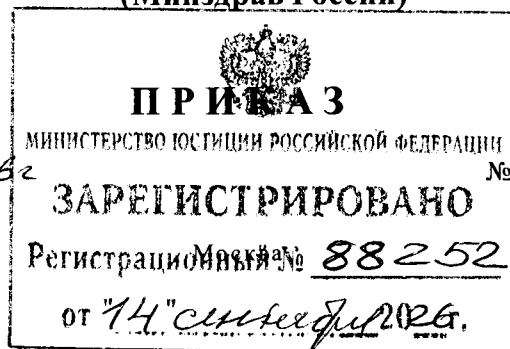




МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

(Минздрав России)

17 августа 2026



№

730к

**Об утверждении**

**Порядка медицинского обследования реципиента и подготовки к трансфузии  
донорской крови и (или) ее компонентов**

В соответствии с пунктом 11 части 2 статьи 9 Федерального закона от 20 июля 2012 г. № 125-ФЗ «О донорстве крови и ее компонентов» и пунктом 1 Положения о Министерстве здравоохранения Российской Федерации, утвержденного постановлением Правительства Российской Федерации от 19 июня 2012 г. № 608, п р и к а з ы в а ю:

1. Утвердить прилагаемый Порядок медицинского обследования реципиента и подготовки к трансфузии донорской крови и (или) ее компонентов.

2. Признать утратившим силу приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 20 октября 2020 г. № 1134н «Об утверждении порядка медицинского обследования реципиента, проведения проб на индивидуальную совместимость, включая биологическую пробу, при трансфузии донорской крови и (или) ее компонентов» (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 12 ноября 2020 г., регистрационный № 60868).

3. Настоящий приказ вступает в силу с 1 января 2027 г. и действует до 1 сентября 2032 г.

Министр

М.А. Мурашко

УТВЕРЖДЕН  
приказом Министерства здравоохранения  
Российской Федерации  
от «17» августа 2026 г. № 730н

**Порядок  
медицинского обследования реципиента и подготовки к трансфузии донорской  
крови и (или) ее компонентов**

1. Настоящий Порядок устанавливает правила проведения медицинского обследования реципиента и подготовки к трансфузии донорской крови и (или) ее компонентов (далее – трансфузия), с целью обеспечения эффективности и безопасности трансфузии (далее – медицинское обследование).

2. Медицинское обследование реципиента проводится в медицинских организациях, образовательных организациях, научных организациях, осуществляющих оказание медицинской помощи, независимо от организационно-правовой формы и формы собственности, а также организациях федеральных органов исполнительной власти, в которых федеральным законом предусмотрена военная и приравненная к ней служба (далее – медицинские организации), осуществляющих клиническое использование донорской крови и (или) ее компонентов, на основании лицензии на медицинскую деятельность с указанием трансфузиологии в качестве составляющей части лицензируемого вида деятельности<sup>1</sup>.

3. Проведение индивидуального подбора донорской крови и (или) ее компонентов, исследование аллоиммунных антител у реципиента и (или) подтверждающее исследование группы крови по системе АВ0 и резус-принадлежности после первичного определения группы крови по системе АВ0 и резус-принадлежности осуществляется в медицинских организациях, а также в организациях, входящих в службу крови субъектов обращения донорской крови, осуществляющих заготовку и хранение донорской крови и (или) ее компонентов<sup>2</sup> (далее – организации службы крови), уполномоченных на проведение подтверждающего исследования государственным органом субъекта Российской Федерации в сфере охраны здоровья.

4. Медицинское обследование осуществляется при наличии информированного добровольного согласия реципиента или его законного представителя на трансфузию донорской крови и ее компонентов с соблюдением требований, установленных статьей 20 Федерального закона от 21 ноября 2011 г. № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации».

<sup>1</sup> Статья 16 Федерального закона от 20 июля 2012 г. № 125-ФЗ «О донорстве крови и ее компонентов» (далее – Федеральный закон № 125-ФЗ).

<sup>2</sup> Статья 15 Федерального закона № 125-ФЗ.

