

**Об утверждении Порядка прохождения донорами крови и (или) ее компонентов медицинского обследования, перечня медицинских противопоказаний (временных и постоянных) для сдачи крови и (или) ее компонентов и сроков отвода, которому подлежит лицо при наличии временных медицинских противопоказаний, от донорства крови и (или) ее компонентов**

В соответствии с пунктом 1 частью 2 статьи 9 Федерального закона от 20 июля 2012 г. № 125-ФЗ «О донорстве крови и ее компонентов» (Собрание законодательства Российской Федерации, 2012, № 30, ст. 4176) п р и к а з ы в а ю:

1. Утвердить:

Порядок прохождения донорами крови и (или) ее компонентов медицинского обследования согласно приложению № 1;

перечень медицинских противопоказаний (временных и постоянных) для сдачи крови и (или) ее компонентов и сроки отвода, которому подлежит лицо при наличии временных медицинских противопоказаний, от донорства крови и (или) ее компонентов согласно приложению № 2.

2. Признать утратившими силу:

приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 14 сентября 2001 г. № 364 «Об утверждении Порядка медицинского обследования донора крови и ее компонентов» (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 31 октября 2001 г., регистрационный № 3009);

приказ Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации от 16 апреля 2008 г. № 175н «О внесении изменений в приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 14 сентября 2001 г. № 364 «Об утверждении Порядка медицинского обследования донора крови и ее компонентов» (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 13 мая 2008 г., регистрационный № 11679);

приказ Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации от 6 июня 2008 г. № 261н «О внесении изменений в приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 14 сентября 2001 г. № 364 «Об утверждении Порядка медицинского обследования донора крови и ее компонентов» (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 25 июня 2008 г., регистрационный № 11876).

Министр

В.И. Скворцова

Приложение № 1  
к приказу Министерства здравоохранения  
Российской Федерации  
от «\_\_\_» \_\_\_\_\_ 2013 г. № \_\_\_\_\_

**Порядок прохождения донорами крови  
и (или) ее компонентов медицинского обследования**

1. Настоящий Порядок устанавливает правила прохождения донором крови и (или) ее компонентов (далее – донор) медицинского обследования в рамках осуществления донорской функции.

2. Медицинское обследование осуществляется до донации крови и (или) ее компонентов и не является обязательным в случае аутологичной трансфузии (переливания) донорской крови и (или) ее компонентов.

3. Медицинское обследование донора проводится в организациях, осуществляющих в установленном порядке заготовку донорской крови и (или) ее компонентов (далее – организации донорства крови и ее компонентов).

4. Медицинское обследование донора осуществляется врачом-трансфузиологом организации донорства крови с участием медицинского регистратора организации донорства крови и ее компонентов и учитывает данные лабораторных исследований крови донора.

5. Медицинский регистратор организации донорства крови и ее компонентов:

5.1. Регистрирует донора в учетной документации при предъявлении им паспорта или иного документа, удостоверяющего личность;

5.2. Присваивает идентификационный номер – код донора (при первом обращении донора);

5.3. Проверяет информацию о доноре в единой базе данных по осуществлению мероприятий, связанных с обеспечением безопасности донорской крови и ее компонентов, развитием, организацией и пропагандой донорства крови и (или) ее компонентов;

5.4. Оформляет медицинскую документацию донора.

6. Врач-трансфузиолог организации донорства крови и ее компонентов:

6.1. предоставляет донору информацию о процедуре донации крови и ее компонентов, о причинах отвода от донорства крови и ее компонентов, об ответственности донора за сокрытие или искажение информации о состоянии своего здоровья, а также о возможных последствиях сдачи крови и (или) ее компонентов для здоровья, в том числе о путях передачи ВИЧ/СПИД.

6.2. Проводит измерения веса и температуры тела, пульса и артериального давления донора;

6.3. Проводит осмотр периферических вен локтевого сгиба, кожного покрова, видимых слизистых оболочек, склер, при необходимости проводит пальпацию лимфатических узлов и органов брюшной полости, аускультацию органов грудной клетки донора;

6.4. Проводит обследования и сбор сведений, позволяющих установить наличие у донора медицинских противопоказаний (временных и постоянных) для сдачи крови и (или) ее компонентов;

6.5. Проводит опрос (анкетирование) донора с применением анкеты, предусмотренной по форме, утвержденной приложением к настоящему Порядку;

