

ІНФОРМАЦІЙНІ ВИМОГИ

1.Надання інформації потенційним донорам крові та її компонентів щодо:

1) чітких освітніх матеріалів, зрозумілих для усіх верств населення, про природу крові, процедуру донорства крові, компоненти, отримані з цільної донорської крові та з донацій методом аферезу, а також про важливі переваги для пацієнтів;

2) причин необхідного обстеження, надання анамнезу життя та медичного анамнезу, тестування донацій і важливість інформованої згоди (як для донорів алогенних, так і аутологічних донацій):

для алогенних донацій – самовідсторонення, тимчасове та постійне відсторонення, а також причини неможливості певних осіб бути донорами крові та її компонентів при ймовірності ризику для реципієнта;

для аутологічних донацій – можливість відсторонення та причини неможливості проведення процедури донації чи трансфузії за наявності ризику для здоров'я особи;

3) захисту персональних даних: заборона розголошення інформації про особисті дані донора, інформації про його здоров'я та результатів виконаних тестів без його дозволу;

4) причин, за яких особи не можуть пройти процедуру донації, коли це може зашкодити їхньому здоров'ю;

5) конкретної інформації про сутність процедур алогенної або аутологічної донації та відповідні ризики, пов'язані з ними.

Для аутологічних донацій — імовірність недостатності об'ємів аутологічної крові та компонентів крові вимогам запланованої трансфузії;

6) можливості донора передумати щодо донації до продовження процесу забору крові або можливість відмовитися чи самовідсторонитися будь-коли під час процесу донації без відчуття незручності чи дискомфорту;

7) причин важливості надання донорами інформації суб'єктам системи крові державної та комунальної форм власності про будь-які подальші події, які

можуть призвести до визначення попередніх донацій непридатними для трансфузії;

8) відповідальності суб'єктів системи крові повідомляти донору у відповідний спосіб, якщо результати тестувань виявлять будь-яку патологію або міститимуть значущу для здоров'я донора інформацію;

9) інформації про те, чому невикористана аутологічна кров та компоненти аутологічної крові будуть знищені і не будуть використані для трансфузії іншим пацієнтам;

10) інформації про те, що результати тестів, що вказують на наявність маркерів вірусів, таких як ВІЛ-1/2, гепатити В і С та інших значущих мікробіологічних збудників, що передаються через кров, призведе до відсторонення донора та знезараження заготовлених одиниці крові чи її компонентів і передання на підприємства, що мають ліцензію на здійснення операцій у сфері поводження з небезпечними медичними відходами;

11) інформації про те, що донори мають право ставити запитання у будь-який час.

2. Інформація, яку необхідно отримувати від донорів крові та її компонентів

Суб'єкти системи крові під час кожної донації, після отримання добровільної згоди на донорство крові або компонентів крові, зобов'язані забезпечувати отримання від донорів такої інформації:

ідентифікація донора;
анамнез життя і медичний анамнез донора;
підпис донора.

1) ідентифікація донора

Прийом донорів суб'єктами системи крові проводиться на підставі документа, що посвідчує особу. Під час прийому донор зобов'язаний усно надати інформацію про місце його реєстрації та фактичного проживання.

2) анамнез життя і медичний анамнез донора зібрані за допомогою анкети, а також під час особистого опитування, проведеного кваліфікованим медичним працівником, що включає значущі фактори, що можуть допомогти у виявленні і виключенні осіб, чиї донації можуть становити ризик для здоров'я інших, наприклад, передача захворювань, або ризик для їхнього здоров'я.

3) підпис донора

Підпис донора на анкеті донора, завірений медичним працівником, відповідальним за збір анамнезу життя і медичного анамнезу, засвідчує, що донор:

прочитав і зрозумів надані освітні матеріали;

мав можливість поставити запитання;
отримав задовольняючі його відповіді на всі поставлені запитання;
надав інформаційну згоду щодо початку процесу донації;
повідомлений про те, що у випадку аутологічної донації, заготовленої крові та компонентів крові може бути недостатньо для запланованої трансфузії;
підтвердив, що вся інформація, надана донором, є достовірною.