5. Медицинское обследование пациента, нуждающегося в проведении трансфузии, организуется в отделении врачом-трансфузиологом или лечащим врачом либо дежурным врачом, которые прошли обучение по вопросам трансфузиологии (далее – врач, проводящий трансфузию), и включает в себя:

сбор анамнеза, включая оценку факторов риска возникновения посттрансфузионных реакций и осложнений (повторные трансфузии донорской крови и (или) ее компонентов, беременности, ранее выявленные аллоиммунные антитела, посттрансфузионные реакции и осложнения);

первичное определение группы крови по системе АВ0 (с использованием реагентов, содержащих анти-А, анти-В антитела) и резус-принадлежности (с использованием реагентов, содержащих анти-Д антитела Ig M) и внесением результатов в медицинскую документацию реципиента;

направление образца крови реципиента после первичного определения группы крови по системе АВ0 и резус-принадлежности в клиничко-диагностическую лабораторию (далее – лаборатория) для подтверждающего исследования<sup>3</sup>.

Первичное определение группы крови по системе АВ0 и резус-принадлежности, а также подтверждающее исследование выполняют из одного образца крови реципиента.

6. В случае расхождения результата первичного определения группы крови по системе АВ0, резус-принадлежности и подтверждающего исследования, врач, проводящий трансфузию, организует направление нового образца крови реципиента для подтверждающего исследования и установления причин выявленных расхождений.

7. Образцы крови реципиентов для проведения подтверждающего исследования, проб на индивидуальную совместимость и проведения индивидуального подбора берутся не ранее чем за 48 часов до трансфузии и маркируются с указанием даты и времени взятия образца, фамилии и инициалов реципиента, номера медицинской карты пациента, получающего медицинскую помощь в стационарных условиях, в условиях дневного стационара<sup>4</sup> (далее – медицинская карта пациента), АВ0 и резус-принадлежности реципиента (у новорожденных указывается фамилия и инициалы в соответствии с медицинской документацией новорожденного).

При направлении образца крови реципиента в лабораторию в сопроводительном документе указываются наименование структурного подразделения медицинской организации, номер медицинской карты пациента, АВ0

<sup>3</sup> Пункт 84 Правил заготовки, хранения, транспортировки и клинического использования донорской крови и ее компонентов, утвержденных постановлением Правительства Российской Федерации от 14 мая 2025 г. № 641. Действуют до 1 сентября 2031 г.

<sup>4</sup> Приложение № 3 к приказу Министерства здравоохранения Российской Федерации от 5 августа 2022 г. № 530н «Об утверждении унифицированных форм медицинской документации, используемых в медицинских организациях, оказывающих медицинскую помощь в стационарных условиях, в условиях дневного стационара и порядков их ведения» (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 18 октября 2022 г. регистрационный № 70594), с изменениями, внесенными приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 1 марта 2024 г. № 95н (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 21 марта 2024 г. регистрационный № 77588. Действует до 1 марта 2029 г.

и резус-принадлежность реципиента, а в случае направления образца крови реципиента с заявкой на индивидуально подобранный компонент донорской крови в лабораторию организации службы крови – наименование медицинской организации.

8. У реципиентов с массой тела менее 30 килограмм для проведения проб, указанных в пункте 8 настоящего Порядка, берутся образцы крови в объеме не более 3 миллилитров без учета антикоагулянта.

9. Не допускается открытие пробирок с образцами крови реципиента для проведения индивидуального подбора до момента доставки их на исследование в лабораторию.

10. Транспортировка в лабораторию образцов крови реципиента осуществляется в специальных контейнерах при температуре не выше +10 °С с регистрацией температурного режима внутри контейнера (на протяжении максимального периода транспортировки равного 24 часам) и выше +10 °С без регистрации температурного режима (при транспортировке образцов внутри медицинской организации в течение 30 минут и менее) при условии недопущения прямого воздействия света.

11. Хранение и подготовка к лабораторному исследованию образцов крови реципиента до проведения лабораторных исследований осуществляются в условиях, отвечающих требованиям, установленным в инструкциях производителя набора реагентов.

