

VALSTS ASINSDONORU CENTRS

ASINS KOMPONENTU IZSEKOJAMĪBA ĀRSTNIECĪBAS IESTĀDĒS

Metodiskie norādījumi

RĪGA 2013

Cien. kolēģi!

Šis metodiskais materiāls izskaidro ārstniecības personām asins komponentu identifikācijas un izsekojamības principus transfūzijas ķēdes posmā no izplatīšanas līdz pārļiešanai recipientam vai otrādi.

Anna Šteinerte

VADC direktora vietniece medicīniskā darbā

Ingrīda Sisene

VADC direktora vietniece laboratoriju darbā

Asins komponentu izsekojamība ārstniecības iestādēs***Vispārējā informācija***

LR MK noteikumu Nr.1037 no 27.12.2005. „Noteikumi par cilvēka asiņu un asins komponentu savākšanas, testēšanas, apstrādes, uzglabāšanas un izplatīšanas kvalitātes un drošības standartiem un kompensāciju par izdevumiem zaudētā asins apjoma atjaunošanai” 7.pielikuma p.5. nosaka prasības asins komponentu izsekojamībai, kas ietver asins komponentu sagatavotāja nosaukumu un adresi, komponenta identifikācijas kodus (donācijas Nr. un produkta kods), recipienta vārdu, uzvārdu, personas kodu, deklarēto dzīvesvietu, asins komponentu pārļiešanas vai iznīcināšanas datumu un apstiprinājumu.

Noteikumi paredz, ka „asins komponentu saņemšanu no Valsts asinsdonoru centra vai asins sagatavošanas nodaļas (turpmāk - sagatavotājs), uzglabāšanu, saderinātu komponentu izsniegšanu pārļiešanai savā ārstniecības iestādē nodrošina, kā arī transfūzijas palīdzību ārstniecības iestādē uzrauga noteikta ārstniecības iestādes struktūrvienība (turpmāk - asins kabinets)”. Šie noteikumi paredz arī visu asins kabineta personāla darbību dokumentēšanu, saglabājot liecības asins komponentu izsekojamībai.

Metodisko norādījumu mērķis

ir izskaidrot ārstniecības personām asins komponentu identifikācijas un izsekojamības principus transfūzijas ķēdes posmā no izplatīšanas līdz pārļiešanai recipientam vai otrādi.

Asins komponentu marķēšana un identifikācija

ISBT (angl. *International Society of Blood Transfusion*) 128 standartā noteiktas prasības katras asins/asins komponenta devas marķēšanai, starptautiski asins produktu nosaukumi, svītrkodu un etiķešu datu struktūra. Donācijas numurs un produkta kods nodrošina pilnu asins komponenta izsekojamību no donora līdz recipientam un otrādi (skat: www.vadc.gov.lv /ārstniecības personām/ metodiskie norādījumi M-07/01 „Marķēšanas principi, prasības un to interpretācija”).

Asins komponenta etiķetes struktūra



Asins komponentu etiķetes apakšējā daļā esošā informācija (noplēšamu svītrkodu veidā) palīdz asins kabineta personālam organizēt un nodrošināt asins komponentu izsekojamību ārstniecības iestādē.

Asins komponentu izsekojamība

Asins kabinets no asins sagatavošanas iestādes saņem marķētus asins komponentus pēc dokumentēta pieprasījuma.

Asins komponenta saņemšanu un izsniegšanu pārliešanai asins kabinetā dokumentē asins komponentu reģistrācijas žurnālā (ielīmē donācijas Nr. un produkta koda uzlīmi no etiķetes apakšējās daļas).

Lai nodrošinātu izsekojamību laboratorijā, veicot donora – recipienta asins saderības testus, ar donācijas Nr. uzlīmi marķē stobriņu ar eritrocītu masu no komponenta caurulītes marķēta segmenta. Ar pārējām donācijas Nr. uzlīmēm marķē pacienta asins karti un laboratorijas protokolu. Saderināto eritrocītu masu nogādā nodaļā.

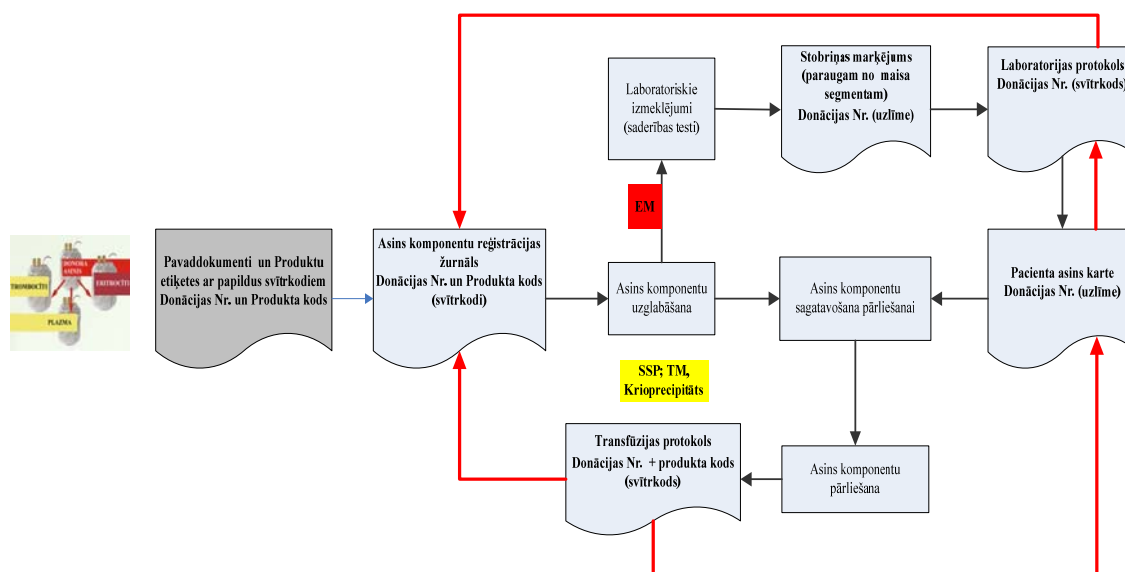
Katra asins komponenta pārliešanu dokumentē, noformējot transfūzijas protokolu, kurā ielīmē produkta koda un donācijas Nr. uzlīmi.

Ja kāds no asins komponentiem netiek izmantots pārliešanai, bet tiek iznīcināts, produkta koda un donācijas Nr. uzlīmi ielīmē aktā par utilizāciju. Aktu noformē saskaņā ar ārstniecības iestādē noteikto kārtību.

Dokumentāciju par asins komponentu izsekojamību uzglabā saskaņā ar valsts spēkā esošās likumdošanas prasībām.

Shēma

„Asins komponentu izsekojamība ārstniecības iestādē”



Rīcība

Dokuments

→ Izsekojamības ceļš