6.6. Направляет донора на проведение исследований с целью определения:

1) при донации крови и любых компонентов крови: до настоящей донации - содержания гемоглобина и группы крови по системе АВ0;

2) при донации тромбоцитов: до настоящей донации - содержания тромбоцитов и гематокрита; один раз в год - скорость оседания эритроцитов, лейкоцитарная формула;

3) при донации крови: 1 раз в год - количества эритроцитов, тромбоцитов и лейкоцитов, скорость оседания эритроцитов, лейкоцитарная формула;

4) при донации эритроцитов: количества эритроцитов, тромбоцитов и лейкоцитов, скорость оседания эритроцитов и 1 раз в год - лейкоцитарная формула;

5) при донации гранулоцитов: количества эритроцитов, тромбоцитов и лейкоцитов; лейкоцитарная формула;

6.7. Направляет донора на проведение исследований крови на образцах, взятых непосредственно во время донации:

1) при первичной донации крови и любых компонентов крови: группа крови по системе АВ0, резус-принадлежность, антиэритроцитарные аллоантитела; фенотипирование по антигенам эритроцитов С, с, Е, е, С<sup>W</sup>, К, к, Fy<sup>a</sup>, Fy<sup>b</sup>, Lu<sup>a</sup>, Lu<sup>b</sup>, Jk<sup>a</sup>, S; наличие маркеров вирусов иммунодефицита человека, гепатитов В, С и возбудителя сифилиса; аланинаминотрансфераза;

2) при повторной донации крови и любых компонентов крови (за исключением донации плазмы для фракционирования): группа крови по системе АВ0; резус-принадлежность; антиэритроцитарные аллоантитела; фенотипирование по антигенам эритроцитов С, с, Е, е, С<sup>W</sup>, К, к, Fy<sup>a</sup>, Fy<sup>b</sup>, Lu<sup>a</sup>, Lu<sup>b</sup>, Jk<sup>a</sup>, S (при совпадении результатов в двух донациях последующее фенотипирование по антигенам эритроцитов не проводится); наличие маркеров вирусов иммунодефицита человека, гепатитов В, С и возбудителя сифилиса; аланинаминотрансфераза;

3) при первичной донации плазмы (включая иммунную плазму): содержание общего белка, белковых фракций и количества тромбоцитов;

4) при повторной донации плазмы (включая иммунную плазму): количество лейкоцитов; после каждых 5-ти донаций - белковые фракции, количество тромбоцитов, скорость оседания эритроцитов; при интервале между донациями плазмы более 2-х месяцев - содержание общего белка, белковых фракций и количество тромбоцитов;

5) при донации тромбоцитов: после каждых 5-ти донаций -

содержание общего белка и белковых фракций;

б) при донации гранулоцитов: после каждых 5-ти донаций - содержание общего белка и белковых фракций;

6.8. Проверяет по учетной документации или базе данных донорства крови и ее компонентов результаты лабораторных исследований крови донора от предыдущих донаций, при наличии, проведенные в соответствии с видом донации согласно пунктам 6.6 и 6.7 настоящего Порядка;

6.9. Определяет количество донаций крови и ее компонентов в год, объем заготовленной от донора плазмы за один календарный год (без учета количества консерванта в конечных продуктах и крови, взятой для лабораторных исследований) и интервал между донациями крови и (или) ее компонентов;

6.10. Определяет вид донации и объем дозы крови и (или) ее компонентов с учетом рекомендуемой максимально допустимой дозы в соответствии с приложением 3 к приказу;

6.11. Знакомит донора с результатами его медицинского обследования.

7. При установлении в процессе медицинского обследования донора временного или постоянного медицинского противопоказания для сдачи крови и (или) ее компонентов, донор отводится от донации крови и (или) ее компонентов, его дальнейшее медицинское обследование не проводится.

