**ПОЯСНИТЕЛЬНАЯ ЗАПИСКА
к проекту приказа Минздрава России «Об утверждении порядка медицинского обследования реципиента, проведения проб на индивидуальную совместимость, включая биологическую пробу,
при трансфузии донорской крови и (или) ее компонентов»**

Проект приказа Минздрава России «Об утверждении порядка медицинского обследования реципиента, проведения проб на индивидуальную совместимость, включая биологическую пробу, при трансфузии донорской крови и (или) ее компонентов» (далее - проект приказа) разработан
во исполнение пункта 78 Правил заготовки, хранения, транспортировки
и клинического использования донорской крови и ее компонентов, утвержденных постановлением Правительства Российской Федерации
от 22 июня 2019 года № 797.

Проект приказа включен в план-график разработки нормативных правовых актов в рамках реализации механизма «регуляторной гильотины»
в сфере безопасности донорской крови.

Проект нормативного правового акта разработан взамен приказа Минздрава России от 02.04.2013 № 183н «Об утверждении правил клинического использования донорской крови и (или) ее компонентов» (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 12.08.2013 регистрационный № 29362), который будет отменен с 01.01.2021 в соответствии с постановлением Правительства Российской Федерации от 04.07.2020 № 986 «Об отмене отдельных актов федеральных органов исполнительной власти, признании не действующими на территории Российской Федерации отдельных актов и иных документов Министерства здравоохранения РСФСР и признании не действующими на территории Российской Федерации отдельных актов и иных документов Министерства здравоохранения СССР, содержащих обязательные требования, соблюдение которых оценивается при осуществлении государственного контроля за обеспечением безопасности донорской крови и ее компонентов».

Проект приказа устанавливает правила проведения медицинского обследования реципиента с целью обеспечения эффективности и безопасности трансфузии (переливания) донорской крови и ее компонентов.

Определяет показания для индивидуального подбора компонентов донорской крови, порядок проведения проб на индивидуальную совместимость, в том числе биологической пробы.

Реализация нормативного правового акта не повлечет принятия новых расходных обязательств Российской Федерации, исполнение которых осуществляется за счет средств федерального бюджета.