12. Подтверждающие исследования образцов крови реципиента после первичного определения группы крови по системе АВ0 и резус-принадлежности включают в себя:

определение группы крови по системе АВ0 перекрестным методом с использованием реагентов, содержащих анти-А, анти-В антитела и стандартные эритроциты;

определение резус-принадлежности с использованием реагентов, содержащих анти-D IgM. В случае расхождения результатов исследования, полученных в разных медицинских организациях, а также при исследовании резус-принадлежности у беременных женщин, определяется наличие вариантов антигена D с использованием реагента анти-D IgG;

определение антигена эритроцитов K1 системы Kell (далее – антиген K);

определение антигена эритроцитов Челлано (k) системы Kell у лиц с положительным результатом определения антигена K;

определение антигенов эритроцитов C, c, E, e лицам до 18 лет и женщинам фертильного возраста (15 – 49 лет), реципиентам, которым показаны множественные трансфузии, реципиентам, у которых когда-либо выявлялись аллоиммунные антитела, а также реципиентам, у которых в анамнезе отмечены гемолитические реакции и (или) осложнения в связи с трансфузией донорской крови и (или) ее компонентов;

скрининг аллоиммунных антител к антигенам эритроцитов с использованием панели стандартных эритроцитов, состоящей не менее, чем из 3 видов клеток, типированных по антигенам С, с, Е, е, К, Кидд, Даффи, Лютеран, MNS, Левис. Скрининг проводится в непрямом антиглобулиновом тесте или тесте с такой же чувствительностью. В каждую серию исследований включаются «положительный» и «отрицательный» контроли (образцы сывороток, содержащие и не содержащие антитела). Не допускается применение смеси (пула) образцов эритроцитов для скрининга аллоиммунных антител. При необходимости повторных трансфузий донорской крови и (или) эритроцитсодержащих компонентов скрининг проводится не реже 1 раза в 14 дней.

13. Определение группы крови по системе АВ0 новорожденным детям осуществляется из венозной или пуповинной крови прямым методом с использованием реагентов, содержащих анти-А, анти-В антитела.

14. В случае расхождения результатов прямого и обратного определения (выявление экстраагглютина анти-А1) группы крови по системе АВ0 для подтверждения подгруппы А2 или А2В используют реагент анти-А1.

15. Реципиентам, у которых при скрининге не были выявлены аллоиммунные антитела, проводят трансфузии эритроцитсодержащих компонентов донорской крови, совместимых с образцом крови реципиента по антигенам АВ0, резус-принадлежности и антигена К.

16. При выявлении у реципиента аллоиммунных антител осуществляется:

а) идентификация аллоиммунных антител с панелью стандартных эритроцитов, содержащей не менее 10 образцов клеток;

б) определение антигенов эритроцитов С, с, Е, е, а также, в случае необходимости: систем Кидд, Даффи, Лютеран, MNS, Левис и других систем с помощью антител соответствующей специфичности;

в) использование для трансфузии донорской крови и (или) эритроцитсодержащих компонентов донорской крови, не содержащих антигенов, против которых направлены аллоиммунные антитела;

г) проведение индивидуального подбора с использованием непрямого антиглобулинового теста или теста с такой же чувствительностью.

17. Результаты исследований, указанные в пунктах 12 и 16 настоящего порядка, направляются врачу, проводящему трансфузию, и вносятся в медицинскую карту пациента с указанием наименования исследования в соответствии с номенклатурой медицинских услуг, утвержденной приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 13 октября 2017 г. № 804н «Об утверждении номенклатуры медицинских услуг»<sup>5</sup>, метода исследования, использованных реагентов (наименование, серия, срок годности, производитель).

<sup>5</sup> Зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 7 ноября 2017 г., регистрационный № 48808, с изменениями, внесенными приказами Министерства здравоохранения Российской Федерации от 16 апреля 2019 г. № 217н (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 25 июня 2019 г., регистрационный № 55024), от 5 марта 2020 г. № 148н (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 7 апреля 2020 г., регистрационный № 57990), от 24 сентября 2020 г. № 1010н (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 18 декабря 2020 г., регистрационный № 61562).

18. При планировании трансфузии донорской крови и (или) эритроцитсодержащих компонентов донорской крови женщинам при наличии в анамнезе беременности с установленными признаками гемолитической болезни новорожденных, реципиентам с выявленными аллоиммунными или аутоиммунными антителами к эритроцитам, в случае положительных результатов проб на индивидуальную совместимость, при проведении множественных трансфузий врач, проводящий трансфузию, направляет образцы крови реципиента в лабораторию для проведения индивидуального подбора.