**Перечень медицинских противопоказаний  
(временных и постоянных) для сдачи крови и (или) ее компонентов  
и сроки отвода, которому подлежит лицо при наличии временных  
медицинских противопоказаний, от донорства крови  
и (или) ее компонентов**

**1. Перечень постоянных медицинских противопоказаний  
для сдачи крови и (или) ее компонентов**

№ п/п	Наименование постоянных медицинских противопоказаний для сдачи крови и (или) ее компонентов
1.	Инфекционные заболевания (болезнь, вызванная вирусом иммунодефицита человека (ВИЧ-инфекция, СПИД); положительный результат исследования на маркеры ВИЧ-инфекции; сифилис, врожденный или приобретенный; положительный результат на маркеры сифилиса; вирусные гепатиты; положительный результат исследования на маркеры вирусных гепатитов В и С; туберкулез (все формы); бруцеллез; сыпной тиф; туляремия; лепра)
2.	Паразитарные заболевания (эхинококкоз, токсоплазмоз, трипаносомоз, филяриатоз, ришта, лейшманиоз)
3.	Злокачественные новообразования
4.	Болезни крови
5.	Органические заболевания центральной нервной системы
6.	Полное отсутствие слуха и речи
7.	Психические заболевания
8.	Наркомания, алкоголизм
9.	Сердечно-сосудистые заболевания (гипертоническая болезнь II-III ст., ишемическая болезнь сердца, облитерирующий эндартериит, неспецифический аортоартериит, рецидивирующий тромбофлебит, эндокардит, миокардит, порок сердца)
10.	Болезни органов дыхания (бронхиальная астма, бронхоэктатическая болезнь, эмфизема легких, обструктивный бронхит, диффузный пневмосклероз в стадии декомпенсации)
11.	Болезни органов пищеварения (ахилический гастрит)
12.	Заболевания печени и желчных путей (хронические заболевания печени, в том числе токсической природы и неясной этиологии; калькулезный холецистит с повторяющимися приступами и явлениями холангита; цирроз печени)

13.	Заболевания почек и мочевыводящих путей в стадии декомпенсации (диффузные и очаговые поражения почек, мочекаменная болезнь)
14.	Диффузные заболевания соединительной ткани
15.	Лучевая болезнь
16.	Болезни эндокринной системы в случае выраженного нарушения функций и обмена веществ
17.	Болезни ЛОР-органов (озена, прочие острые и хронические тяжелые гнойно-воспалительные заболевания)
18.	Глазные болезни (остаточные явления увеита – ирит, иридоциклит, хориоретинит, высокая миопия -6 и более диоптрий; трахома)
19.	Кожные болезни (распространенные заболевания кожи воспалительного и инфекционного характера, псориаз, эритродермия, экземы, пиодермия, сикоз, пузырьчатые дерматозы, микроспория, трихофития, фавус, эпидермофития и внутренних органов (глубокие микозы), пиодермия, фурункулез, сикоз)
20.	Остеомиелит острый и хронический
21.	Оперативные вмешательства по поводу резекции органа (желудок, почка, желчный пузырь, селезенка, яичники, матка и пр.) и трансплантации органов и тканей
22.	Невыраженность периферических вен локтевого сгиба
23.	Пол донора – женщина (для донации 2 доз эритроцитной массы, заготавливаемой методом афереза)
24.	Возраст донора - старше 40 лет (для донации 2 доз эритроцитной массы, заготавливаемой методом афереза)

**2. Перечень временных медицинских противопоказаний для сдачи крови и (или) ее компонентов и сроки отвода, которому подлежит лицо при наличии временных медицинских противопоказаний, от донорства крови и (или) ее компонентов**

<b>№ п/п</b>	<b>Наименование временных медицинских противопоказаний для сдачи крови и (или) ее компонентов</b>	<b>Срок отвода, которому подлежит лицо при наличии временных медицинских противопоказаний, от донорства крови и (или) ее компонентов</b>
1.	Возраст донора – младше 18 лет (кроме донации эритроцитной массы, заготавливаемой методом афереза)	до достижения 18 лет
2.	Возраст донора – младше 20 лет (для донации 2 доз эритроцитной массы, заготавливаемой методом афереза)	до достижения 20 лет

