

Hemovigilance

Publicēts: 05.11.2020.



Metodiskie norādījumi un ziņošanas veidlapas

Metodiskie norādījumi Asins kabinetiem:

 [i-006-01-hemovigilance-asins-kabineta-procesos1.pdf](#) 

Veidlapas nopietnu nevēlamu notikumu (NNN) dokumentēšanai un ziņošanai:

27.12.2005. MK noteikumu Nr.1037 "Noteikumi par cilvēka asiņu un asins komponentu savākšanas, testēšanas, apstrādes, uzglabāšanas un izplatīšanas kvalitātes un drošības standartiem un kompensāciju par izdevumiem zaudētā asins apjoma atjaunošanai" 9.pielikuma veidlapas:

 [Paziņojums par nevēlamiem notikumiem - A daļa – Steidzamais ziņojums par nevēlamiem notikumiem](#) 

(aizpilda pēc notikuma konstatēšanas);

 [B daļa – Nevēlama notikuma apstiprinājums](#) 

(aizpilda pēc notikuma analīzes);

 [Ikgadējais paziņojums par nevēlamiem notikumiem C daļa](#) 

(aizpilda reizi gadā par iepriekšējo gadu).

Veidlapas nevēlamu notikumu (NN) dokumentēšanai un ziņošanai:

 [VADC veidlapa V-423 "Asins kabineta ziņojums par nevēlamu notikumu"](#) 

Veidlapas nopietnu blakņu (NB) dokumentēšanai un ziņošanai:

27.12.2005. MK noteikumiem Nr.1037 "Noteikumi par cilvēka asiņu un asins komponentu savākšanas, testēšanas, apstrādes, uzglabāšanas un izplatīšanas kvalitātes un drošības standartiem un kompensāciju par izdevumiem zaudētā asins apjoma atjaunošanai" 8. pielikuma veidlapas:

 [Paziņojums par nopietnām blaknēm – A daļa – Steidzamais ziņojums par iespējamām nopietnām blaknēm](#) 

(aizpilda pēc katras nopietnas blaknes konstatēšanas pacientam, katram pacientam atsevišķi);

 [Paziņojums par nopietnām blaknēm – C daļa – Nopietnas blaknes apstiprinājums](#) 

(aizpilda pēc nopietnas blaknes analīzes);

 [Ilgadējais paziņojums par nopietnām blaknēm – D daļa](#) 

(aizpilda reizi gadā par iepriekšējo gadu).

Veidlapas blakņu (B) dokumentēšanai un ziņošanai:

 [VADC veidlapa V-422 "Asins kabineta ziņojums par blakni"](#) 

Veidlapas zāļu blakusparādību dokumentēšanai un ziņošanai:

22.01.2013. MK noteikumu Nr. 47 "Farmakovigilances kārtība" 1. pielikuma veidlapu:

 ["Ārstniecības personas, farmaceita ziņojums par zāļu blakusparādību"](#) 

(aizpilda par būtiskām (paredzētām un neparedzētām), mazāk būtiskām neparedzētām zāļu blaknēm un zāļu efekta trūkumu).

Veidlapas medicīnisko ierīču negadījumu dokumentēšanai un ziņošanai:

28.11.2017. MK noteikumu Nr. 689 "Medicīnisko ierīču reģistrācijas, atbilstības novērtēšanas, izplatīšanas, ekspluatācijas un tehniskās uzraudzības kārtība" 24.pielikuma veidlapu:

 [„Ārstniecības iestādes vigilances sistēmas signālziņojums par negadījumu, kas saistīts ar medicīnisku ierīci"](#) 

(aizpilda tikai nopietniem negadījumiem).

[Informācija atjaunota 08.01.2021.]

Hemovigilances deklarācija

[Skatīt vairāk](#)

Pārskati

[Skatīt vairāk](#)

Metodiskie norādījumi un ziņošanas
veidlapas

[Skatīt vairāk](#)

<https://www.vadc.gov.lv/lv/hemovigilance>