

Memoriu
privind monitorizarea necesității și utilizării Imunoglobulinei umane anti-Rhezus

Scopul: realizarea măsurilor de prevenire a afecțiunilor hemolitice, condiționate de izoimunizarea copiilor nou-născuți și administrării imunoglobulinei umane anti-Rhezus femeilor de apartenență Rhezus negativă după fiecare naștere și în cazurile de întrerupere a sarcinii, cât și monitorizarea privind utilizarea rațională a imunoglobulinei umane anti-Rhezus în cadrul sistemului ocrotirii sănătății.

Prevederi reglementate prin ordinul Ministerului Sănătății nr. 24 din 17.01.2013

Centrele de Transfuzie a Sîngelui:

- vor organiza recepționarea imunoglobulinei umane anti-Rhezus de la Centrul Național de Transfuzie a Sîngelui, conform planului de distribuire aprobat prin ordinul Ministerului Sănătății nr. 24 din 17.01.2013;
- personalul medical, din cadrul CTS, responsabil de recepționarea imunoglobulinei umane anti-Rhezus, va fi autorizat cu acest drept, prin delegație vizată și parafată de conducătorul instituției;
- vor recepționa imunoglobulina umană anti-Rhezus de la Centrul Național de Transfuzie a Sîngelui, în baza formularului 414/e (Comanda pentru eliberarea produselor sanguine), formular, care va fi întocmit de personalul medical, din cadrul CRTS și generat automat din SIA Serviciul de Sînge CTS Manager;
- vor elibera imunoglobulina umană anti-Rhezus IMS, în corespundere cu planul de distribuire, conform zonei de deservire;
- vor monitoriza, lunar, utilizarea imunoglobulinei umane anti-Rhezus în baza Formularului de raportare a utilizării imunoglobulinei umane anti-Rhezus în instituția medico-sanitară, anexa nr. 1, 1(una) filă;
- vor informa trimestrial, pînă la data de 6 a lunii următoare, secția monitorizare, analiză și informare medicală a Centrului Național de Transfuzie a Sîngelui despre rezultatele utilizării acesteia de către instituțiile medico-sanitare din zona de deservire, conform anexei nr.2, 1 (una) filă;
- la totalizatorul prezentat trimestrial, vor fi anexate toate Formularele de raportare a utilizării imunoglobulinei umane anti-Rhezus în instituția medico-sanitară, conform zonei de deservire;
- vor prezenta propuneri privind cantitatea de imunoglobulină umană anti-Rhezus cu identificarea surselor de acoperire a necesităților reale pentru anul 2014, în termen de pînă la 06 decembrie 2013.

Instituțiile medico-sanitare beneficiare de Imunoglobulină umană anti-Rhezus, conform planului de distribuire pentru anul 2013:

- vor organiza recepționarea imunoglobulinei umane anti-Rhezus de la Centrul de Transfuzie a Sîngelui din zona de deservire, în corespundere cu planul de distribuire, pentru anul 2013;
- personalul medical, din cadrul instituției medico-sanitare, responsabil de recepționarea imunoglobulinei umane anti-Rhezus, va fi autorizat cu acest drept, prin delegație vizată și parafată de conducătorul instituției;
- vor recepționa imunoglobulina umană anti-Rhezus de la Centrul de Transfuzie a Sîngelui din zona de deservire, în baza formularului 414/e (Comanda pentru eliberarea produselor sanguine), formular, care va fi întocmit de personalul medical, din cadrul instituției medico-sanitare și generat automat din SIA Serviciul de Sînge CTS Manager;
- vor utiliza imunoglobulina umană anti-Rhezus, în cadrul instituției, în baza Formularului de raportare a utilizării imunoglobulinei umane anti-Rhezus în instituția medico-sanitară, anexa nr.1, 1(una) filă;
- acest formular va fi completat de responsabilii secției/cabinetului de transfuzie a sîngelui, odată cu eliberarea/administrarea imunoglobulinei umane anti-Rhezus;
- pentru o evidență eficientă a raportării acesteia, formularul de raportare a utilizării imunoglobulinei umane anti-Rhezus în IMS va fi completat în 2 (două) exemplare: 1(unu) exemplar se va păstra pe perioada unui an în secția/cabinetul de transfuzie a sîngelui, al 2 (doilea) exemplar va fi prezentat Centrului de Transfuzie a Sîngelui, conform zonei de deservire;
- secția/cabinetul de transfuzie a sîngelui, va prezenta informația Centrului de Transfuzie a Sîngelui din zona de deservire, privind număr doze imunoglobulină umană anti-Rhezus utilizate, însoțită de formularul de raportare a utilizării imunoglobulinei umane anti-Rhezus în IMS, pentru fiecare doză utilizată, **lunar, pînă la data de 4 a lunii următoare;**
- completarea formularului de raportare a utilizării imunoglobulinei umane anti-Rhezus în IMS și evidența raportării acesteia, **va fi valabilă și pentru imunoglobulina umană anti-Rhezus, achiziționată de IMS din alte surse**, aceasta urmînd a fi eliberată pentru utilizare numai prin intermediul secției/cabinetului de transfuzie a sîngelui, însoțită de formularul de raportare a utilizării imunoglobulinei umane anti-Rhezus în IMS;
- în cazul cînd femeia internată în IMS, **se autoasigură cu imunoglobulină umană anti-Rhezus**, din alte surse decît cele indicate mai sus, **medicul IMS supervizat și vicedirectorul IMS își asumă responsabilitatea de a declara această doză și de a respecta același mecanism de utilizare și evidență, indicat mai sus (să fie eliberată pentru utilizare numai prin intermediul secției/cabinetului de transfuzie a sîngelui, însoțită de formularul de raportare a utilizării imunoglobulinei umane anti-Rhezus în IMS).**