3.	Вес донора – менее 70 кг (для донации 2 доз эритроцитной массы, заготавливаемой методом афереза)	до достижения веса 70 кг
4.	Температура тела донора – выше 37° С	до нормализации температуры не выше 37° С
5.	Пульс донора – менее 60 ударов в минуту и более 100 ударов в минуту	до нормализации пульса не менее 60 и не более 100 ударов в минуту
6.	Артериальное давление донора: систолическое менее 90 мм рт. ст. и более 140 мм рт. ст.; диастолическое менее 60 мм рт. ст. и более 90 мм рт. ст.	до нормализации систолического давления: не менее 90 мм рт. ст. и не более 140 мм рт. ст.; диастолического не менее 60 мм рт. ст. и не более 90 мм рт.ст.
7.	Несовпадение результатов исследования группы крови АВ0, резус-принадлежности и антиген К системы Келл с результатами исследования при предыдущей донации	до выполнения подтверждающего исследования
8.	Трансфузия крови и (или) ее компонентов	6 месяцев
9.	Оперативные вмешательства, в том числе аборт	6 месяцев со дня оперативного вмешательства
10.	Нанесение татуировки или лечение иглоукалыванием	1 год с момента окончания процедур
11.	Пребывание в эндемичных по малярии странах тропического и субтропического климата (Азия, Африка, Южная и Центральная Америка) более 3 месяцев	3 года
12.	Сексуальный контакт с больными гепатитом В и С, сифилисом, ВИЧ-инфицированными	1 год
13.	Перенесенные инфекционные заболевания: малярия в анамнезе при отсутствии симптомов и при наличии отрицательных результатов иммунологических тестов	3 года



	брюшной тиф после выздоровления и полного клинического обследования при отсутствии выраженных функциональных расстройств	1 год
	ангина, грипп, острая респираторная вирусная инфекция	1 месяц после выздоровления
14.	Перенесенные инфекционные заболевания, не указанные в пункте 13 настоящего приложения к приказу	6 месяцев после выздоровления
15.	Экстракция зуба	10 дней
16.	Острые или хронические воспалительные процессы в стадии обострения независимо от локализации	1 месяц после купирования острого периода
17.	Язвенная болезнь желудка и (или) двенадцатиперстной кишки	1 год с момента выздоровления
18.	Диффузные и очаговые поражения почек	1 год с момента выздоровления
19.	Мочекаменная болезнь	1 год с момента выздоровления
20.	Аллергические заболевания в стадии обострения	2 месяца после купирования острого периода
21.	Период беременности, лактации	1 год после родов, 3 месяца после окончания лактации
22.	Вакцинация: прививка убитыми вакцинами (против гепатита В, столбняка, дифтерии, коклюша, паратифа, холеры, гриппа), анатоксинами	10 дней
	прививка живыми вакцинами (против бруцеллеза, чумы, туляремии, туберкулеза, оспы, краснухи, полиомиелита перорально), введение противостолбнячной сыворотки (при отсутствии выраженных воспалительных явлений на месте инъекции)	1 месяц
	введение иммуноглобулина против гепатита В	1 год
	вакцинация против бешенства	1 год

23.	Прием лекарственных препаратов: антибиотики	1 месяц после окончания приема
	анальгетики, салицилаты	3 дня после окончания приема
24.	Прием алкоголя	1 сутки
25.	Гемоглобин донора:  мужчины – менее 130 г/л женщины – менее 120 г/л	до приведения показателей до значений:  мужчины – более 130 г/л женщины – более 120 г/л
26.	Гематокрит донора:  мужчины – менее 0,40 и более 0,48 женщины – менее 0,38 и более 0,42	до приведения показателей до значений:  мужчины от 0,40 до 0,48 женщины от 0,38 до 0,42
27.	Количество тромбоцитов донора: менее $180 \times 10^9/\text{л}$ более $320 \times 10^9/\text{л}$	до приведения показателей до значений:  от $180 \times 10^9/\text{л}$ до $320 \times 10^9/\text{л}$
28.	Количество эритроцитов у донора:  мужчины – менее $4,0 \times 10^{12}/\text{л}$ и более $5,5 \times 10^{12}/\text{л}$ женщины – менее $3,8 \times 10^{12}/\text{л}$ и более $4,7 \times 10^{12}/\text{л}$	До приведения показателей до значений:  мужчины – от $4,0 \times 10^{12}/\text{л}$ до $5,5 \times 10^{12}/\text{л}$  женщины – от $3,8 \times 10^{12}/\text{л}$ до $4,7 \times 10^{12}/\text{л}$
29.	Скорость оседания эритроцитов донора:  мужчины – более 15 мм/ч женщины – более 20 мм/ч	до приведения показателей до значений:  мужчины – до 15 мм/ч женщины – до 20 мм/ч
30.	Количество:  лейкоцитов менее $4 \times 10^9/\text{л}$ и более $9 \times 10^9/\text{л}$ ;	до приведения показателей до значений:  от $4 \times 10^9/\text{л}$ до $9 \times 10^9/\text{л}$
	палочкоядерные нейтрофилы менее 1% и более 6 %;	от 1 % до 6 %
	сегментоядерные нейтрофилы менее 47 % и более 72 %;	от 47 % до 72 %
	базофилы более 1 %;	до 1 %
	эозинофилы менее 0,5 % и более 5 %;	от 0,5 % до 5 %
	моноциты менее 2 % и более 10 %;	от 2 % до 10 %
	лимфоциты менее 18 % и более 38 %	от 18 % до 38 %
31.	Значение аланинаминотрансфераза,	6 месяцев

