

Об утверждении Правил забора, хранения, использования крови и тканей лиц, подвергшихся воздействию ионизирующего излучения

Утративший силу

Постановление Правительства Республики Казахстан от 15 декабря 2009 года № 2134. Утратило силу постановлением Правительства Республики Казахстан от 27 апреля 2015 года № 349

Сноска. Утратило силу постановлением Правительства РК от 27.04.2015 № 349 (вводится в действие со дня его первого официального опубликования).

В соответствии с Кодексом Республики Казахстан от 18 сентября 2009 года «О здоровье народа и системе здравоохранения» Правительство Республики **К а з а х с т а н** **ПОСТАНОВЛЯЕТ:**

1. Утвердить прилагаемые Правила забора, хранения, использования крови и тканей лиц, подвергшихся воздействию ионизирующего излучения.
2. Настоящее постановление вводится в действие после первого официального опубликования.

П р е м ь е р - М и н и с т р

Республики Казахстан

К. Масимов

У т в е р ж д е н ы

п о с т а н о в л е н и е м

П р а в и т е л ь с т в а

Р е с п у б л и к и

К а з а х с т а н

от 15 декабря 2009 года № 2134

Правила

забора, хранения, использования крови и тканей лиц, подвергшихся воздействию ионизирующего излучения

1. Общие положения

1. Настоящие Правила забора, хранения, использования крови и тканей лиц, подвергшихся воздействию ионизирующего излучения (далее - Правила) определяют порядок забора, хранения, использования крови и тканей (далее - биологический материал) лиц, подвергшихся воздействию ионизирующего и з л у ч е н и я .

2. Забор, хранение и использование биологического материала лиц, подвергшихся воздействию ионизирующего излучения, осуществляется

организациями здравоохранения.

3. Забор биологического материала лиц, подвергшихся воздействию ионизирующего излучения, производится у лиц: получивших дозу облучения выше допустимой при ликвидации радиационной аварии; получивших эффективную дозу облучения от источников ионизирующих излучений, превышающую дозовый предел, установленный нормами радиационной безопасности для персонала и имеющих заболевания, причинно связанные с этим облучением; проживавших, работавших или проходивших службу (в том числе срочную) на территориях, подвергшихся загрязнению радиоактивными веществами, в период проведения воздушных и наземных ядерных взрывов в период с 1949 по 1965 годы; проживавших, работавших или проходивших службу (в том числе срочную) на территориях, подвергшихся загрязнению радиоактивными веществами, в период проведения подземных ядерных взрывов в период с 1966 по 1990 годы; дети и все последующие поколения лиц, подвергшихся облучению.

2. Забор биологического материала у лиц, подвергшихся воздействию ионизирующего излучения

4. Забор биологического материала у лиц, подвергшихся воздействию ионизирующего излучения, осуществляется при наличии добровольного информированного согласия, при отсутствии в течение предшествующих трех месяцев переливаний препаратов крови и рентгенологических исследований.

5. Забор биологического материала производится специалистами организаций здравоохранения при проведении лечебно-диагностических манипуляций (взятие биопсийного материала, оперативные вмешательства по поводу онкологических заболеваний).

6. Забор крови осуществляется из вены в соответствии с установленными требованиями, исключающими попадание в пробирку инородных биологических материалов.

7. При заборе биологического материала производится его маркировка.

8. При заборе биологического материала заполняются сопроводительные документы, содержащие следующую информацию: паспортные данные, место проживания исследуемого лица, дата взятия биологического материала, сведения о состоянии здоровья, информация о близких родственниках.

9. Транспортировка образцов биологического материала до места хранения, осуществляется с соблюдением температурного режима от + 4 до + 6 градусов по Цельсию.

3. Хранение и использование биологического материала лиц, подвергшихся воздействию ионизирующего излучения

10. Хранение биологического материала осуществляется в организации здравоохранения.

11. Биологическому материалу, поступающему на хранение, присваивается код, который включает в себя следующую информацию: паспортные данные, место постоянного проживания исследуемого лица, вид биологического материала, дата взятия биологического материала.

12. Хранение образцов крови и парафиновых блоков, содержащих образцы тканей, осуществляется в отдельных помещениях с соблюдением температурного режима в помещении от + 5 до + 22 градусов по Цельсию.

13. Образцы крови хранятся в автоматизированной системе замораживания и хранения клеточного материала в жидком азоте, либо в холодильных установках глубокой заморозки с соблюдением температурного режима в камере от - 135 до - 196 градусов по Цельсию.

14. Каждый из образцов крови хранится в специальных емкостях - криопробирках или криофлаконах.

15. Емкости для хранения должны быть снабжены автоматической системой сигнализации, позволяющей контролировать уровень азота и время его пополнения.

16. Обслуживание специального оборудования для хранения образцов биологического материала осуществляется персоналом, имеющим допуск к работе на данном оборудовании.

17. При хранении биологического материала проводится постоянный контроль температурного режима.

18. Электрооборудование должно находиться в исправном и контролируемом режиме (обеспечено бесперебойным, резервным питанием).

19. Требования к помещению для хранения биологического материала и оборудованию должны соответствовать действующим санитарно-эпидемиологическим требованиям.

20. Сведения о биологическом материале подлежат внесению в электронную базу данных, создаваемую на базе организации здравоохранения, осуществляющей хранение биологического материала.

21. Электронная база данных биологического материала оформляется в виде

регистра биологического материала лиц, подвергшихся воздействию ионизирующей радиации.

22. Биологический материал лиц, подвергшихся воздействию ионизирующего излучения, используется в научных целях научными организациями или исследователями, осуществляющими научную деятельность.

23. Для получения биологического материала необходимо предоставить в организацию здравоохранения, осуществляющую хранение биологического материала, следующие документы:
заявление с указанием размера образца биологического материала и сроков исследования ;

заключение комиссии по вопросам этики.

24. Решение о выдаче биологического материала для исследований принимается руководителем организации здравоохранения, осуществляющей хранение биологического материала.

25. После завершения исследования научная организация или исследователь, проводившие исследование, предоставляют руководителю организации, выдавшей биологический материал:
неиспользованные в процессе исследования образцы биологического материала ;

отчет об исследовании каждого образца биологического материала.

26. С согласия научной организации или исследователя проводившего исследование, организация здравоохранения, осуществляющая хранение биологического материала, может использовать результаты отчета об исследованиях, либо передавать их третьему лицу.