

**AUTORIZAȚIE**

Nr .8285 din.05.09.2013

Se autorizează unitatea **S.C. CLINICA SOMESAN S.R.L.-UNITATE DE TRANSFUZIE SANGUINA** cu sediul în localitatea Baia Mare, str. Aleea Marasti nr.1, județul Maramures, în conformitate cu Ordinul Ministerului Sănătății nr. 607/2013 pentru aprobarea Normelor privind autorizarea unităților de transfuzie din unități sanitare, în cadrul sistemului național de transfuzii sanguine, pentru următoarele activități din domeniul transfuziei sanguine:

1. Aprovizionarea cu sange total si componentele de sange pe baza solicitarilor scrise din sectiile spitalului;

2.Receptia, evidenta, stocarea si livrarea sangelui total si a componentelor sanguine catre sectiile spitalului ;

3.Efectuarea testelor pretransfuzionale:

Grupaj sanguin AB0 la pacienti;

Testul Coombs Direct pentru determinarea grupului sanguin AB0 in cazul nou nascutilor si sugarilor, pana la 6 luni ca metoda de confirmare;

In cazul nou nascutilor, a sugarilor pana la varsta de 6 luni, compatibilitatea se efectueaza si cu serul mamei si cu serul copilului, alegand unitatea sanguina de transfuzat conform regulilor;

Depistarea anticorpilor iregulari antieritrocitari, in cazul pacientilor politransfuzati si imunizati;

Determinarea de grup sanguin in alte sisteme antigenice eritrocitare in situatii speciale;

Verificarea aspectului macroscopic, a integritatii, grupului sanguin AB0 si Rh (D) la unitatea de sange selectata in vederea transfuzarii, respectiv efectuarii probelor de compatibilitate;

Efectuarea probelor de compatibilitate pacient-unitate de component sanguin sau sange integral;

Proba de compatibilitate prin toate cele trei teste (tehnici complementare): test salin, test enzimatic cu papaina, Test Coombs Indirect;

4.Pregatirea unitatilor de sange total si a componentelor sanguine in vederea administrarii;

5.Consiliere privind utilizarea clinica a sangelui total si a componentelor sanguine;

6. Administrarea de sange total si a componentelor sanguine livrate de la CTS

Maramures;

7. Prezervarea probelor biologice pretransfuzionale și a unităților de sange sau a componentelor administrate pentru o perioadă de 48 de ore posttransfuzional în spațiile frigorifice cu această destinație;

8. Intocmirea documentației corespunzătoare tuturor activităților desfășurate;

9. Raportarea tuturor evenimentelor legate de actul transfuzional către centrul de transfuzie teritorială;

10. Pastrarea esanțioanelor de ser sau plasma recoltate pretransfuzional pentru o perioadă de minimum 6 luni, în spații frigorifice (-15-22 grade C ) cu această destinație.

**Director executiv**

**Dr. Rareș Pop**



**OBSERVAȚIE:**

Cu derogare, în situația eliberării autorizației conform art. 6 din Ordinul ministrului sănătății nr. 607/2013 pentru aprobarea Normelor specifice privind autorizarea unităților de transfuzie sanguină din unitățile sanitare, condițiile suplimentare se stabilesc printr-un program de conformare care se anexează prezentei autorizații cu derogare și este parte integrantă din aceasta.