	выходящее за пределы, указанные в наборе реагентов для исследования данного фермента	
32.	Общий белок менее 65 г/л и более 85 г/л	до приведения показателей до значения от 65 г/л до 85 г/л
33.	Количество:	до приведения показателей до значений:
	альбумин менее 56,5 % и более 66,8 %;	от 56,5 % до 66,8 %
	глобулины менее 33,2 % и более 43,5 %;	от 33,2 % до 43,5 %
	альфа 1-глобулины менее 3,5 % и более 6 %;	от 3,5 % до 6 %
	альфа 2-глобулины менее 6,9 % и более 10,5 %;	от 6,9 % до 10,5 %
	бета-глобулины менее 7,3 % и более 12,5 %;	от 7,3 % до 12,5 %
	гамма-глобулины менее 12,8 % и более 19 %	от 12,8 % до 19 %
34.	Количество донаций за один календарный год:	До приведения количества донаций за один календарный год:
	крови: мужчины - 5 и менее женщины - 4 и менее	мужчины – до 5-ти и менее женщины – до 4-х и менее
	эритроцитов: более 4-х методом двойного афереза - более 3-х	4 и менее 3 и менее
	концентрата тромбоцитов: более 10	10 и менее
	концентрата гранулоцитов: более 10	10 и менее
35.	Объем плазмы, заготовленной от донора за один календарный год – более 14 л. (без учета количества консерванта в конечных продуктах и крови, взятой для лабораторных исследований)	до доведения объема заготовленной плазмы за один календарный год до 14 л. и менее

36. Интервал (в днях) между настоящей и предыдущей донациями, меньший, чем указанный в таблице:

Предыдущая донация	Настоящая донация				
	Кровь	2 дозы эритроцитов методом афереза	плазма	До 12 доз тромбоцитов методом афереза	Гранулоциты методом афереза
Кровь	менее 60	менее 90	менее 30	менее 30	менее 30
2 дозы эритроцитов методом афереза	менее 120	менее 120	менее 60	менее 60	менее 60
Плазма	менее 14	менее 14	менее 14	менее 14	менее 14
До 12 доз тромбоцитов методом афереза	менее 30	менее 30	менее 30	менее 30	менее 30
Гранулоциты методом афереза	менее 30	менее 30	менее 30	менее 30	менее 30

Срок отвода донора: на период времени до достижения интервала между донациями не менее, чем указано в таблице.

Приложение № 3  
к приказу Министерства здравоохранения  
Российской Федерации  
от « \_\_\_ » \_\_\_\_\_ 2013 г. № \_\_\_\_\_

**Рекомендуемые максимальные объемы донаций**

Объем донации крови - не более 450 мл  $\pm$  45 мл без учета количества крови, взятой для анализа (до 40 мл); у лиц с весом тела менее 50 кг объем донации крови - не более 12-ти процентов от объема циркулирующей крови, который составляет 6,5-7 % веса тела или 6,5-7,0 мл на 1 кг веса тела.

Объем донации плазмы, полученной методом афереза - не более 600 мл без учета консерванта (антикоагулянта).

Объем донации эритроцитарной массы, полученной методом афереза за одну донацию - не более 400 мл.

Объем донации тромбоцитного концентрата, полученного методом афереза: не менее 200 мл и не более 400 мл плазмы, содержащей не менее 4-х и не более 12-ти доз тромбоцитного концентрата (1 доза содержит  $60 \times 10^9$  клеток).

Объем донации гранулоцитов, полученных методом афереза - не менее 250 мл и не более 300 мл плазмы, содержащей не менее  $10 \times 10^9$  клеток.

