



MINISTERUL SĂNĂTĂȚII AL REPUBLICII MOLDOVA

ORDIN
mun. Chișinău

„11” „02” 2015

nr. 88

**Privind actualizarea ordinului Ministerului Sănătății
nr.62 din 01.02.2011 „Cu privire la trasabilitatea produselor sanguine”**

În conformitate cu Legea nr.241-XVI din 20.11.2008 privind donarea de sânge și transfuzia sanguină, obiectivele incluse în Programul național „Securitatea transfuzională și autoasigurarea țării cu preparate sanguine pentru anii 2012-2016”, aprobat prin Hotărârea Guvernului nr.134 din 27.02.13, în scopul reglementării înregistrării datelor referitoare la trasabilitatea produselor sanguine, în temeiul prevederilor Regulamentului privind organizarea și funcționarea Ministerului Sănătății, aprobat prin Hotărârea Guvernului nr.397 din 31 mai 2011,

ORDON:

1. Anexa nr.1 „Datele de identificare a componentelor sanguine pentru utilizare terapeutică, produse de centrele de transfuzie a sângelui” la Elementele de identificare și înregistrare obligatorie a trasabilității produselor sanguine în cadrul sistemului de sănătate, aprobate prin Ordinul Ministerului Sănătății nr.62 din 01.02.2011 „Cu privire la trasabilitatea produselor sanguine”, se expune în redacție nouă, conform anexei.
2. Conducătorilor instituțiilor medico-sanitare republicane, municipale, raionale, Centrelor de Transfuzie a Sângelui a lua act de cunoștință și îndeplinire necondiționată a prevederilor prezentului ordin.
3. Centrul Național de Transfuzie a Sângelui și Comisia de specialitate a Ministerului Sănătății în hematologie și transfuziologie vor acorda suport consultativ-metodic la organizarea procesului de înregistrare și documentare a trasabilității produselor sanguine.
4. Consiliul Național de Evaluare și Acreditare în Sănătate va organiza controlul respectării trasabilității produselor sanguine, în cadrul evaluării și acreditării centrelor de transfuzie a sângelui și instituțiilor medico-sanitare în componența cărora sunt secții de transfuzie a sângelui.
4. Centrul Național de Transfuzie a Sângelui va organiza monitorizarea procesului de înregistrare și documentare a trasabilității produselor sanguine în activitatea instituțiilor medico-sanitare.
5. Centrul Național de Management în Sănătate va organiza plasarea ordinul pe pagina WEB a Ministerului Sănătății.
6. Controlul executării prezentului ordin se atribuie dlui Mihai Ciocanu, viceministru al sănătății.

Ministru

Andrei USATÎ

Anexa nr.1 la Elementele de identificare și înregistrare obligatorie a
trasabilității produselor sanguine în cadrul sistemului de sănătate

**Lista datelor de identificare a componentelor și preparatelor biomedicale sanguine pentru utilizare terapeutică și diagnostică produse
de Centrele de Transfuzie a Sângelui din Republica Moldova**

Nr d/o	Denumirea produsului sanguin	Elemente de identificare produs sanguin	
		Cad de produs	Cdd de bare
Componente sanguine pentru utilizare terapeutică			
1	Concentrat eritrocitar	CE	*CL*
2	Concentrat eritrocitar (unitatea 2)	CE-2	*CL-2*
3	Concentrat eritrocitar (unitatea 3)	CE-3	*CE-3*
4	Concentrat eritrocitar cu soluție aditivă	CEAD	*CLAD*
5	Concentrat eritrocitar de afereză	CEA	*CLA*
6	Concentrat eritrocitar de afereză (unitatea 2)	CLA-2	*CLA-2*
7	Concentrat eritrocitar de afereză (unitatea 3)	CEA-3	*CLA-3*
8	Concentrat eritrocitar deplasmaticizat	CED	*CLD*
9	Concentrat eritrocitar deleucocitat	CEDL	*CLDL*
10	Concentrat eritrocitar deleucocitat cu soluție aditivă	CLDLAD	*CLDLAD*
11	Concentrat de plachete standard	CPL	*CPL*
13	Concentrat de plachete de afereză	CPEA	*CPLA*
14	Concentrat de plachete de afereză (unitatea 2)	CPEA-2	*CPLA-2*
15	Concentrat de plachete de afereză (unitatea 3)	CPEA-3	*CPLA-3*
16	Concentrat de plachete de afereză deleucocitat	CPEADL	*CPLADL*
17	Concentrat de plachete de afereză deleucocitat (unitatea 2)	CPEADL-2	*CPLADL-2*
18	Concentrat de plachete de afereză deleucocitat (unitatea 3)	CPEADL-3	*CPLADL-3*
19	Amestec concentrate de plachete	AMCPL	*AMCPL*
20	Amestec concentrate de plachete delencocitate	AMCPLD	*AMCPLD*
21	Concentrat granulocitar	CG	*CC*
22	Plasmă proaspătă congelată	PPC	*PPC*
23	Plasmă proaspătă congelată (unitatea 2)	PLC-2	*PPC-2*

24	Plasmă proaspătă congelată (unitatea 3)	PPC-3	*PPC-3*
25	Plasmă proaspătă congelată antistafilocică	PPCAs	*PPCAs*
26	Plasmă proaspătă congelată antistafilocică (unitatea 2)	PPCAs-2	*PPCAs-2*
27	Plasmă proaspătă congelată antistafilocică (unitatea 3)	PPCAs-3	*PPCAs-3*
28	Plasmă proaspătă congelată, decrioprecipitată	PDECRC	*PDECRC*
29	Plasmă proaspătă congelată concentrată, decrioprecipitată	PDECRC	*PDECRC*
30	Crioprecipitat	CPF8	*CPF8*
31	Autoconcentrat eritrocitar	ACE	*ACE*
32	Autoconcentrat eritrocitar (unitatea 2)	ACE-2	*ACE-2*
33	Autoconcentrat eritrocitar (unitatea 2)	ACE-3	*ACE-3*
34	Autoplasmă proaspătă congelată	APPC	*APPC*
35	Autoplasmă proaspătă congelată (unitatea 2)	APPC-2	*APPC-2*
36	Autoplasmă proaspătă congelată (unitatea 3)	APPC-3	*APPC-3*
37	Autoconcentrat de plachete de afereză	ACPLA	*ACPLA*
Preparate biomedicale sanguine pentru utilizare terapeutică			
38	Soluție Albumină 5%, soluție perfuzabilă	AL5	*AL5*
39	Soluție Albumină 10%, soluție perfuzabilă	AL10	*AL10*
40	Soluție Albumină 20%, soluție perfuzabilă	AL20	*AL20*
41	Imunoglobulină umană normală, soluție injectabilă	IGN	*IGN*
42	Imunoglobulină umană antistafilocică, soluție injectabilă	IGAs	*IGAs*
43	Imunoglobulină umană antirhezus, soluție injectabilă	IGaRh0(D)	*IGaRh0(D)*
44	Glutat, soluție injectabilă	GL	*GL*
45	Polibiolin, pulbere liofilizată, pentru soluție injectabilă	PL	*PL*
46	Trombin, pulbere liofilizată	TR	*TR*
47	Peliculă izogenă de fibrină	PIF	*PIF*
Preparate sanguine pentru utilizare diagnostică			
48	Ser standard izohemaglutinant anti ABO	SSABO	*SSABO*
49	Ser standard anti Rehzus	SSRH	*SSRH*
50	Ser standard universal anti Rehzus	SSURH	*SSURH*
51	Eritrocite standard	ES	*ES*