

Ministerul Sănătății al Republicii Moldova IMSP IMC	Procedura Standard de Operare nr. <u>CTS-15-29</u>
Denumirea instituției	
TITLUL: Recepționarea produselor sangvine în instituția medico-sanitară	CTS-Banca de Sânge denumire departament/secție/laborator

RESPONSABIL DE EXECUTARE medic transfuziolog, asistenta medicala.

funcția

Elaborat de :	Data elaborării	Înlocuiește PSO datat
Vicedirector/ medic șef adjunct <i>[Signature]</i>	22/10/15 <i>[Signature]</i>	
Șef de subdiviziune <i>[Signature]</i>	21/10/16 <i>[Signature]</i>	

Aprobat	Data aprobării	Coordonat	Data coordonării
Conducătorul <i>[Signature]</i>	22/10/15 <i>[Signature]</i>	Managerul calității <i>[Signature]</i>	

Persoana responsabilă de revizuire <i>[Signature]</i>	Revizuirea PSO		
	Data	avizul	semnătura

Ministerul Sănătății al Republicii Moldova IMSP IMC	Procedura Standard de Operare nr. CTS/15/29
Denumirea instituției	
TITLUL: Recepționarea produselor sangvine în instituția medico-sanitară	CTS-Banca de sânge denumire departament/secție/laborator

I. SCOPUL:

De a asigura calitatea la recepționarea unităților de produse sangvine care au fost primite de la centrul de transfuzie a sângelui și/sau prin schimb între instituții și înregistrarea corectă a primirii produselor sangvine.

II. REAGENȚI, MATERIALE, STANDARDE, TEHNICA ȘI ECHIPAMENT:

2.1. ECHIPAMENT NECESAR

Nu se aplică

2.2. MATERIALE CONSUMABILE

Unități de produse sangvine

2.3. ALTE MATERIALE

Cutie/container de transportarea produselor sangvine

III. ÎNREGISTRAREA ȘI RAPORTAREA REZULTATELOR:

SIA CTS Manager

Fișa de monitorizare a regimului de temperatură la transportare

Registru de monitorizare a identificării neconformităților și acțiunile de corectie ale acestora

IV. PROCEDURA:

4.1 Primirea produselor sangvine:

4.1.1 Asigurați-vă că cutia/containerul de transportare este intactă.

4.1.2 Determinați timpul de la momentul închiderii și până la momentul deschiderii cutiei/containerului la transportare.

- timpul (ora), data închiderii și temperatura pentru transportare sunt înscrise în Fișa de monitorizare a regimului de temperatură la transportarea în cutiilor/containerilor;
- verificați și documentați că timpul de la momentul închiderii și până la momentul deschiderii cutiei/containerului este mai mic de 24 ore.

Remarcă: temperatura pentru componentele eritrocitare nu va fi mai joasă de plus 2°C și nu va depăși plus 10°C. Temperatura de transportare pentru componentele plasmaticice congelate va fi cât mai aproape de temperatura minus 18°C și nu a atins starea de decongelare. Temperatura de transportare pentru concentratul de plachete va fi cât de posibil mai aproape de plus 22°C plus 24°C.

4.1.3 Deschideți containerul(-ele):

- inspectați modul de amplasare și transportare a produselor sangvine în container;
- găsiți fișa de monitorizare a regimului de temperatură la transportare;
- asigurați-vă că documentația este pentru instituția în care activați și ati solicitat produse sangvine constatate în conatiner;
- semnați în Fișa de monitorizare a regimului de temperatură la transportare și temperatura la destinația finală de transportare și înscriseți data, ora și temperatura la deschiderea cutiei/containerului de transportare;
- dacă s-a amplasat/transportat incorect, documentați verificând cutia/containerul corespunzător cu datele din Fișa de monitorizare a regimului de temperatură la transportare, dacă e cazul;
- dacă s-a constatat neconformități (unități după tip, număr, etc.) în container și cu documentația de însoțire, anunțați centrul de transfuzie a sângelui despre eroare și documentați în Registru de monitorizare a identificării neconformităților și acțiunile de corecție al acestora. Plasați în carantină unitățile până la rezolvarea situației constatată.

4.1.4 Inspectați conținutul cutia/containerul de transportare. Dacă observați lichid în cutie/container de transportare, determinați dacă a fost deteriorată unitatea unui produs în timpul transportării. Dacă sunt deteriorate, acestea se vor documenta în Registru de monitorizare a identificării neconformităților și acțiunile de corectare ale acestora.

Ministerul Sănătății al Republicii Moldova IMSP IMC	Procedura Standard de Operare nr. CTS/15/29
Denumirea instituției	
TITLUL: Recepționarea produselor sangvine în instituția medico-sanitară	CTS-Banca de sânge denumire departament/secție/laborator

4.2 Scoateți produsele sangvine din cutia/containerul de transportare:

4.2.1 Numărați toate unitățile de produse sangvine primite.

4.2.2 Verificați informația de pe eticheta produselor sangvine, documentația de însoțire și factură.

- dacă informația este identică, bifați în spațiul corespunzător din documentația de însoțire și factură.

- dacă există discrepanțe, documentați în factură. Anunțați centrul de transfuzie a sângelui.

4.3 Inspectați vizual fiecare unitate.

4.4 Repartizați produsele sangvine conform tipului și condițiilor de păstrare.

4.5 Asigurați-vă că monitorizați corect produsele sangvine după data expirării, pentru a fi siguri că produsele cu termen de valabilitate mai mare vor fi eliberate primele.

4.6 Documentați primirea produselor sangvine conform politicii instituției.

4.7 Păstrați documentația de însoțire a produselor sangvine și Fișa de monitorizare a regimului de temperatură la transportare pe o perioadă de timp aprobată de politica instituției.

4.8 Păstrați containerele pentru transportare într-un loc corespunzător.

4.9 La primirea componentelor sangvine autologe/direcționate asigurați-vă că unitățile sunt etichetate "Sânge autolog! Numai pentru autotransfuzii!" sau "Hemocomponente autologe! Numai pentru autotransfuzii!".

4.10 Păstrați sângele și componentele sangvine autologe într-un spațiu special destinat donărilor autologe/direcționate.

V. REFERINȚE

CLELLAND Mc, E. PIRIE, FRANKLIN IM et al., *Manualul european de utilizare rațională a sângelui*, Scoția 2010, 64 p.

ROBACK J.D., COMBS, M.R, GROSSMAN B.J. et al., *Manualul tehnic și standardele pentru băncile de sânge și serviciile de transfuzie, ediția 17*, Bethesda, Maryland, 2012, 1039 p.

CORCIMARU I., CEBOTARI S., BORȘ M., *Ghidul național în transfuziologie*, Chișinău 2011, 126 p.

VI. ANEXE

Nu se aplică.

IMSP Institutul Mamei și Copilului