

Synopsis des Transfusionsgesetzes, der weiteren gesetzlichen Vorschriften und der zugehörigen Richtlinien

1. Transfusionsgesetz (TFG)

- § 1 Zweck des Gesetzes
Hämotherapie-Richtlinien: keine Fundstelle
- § 2 Begriffsbestimmungen
Kapitel 5 Glossar
- § 3 Versorgungsauftrag
Vorwort zu Hämotherapie-Richtlinien
- § 4 Anforderungen an die Spendeeinrichtungen
Kapitel 1.4 Qualitätsmanagement (QM)
Kapitel 1.5 Einrichtungen, Verantwortung und Zuständigkeit
Kapitel 2.7 Eigenblutentnahme
- § 5 Auswahl der spendenden Personen
Kapitel 2.1 Allgemeine Spenderauswahl
Kapitel 2.2 Ausschluss von der Blutspende
Kapitel 2.4 Vollblutspende
Kapitel 2.7 Eigenblutentnahme
- § 6 Aufklärung, Einwilligung
Kapitel 2.1.2 Aufklärung und Einwilligung
Kapitel 2.7.4 Aufklärung und Einwilligung des Patienten
- § 7 Anforderungen zur Entnahme der Spende
Kapitel 2.1.3 Spendererfassung
Kapitel 2.3 Blutentnahme
- § 8 Spenderimmunisierung
Richtlinien für die Herstellung von Plasma für besondere Zwecke
(Hyperimmunplasma)
Hämotherapie-Richtlinien: keine Fundstelle
- § 9 Vorbehandlung zur Blutstammzellseparation
Richtlinien zur Transplantation peripherer Blutstammzellen
Hämotherapie-Richtlinien:
Kapitel 2.6 Präparative Hämapherese

X

Synopsis des Transfusionsgesetzes

- § 10 Aufwandsentschädigung
Hämotherapie-Richtlinien: keine Fundstelle
- § 11 Spenderdokumentation, Datenschutz
 - Kapitel 2.3 Blutentnahme
 - Kapitel 2.3.5 Dokumentation
 - Kapitel 2.6 Präparative Hämapheresse
 - Kapitel 2.6.5.7 Dokumentation
 - Kapitel 2.7 Eigenblutentnahme
 - Kapitel 2.7.6 Dokumentation
- § 12 Stand der medizinischen Wissenschaft und Technik zur Gewinnung von Blut und Blutbestandteilen
 - Kapitel 1 Allgemeines
 - Kapitel 2 Gewinnung von Blut und Blutbestandteilen
- § 13 Anforderungen an die Durchführung
 - Kapitel 1.4.1.3 Qualitätssicherung bei der Anwendung
 - Kapitel 1.7 Meldewesen
 - Kapitel 4 Anwendung von Blutprodukten
- § 14 Dokumentation, Datenschutz
 - Kapitel 4 Anwendung von Blutprodukten
 - Kapitel 4.1 Transport und Lagerung in der Einrichtung der Krankenversorgung
 - Kapitel 4.2.5.11 Dokumentation der blutgruppenserologischen Befunde
 - Kapitel 4.2.5.12 Dokumentation
 - Kapitel 4.3.10 Dokumentation
 - Kapitel 4.3.11 Entsorgung der nicht angewendeten Blutprodukte
 - Kapitel 4.5.8 Dokumentation, Meldewege, Rückverfolgung (Look back)
 - Kapitel 4.6.4 Nicht verwendete Eigenblutprodukte
 - Kapitel 4.6.6 Dokumentation
 - Kapitel 4.9.1 Organisation, Dokumentation und Ausstattung
- § 15 Qualitätssicherung
 - Richtlinien der Bundesärztekammer zur Qualitätssicherung in der Immunhämatologie (siehe Anhang zu § 15)
 - Hämotherapie-Richtlinien:
 - Kapitel 1.4 Qualitätsmanagement
 - Kapitel 1.5 Einrichtungen, Verantwortung und Zuständigkeit
 - Kapitel 1.6 Überwachung des Qualitätssicherungssystems
 - Kapitel 1.7 Meldewesen
- § 16 Unterrichtungspflichten
 - Kapitel 1.7 Meldewesen

Kapitel 4.5 Unerwünschte Wirkungen nach Anwendung von Blutprodukten
Kapitel 4.6.2 Unerwünschte Wirkungen

- § 17 Nicht angewendete Blutprodukte
Kapitel 4.3.11 Entsorgung der nicht angewendeten Blutprodukte
Kapitel 4.6.4 Nicht verwendete Eigenblutprodukte
- § 18 Stand der medizinischen Wissenschaft und Technik
zur Anwendung von Blutprodukten
Kapitel 1.4.1.3 Qualitätssicherung bei der Anwendung
Kapitel 1.5 Einrichtungen, Verantwortung und Zuständigkeit
Kapitel 4 Anwendung von Blutprodukten
- § 19 Verfahren
Kapitel 4.3.4 Aufgaben des transfundierenden Arztes
Kapitel 4.5.8 Dokumentation, Meldewege, Rückverfolgung (Look back)
- § 20 bis § 39
Hämotherapie-Richtlinien: keine Fundstelle
- 2. Arzneimittelgesetzes (AMG) und
Betriebsverordnung für pharmazeutische Unternehmer (PharmBetrV)**
Anhang zu § 12: Einschlägige Vorschriften des Arzneimittelgesetzes
(AMG) und die Betriebsverordnung für pharmazeutische Unternehmer
(PharmBetrV)
Kapitel 3 Herstellung, Lagerung und Transport von Blutprodukten
- 3. Gesetz über technische Assistenten in der Medizin (MTA-Gesetz –
MTAG)**
Anhang zu § 18: Einschlägige Vorschriften des Gesetzes
über technische Assistenten in der Medizin (MTA-Gesetz – MTAG)
Kapitel 4 Anwendung von Blutprodukten

Kommentar zum Transfusionsgesetz (TFG) und den
Hämotherapie-Richtlinien

Lippert, H.-D.; Flegel, W.A.

2002, XXXIX, 524 S. 2 Abb., Hardcover

ISBN: 978-3-540-41816-0