

Das Blutdepot

Literaturhinweise / Quellenangaben

1. Walther-Wenke G. und Zeiler T. (2015): ‚Blutdepots in Einrichtungen der Krankenversorgung – Rechtskonforme Organisation und qualitätsgesicherter Betrieb.‘ hämotherapie, 24/2015: Verfügbar am 1.12.2025 unter <https://www.drk-haemotherapie.de/beitraege/blutdepots-in-einrichtungen-der-krankenversorgung-rechtskonforme-organisation-und-qualitaetsgesicherter-betrieb>
2. Walther-Wenke G, Zeiler T (2007): Das Blutdepot in der Einrichtung der Krankenversorgung: Struktur-, Prozess- und Ergebnisqualität. hämotherapie, 26/2016. Verfügbar am 1.12.2025 unter <https://www.drk-haemotherapie.de/beitraege/das-blutdepot-in-der-einrichtung-der-krankenversorgung>
3. Wissenschaftlicher Beirat der Bundesärztekammer (2023): Richtlinie zur Gewinnung von Blut und Blutbestandteilen und zur Anwendung von Blutprodukten (Richtlinie Hämotherapie). Kapitel 4.7. und Kapitel 6.4.1.2. Verfügbar am 1.12.2025 unter <https://www.wbbaek.de/richtlinien-leitlinien/haemotherapie-transfusionsmedizin/richtlinie>
4. RiliBÄK-Hämotherapie, Kapitel 6.4.1.3.7. Verfügbar am 1.12.2025 unter <https://www.wbbaek.de/richtlinien-leitlinien/haemotherapie-transfusionsmedizin/richtlinie>
5. Walther-Wenke G und Kloss H (2016): Plasmaderivate im Krankenhaus. hämotherapie, 27/2016. Verfügbar am 1.12.2025 unter <https://www.drk-haemotherapie.de/beitraege/plasmaderivate-im-krankenhaus>
6. Bux J., Hoburg A., Dickhörner D. und Scheel E. (2009): Gefriergetrocknetes Plasma – Renaissance eines Klassikers. hämotherapie, 13/2009, S. 33–37. Verfügbar am 1.12.2025 unter <https://www.drk-haemotherapie.de/beitraege/gefriergetrocknetes-plasma-renaissance-eines-klassikers>
7. § 2 Abs. 1 AMG i. V. m. § 2 Nr. 3 TFG. In: Gesetze im Internet; Startseite. Verfügbar am 1.12.2025 unter <https://www.gesetze-im-internet.de>
8. Bundesministerium der Justiz und Verbraucherschutz: Gesetze, Verordnungen, und Sozialgesetzbücher: Gesetz zur Regelung des Transfusionswesens (TFG). §13 Abs. 2 TFG. Verfügbar am 1.12.2025 unter <https://www.gesetze-im-internet.de/tfg/index.html>
9. Füllenbach C, Zacharowski K und Meybohm P (2017): Die maschinelle Autotransfusion. hämotherapie, 29/2017. Verfügbar am 1.12.2025 unter <https://www.drk-haemotherapie.de/beitraege/die-maschinelle-autotransfusion>
10. Eckstein M, Zimmermann R, Roth T, Hauck-Dlimi B, Strasser EF, Xiang W (2015) The effects of an overnight holding of whole blood at room temperature on haemoglobin modification and in vitro markers of red blood cell aging. Vox Sang 108(4):359–367. <https://doi.org/10.1111/vox.12235>
11. Heiden M, Seitz R (1999) Zulassung von Blutkomponenten zur Transfusion. Bundesgesundheitsbl-Gesundheitsforsch-Gesundheitsschutz 42:150–155.
12. Petershofen E.K. (2011): Falsches Blut beim falschen Patienten: Risikopotentiale in der Klinischen Hämotherapie. hämotherapie, 17/2011, S. 4–17. Verfügbar am 1.12.2025 unter <https://www.drk-haemotherapie.de/beitraege/falsches-blut-beim-falschen-patienten-risikopotentiale-in-der-klinischen-haemotherapie>

13. Petershofen E.K. (2011): Über ABO-Blutgruppen, Transfusionsschemata und die Bedeutung von Bedside-Tests. hämotherapie, 17/2011, S. 18-25. Verfügbar am 1.12.2025 unter <https://www.drk-haemotherapie.de/beitraege/uber-abo-blutgruppen-transfusionsschemata-und-die-bedeutung-von-bedside-tests>
14. Bekanntmachung des Robert-Koch-Instituts (1999): Stellungnahme des Arbeitskreises Blut des Bundesministeriums für Gesundheit. Filtration von zellulären Blutpräparaten. Bundesgesundheitsbl-Gesundheitsforsch-Gesundheitsschutz, 1999. Vol 42, S. 89-92.
15. Walther-Wenke G und Zeiler T (2007): Zum Risiko bakteriell bedingter Transfusionsreaktionen durch Thrombozytenkonzentrate. hämotherapie, 10/2007, Verfügbar am 1.12.2025 unter <https://www.drk-haemotherapie.de/beitraege/zum-risiko-bakteriell-bedingter-transfusionsreaktionen-durch-thrombozytenkonzentrate>
16. Mitteilungen des Arbeitskreises Blut des Bundesministeriums für Gesundheit (2008): Festlegung der Haltbarkeitsfrist von Thrombozytenkonzentraten mit dem Ziel der Reduktion lebensbedrohlicher septischer Transfusionsreaktionen durch bakterielle Kontamination. Bundesgesundheitsbl – Gesundheitsforsch – Gesundheitsschutz 2008 · 51:1484. <https://DOI.org/10.1007/s00103-008-0723-2>
17. RiliBÄK-Hämotherapie; Kapitel 3.2.2.3 und 3.2.2.4.
18. Marini I., Tamamushi Y. und Althaus K. (2019): Kaltlagerung von Thrombozyten: Aktuelle Herausforderungen und zukünftige Perspektiven. hämotherapie, 33/2019, S. 33-37. Verfügbar am 1.12.2025 unter <https://www.drk-haemotherapie.de/beitraege/kaltlagerung-von-thrombozyten-aktuelle-herausforderungen-und-zukunfftige-perspektiven>
19. Mitteilungen des Arbeitskreises Blut des Bundesministeriums für Gesundheit (2018): Pathogen-Inaktivierungssysteme für Thrombozytenkonzentrate. Stellungnahme. Bundesgesundheitsbl – Gesundheitsforsch – Gesundheitsschutz 2018 · 61:874-893. <https://doi.org/10.1007/s00103-018-2766-3>
20. RiliBÄK-Hämotherapie (2023), Kapitel 3.3: Lagerung in den Spendeinrichtungen und Transport zu den Einrichtungen der Krankenversorgung.
21. RiliBÄK-Hämotherapie (2023), Kapitel 4.10.5: Notfalltransfusion.