19. Индивидуальный подбор донорской крови и (или) эритроцитсодержащих компонентов включает в себя пробу на совместимость донорской крови и (или) эритроцитсодержащих компонентов донора с образцом крови реципиента, проведенную с использованием непрямого антиглобулинового теста или теста с такой же чувствительностью.

20. После индивидуального подбора единица донорской крови и (или) эритроцитсодержащего компонента крови маркируется «совмещено для реципиента», в сопроводительном документе указываются дата проведения индивидуального подбора, фамилия и инициалы реципиента, наименование отделения медицинской организации, номер медицинской карты пациента, результаты исследования, а в случае выполнения индивидуального подбора донорской крови и (или) эритроцитсодержащих компонентов в организации службы крови – наименование медицинской организации.

После проведения подтверждающего исследования в документе о результатах данного исследования указываются дата проведения исследования, фамилия и инициалы реципиента, наименование отделения медицинской организации, номер медицинской карты пациента, результаты исследования, а в случае выполнения подтверждающего исследования в организации службы крови – наименование медицинской организации.

21. Перед трансфузией донорской крови и (или) эритроцитсодержащих компонентов донорской крови, а также концентратов гранулоцитов, врач, проводящий трансфузию, выполняет контрольное исследование группы крови по системе АВ0 и резус-принадлежности реципиента и донора, а также пробу на индивидуальную совместимость образца крови реципиента с эритроцитами донора методом исследования на плоскости при температуре от +18 °С до +24 °С (далее – проба на индивидуальную совместимость). Трансфузии осуществляются с учетом требований к совместимости согласно приложению к настоящему порядку.

Если при оценке результата индивидуальной совместимости врач, проводящий трансфузию, выявляет агглютинацию эритроцитов (далее – положительная реакция агглютинации), трансфузия единицы донорской крови и (или) эритроцитсодержащего компонента донорской крови, а также концентрата гранулоцитов, при проведении индивидуальной совместимости которого выявлена положительная реакция агглютинации, не проводится, врач,

---

проводящий трансфузию, направляет образцы крови реципиента в лабораторию для проведения индивидуального подбора.

22. В целях трансфузии концентрата тромбоцитов, плазмы, криопреципитата врач, проводящий трансфузию, определяет группу крови реципиента по системе АВ0. Группа крови по системе АВ0 донора устанавливается по информации на маркировке контейнера с донорской кровью и (или) ее компонентами. Проба на индивидуальную совместимость не проводится.

23. Индивидуальный подбор тромбоцитов осуществляется в случае, если ранее реципиенту осуществлялись две и более последовательные трансфузии концентрата тромбоцитов без наличия клинического эффекта (при сохранении и (или) прогрессировании геморрагического синдрома) и (или) без достижения лабораторных показателей (за исключением случаев, когда у пациента выявлены заболевания и (или) состояния, сопровождающиеся повышенным потреблением тромбоцитов (спленомегалия, сепсис, кровотечение)): абсолютный прирост тромбоцитов через 1 и (или) 24 часа  $10 \times 10^9/\text{л}$  и более, и (или) скорректированный прирост тромбоцитов через 1 час  $> 7,5$  расчетных единиц и (или) 24 часа  $> 5$  расчетных единиц, и (или) процент восстановления тромбоцитов через 1 час  $> 20\%$  и (или) 24 часа  $> 10\%$ , и (или) с фебрильными реакциями у реципиентов в связи с трансфузией донорской крови и (или) ее компонентов, и (или) выявлении у реципиента антител к тромбоцитам (анти-HLA I класса, анти-HPA).

24. Для проведения биологической пробы реципиентам с массой тела более 30 килограмм, донорскую кровь и (или) ее компоненты переливают со скоростью 2 миллилитра в минуту первые 15 минут трансфузии, наблюдая за состоянием реципиента.

Для проведения биологической пробы реципиентам с массой тела менее 30 килограмм донорскую кровь и (или) ее компоненты переливают в количестве 10 % рассчитанного для трансфузии объема каждой единицы донорской крови и (или) ее компонента с постоянной скоростью первые 15 минут трансфузии, наблюдая за состоянием реципиента.

25. При появлении во время проведения биологической пробы клинических симптомов: гипотензия, озноб, боль в пояснице, чувство жара и стеснения в груди, головная боль, тошнота или рвота, врач, проводящий трансфузию, немедленно ее прекращает.

