## 2. Результаты испытаний по показателю стерильность.

Наименование	Результат испытания	
	отрицательный	положительный
Альбумин, раствор для инфузий 50 мг/мл – всего		
из них:		
промежуточный продукт		
лекарственное средство		
Альбумин, раствор для инфузий 100 мг/мл – всего		
из них:		
промежуточный продукт		
лекарственное средство		
Альбумин, раствор для инфузий 200 мг/мл – всего		
из них:		
промежуточный продукт		
лекарственное средство		
Иммуноглобулин человека антирезус анти-D, раствор для внутримышечного введения 750 МЕ/1,5 мл – всего		
из них:		
промежуточный продукт		
лекарственное средство		
Иммуноглобулин человека антирезус анти-D, раствор для внутримышечного введения 1500 МЕ/3 мл – всего		
из них:		
промежуточный продукт		
лекарственное средство		
Иммуноглобулин человека антистафилококковый, раствор для инъекций в ампулах 3 мл – всего		
из них:		
промежуточный продукт		
лекарственное средство		
Тромбин, порошок лиофилизированный для приготовления раствора для местного применения – всего		
из них:		
промежуточный продукт		
лекарственное средство		
Фибринолат, набор для приготовления гемостатического геля для местного применения в комплекте с набором для растворения и нанесения – всего		
из них:		

промежуточный продукт		
лекарственное средство		
Фибриностаг М, набор для приготовления гемостатического геля для местного применения в комплекте с набором для растворения и нанесения – всего		
из них:		
промежуточный продукт		
лекарственное средство		

## 3. Результаты испытаний по показателю микробиологическая чистота.

Наименование	Результат испытания	
	отрицательный	положительный
Сырье и полуфабрикаты – всего		
в том числе:		
плазма, для производства лекарственных средств – всего		
в том числе:		
плазма, изоиммунная, с анти-RhD-антителами		
плазма, иммунная, антистафилококковая		
плазма, иммунная, противогерпетическая		
осадок II+III (дериват плазмы крови человека)		
альбумин сухой (полуфабрикат)		
Вода – всего		
в том числе:		
вода очищенная		
вода для инъекций		
Нестерильные субстанции, используемые при промышленном производстве лекарственных средств (входной контроль)		