Приложение  
к Порядку прохождения донорами крови  
и (или) ее компонентов медицинского  
обследования, утвержденному  
приказом Министерства здравоохранения  
Российской Федерации  
от « \_\_\_ » \_\_\_\_\_ 2013 г. № \_\_\_\_\_

Форма

**Анкета донора крови и (или) ее компонентов**

Ф.И.О. донора  
крови и (или) ее компонентов \_\_\_\_\_

День рождения (день, месяц, год)  
донора крови и (или) ее компонентов \_\_\_\_\_

№ п/п	Содержание вопроса	Ответ	
		да	нет
1.	Хорошее ли у Вас сейчас самочувствие?	да	нет
2.	Были ли у Вас когда-либо инфекционные заболевания (в том числе ВИЧ, гепатиты, сифилис, туберкулез, малярия)?	да	нет
3.	Были ли у Вас когда-либо болезни сердца, высокое или низкое артериальное давление?	да	нет
4.	Были ли у Вас когда-либо тяжелые аллергические реакции, бронхиальная астма?	да	нет
5.	Были ли у Вас когда-либо судороги и заболевания нервной системы?	да	нет
6.	Были ли у Вас когда-либо сахарный диабет, онкологические заболевания?	да	нет
7.	Находились ли Вы в контакте с инфекционными больными?	да	нет
8.	Были ли у Вас сексуальные связи с лицами, которые инфицированы вирусом иммунодефицита человека или гепатитами, больны сифилисом, внутривенно принимали наркотические средства, получали или получают плату за услуги сексуального характера?	да	нет
9.	Пребывали ли вы на территориях, на которых существует угроза возникновения и (или) распространения массовых инфекционных заболеваний или эпидемий?	да	нет
10.	Работали ли Вы с вредными и (или) опасными условиями труда?	да	нет

11.	Употребляли ли Вы когда-либо наркотические средства, психотропные вещества?	да	нет
	Проходили ли Вы за последние две недели стоматологическое лечение?	да	нет
13.	Производилась ли Вам за последний год вакцинация (прививки) и хирургические вмешательства?	да	нет
14.	Отстраняли ли Вас ранее от донорства крови?	да	нет
15.	Принимаете ли Вы в настоящее время или принимали в течение последних пяти дней какие-либо лекарства, включая жаропонижающие? Если ДА, то какие? _____ (укажите)	да	нет
16.	Принимали ли Вы за последние сутки алкоголь?	да	нет
17.	Состоите ли Вы на диспансерном учете или наблюдаетесь сейчас у врача? Если ДА, по какому поводу и в какой медицинской организации? _____ (укажите)	да	нет
18.	Беременны ли Вы в настоящее время, была ли у Вас беременность за последний год, кормите ли Вы в настоящее время ребенка грудью (для женщин)?	да	нет

1. Настоящим я подтверждаю свое желание сдать кровь и (или) ее компоненты.

2. Я понимаю значимость донации крови и (или) ее компонентов для моего здоровья и здоровья реципиента, которому будут перелиты кровь и (или) ее компоненты или полученные из них препараты.

3. Я проинформирован(а):

а) о том, что вирусные гепатиты и вирусы иммунодефицита человека могут передаваться при переливании донорской крови и (или) ее компонентов, и что ложные ответы на вопросы анкеты и врача могут причинить вред другим людям;

б) о том, что во время взятия крови и (или) ее компонентов возможны реакции организма (кратковременное снижение артериального давления, гематома в области инъекции и иные).

4. Я согласен(а):

а) чтобы мою кровь и (или) ее компоненты исследовали на вирусные гепатиты, вирусы иммунодефицита человека, сифилис и другие инфекции в целях безопасности реципиента;

б) сообщить в организацию донорства крови и ее компонентов, взявшую у меня кровь и (или) ее компоненты, в случае если после донации крови и (или) ее компонентов я узнаю, что моя кровь и (или) ее компоненты не должны использоваться вследствие каких-либо причин;

в) чтобы организации донорства крови и (или) ее компонентов запрашивали и получали мои персональные данные, включая данные о состоянии здоровья;

г) чтобы мои персональные данные, включая данные о состоянии здоровья, вносились в единую базу данных по осуществлению мероприятий, связанных с обеспечением безопасности донорской крови и ее компонентов, развитием, организацией и пропагандой донорства крови и (или) ее компонентов.

Дата \_\_\_\_\_

Донор \_\_\_\_\_  
(подпись)

\_\_\_\_\_ (Ф.И.О.)

Врач-трансфузиолог организации  
донорства крови и ее компонентов \_\_\_\_\_  
(подпись)

\_\_\_\_\_ (Ф.И.О.)