



Überwachung der Qualitätssicherung der Anwendung von Blutprodukten durch die Ärzteschaft

1. Erfahrungsbericht aus Mecklenburg-Vorpommern

- 1)** Gesetz über den Verkehr mit Arzneimitteln (Arzneimittelgesetz – AMG) vom 14. August 1976 (BGBl. I S. 2445, 2448), neugefaßt durch B. v. 12. 12. 2005 I 3394; zuletzt geändert durch Artikel 2 G. v. 21.12.2006 BGBl. I S. 3367
- 2)** Gesetz zur Regelung des Transfusionswesens (Transfusionsgesetz – TFG) vom 1. Juli 1998 (BGBl. I S. 1752), zuletzt geändert durch Artikel 36 der Verordnung vom 31. Oktober 2006 (BGBl. I S. 2407)
- 3)** Richtlinien für die Gewinnung von Blut und Blutbestandteilen und zur Anwendung von Blutprodukten (Hämotherapie). Aufgestellt gemäß Transfusionsgesetz von der Bundesärztekammer im Einvernehmen mit dem Paul-Ehrlich-Institut: Bundesanzeiger 209a/2005 vom 05.11.2005. Broschüre Deutscher Ärzteverlag (Gesamtnovelle 2005, ISBN 3-7691-1221-0)
- 4)** D. Nagl: Weitere Anmerkungen zur Novelle 2005 der Richtlinien zur Hämotherapie. hämotherapie 7/2006, 4-14
- 5)** B. Gathof, G. Hutschenreuther: Qualitätsmanagementhandbuch zum Umgang mit Blutkomponenten und Plasmaderivaten für die Praxis. 2002, (88 Seiten) ISBN 3-88603-772-X
- 6)** G. Walther-Wenke, N. Petersen, M. Böck: Muster-Verfahrensanweisung Qualitätssicherung in der Anwendung von Blutprodukten. 2002, (30 Seiten), zu beziehen über Dr. Walther-Wenke, DRK-Blutspendedienst-West, Sperlichstr. 15, 48151 Münster.
- 7)** Muster-Verfahrensanweisung zur Transfusion von Erythrozytenkonzentraten unter den besonderen Bedingungen des Abschnitts 1.6.2.1 der Richtlinien zur Hämotherapie.
www.bundesaerztekammer.de/downloads/Musterarbeitsanweisung.pdf
- 8)** S. Wegener: Zur Qualitätssicherung der Hämotherapie in Mecklenburg-Vorpommern. hämotherapie 2/2004, Ausg. Mecklenburg-Vorpommern, R1-R4