26. При проведении биологической пробы или трансфузии донорской крови и (или) ее компонентов реципиентам с нарушениями сознания или под наркозом признаками реакции или осложнения служат усиливающаяся без видимых причин кровоточивость в операционной ране, снижение артериального давления, учащение пульса, изменение цвета мочи. При выявлении любого из перечисленных симптомов трансфузия прекращается.

27. Врач, проводящий трансфузию, вносит информацию о медицинском обследовании реципиента, выполнении проб на индивидуальную совместимость и о трансфузии в протокол трансфузии.

28. Пробирка с образцом крови реципиента, использованная для проведения контрольных исследований и проб на индивидуальную совместимость, единица компонента донорской крови с оставшейся донорской кровью и (или) ее компонентами не менее 5 миллилитров (далее – остаточный объем), образец крови реципиента, использованный для индивидуального подбора (при наличии), хранятся в медицинской организации, в которой проведена трансфузия, в течение 48 часов при температуре от +2 до +6°C в медицинском изделии, предназначенном для хранения донорской крови и (или) ее компонентов для возможного определения причин реакций и осложнений, в связи с трансфузией.

29. В случае возникновения гемолитического осложнения после трансфузии донорской крови и (или) эритроцитсодержащих компонентов донорской крови врач, проводящий трансфузию, направляет образцы крови реципиента, использованные для проведения контрольных исследований и проб на индивидуальную совместимость, единицу компонента донорской крови с остаточным объемом, а также образец крови реципиента, взятый после трансфузии, в лабораторию для лабораторного исследования.

30. В случае возникновения гемолитического осложнения, возникшего у реципиента в связи с трансфузией донорской крови и (или) эритроцитсодержащих компонентов донорской крови организуется выяснение причин гемолитического осложнения, включающее в себя определение:

аллоиммунных антител у реципиента и их идентификацию с использованием панели стандартных эритроцитов, содержащей не менее 10 образцов клеток;

антигенов эритроцитов реципиента С, с, Е, е и других систем (Кидд, Даффи, Лютеран, MNS, Левис и другие);

аллоиммунных антител у донора, в случае трансфузии компонентов донорской крови, содержащих плазму, и их идентификацию с использованием панели стандартных эритроцитов, содержащей не менее 10 образцов клеток;

прямого антиглобулинового теста или теста с такой же чувствительностью, выполненного в образцах крови реципиента, взятых до и после трансфузии.

Для уточнения причин гемолиза осуществляется также определение антиэритроцитарных аутоиммунных и холодовых антител, которые, в случае наличия у реципиента в высоком титре и при отсутствии выявленных причин гемолитического осложнения, учитываются в качестве причины гемолиза, не связанной с трансфузией несовместимых донорской крови и (или) ее компонентов.

31. Результаты лабораторного исследования причин гемолитического осложнения после трансфузии вносятся в медицинскую документацию реципиента.

32. В целях обеспечения качества оказания медицинской помощи по профилю «трансфузиология» осуществляется прослеживаемость данных о медицинском обследовании реципиента, выполнении проб на индивидуальную совместимость, трансфузиях, исполнителях работ.

Приложение  
к Порядку медицинского обследования  
реципиента и подготовки к трансфузии  
донорской крови и (или) ее компонентов  
от «17» августа 2026 г. № 730н

**Совместимость  
компонентов донорской крови и ее компонентов с образцом крови реципиента  
по системе АВ0 при трансфузиях донорской крови и (или) ее компонентов**

| АВ0 принадлежность реципиента                | АВ0 принадлежность донора                      |                                                                                                                                                            |                                            |                                              |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                      |
|----------------------------------------------|------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------|----------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                              | крови консервированной (КК, КК-Л) <sup>1</sup> | Эритроцит содержащего компонента, концентрата гранулоцитов (ЭВ-УЛС, ЭВ-Л, ЭВ-ЛА, ЭВ-УЛСО, ЭВ-ЛО, ЭВ-ЛАО, ОЭ, ОЭ-О, ЭВ-РО, ЭВ-РОО, ГКО, ГК-ПО) <sup>1</sup> | плазмы (СЗП, ПП, ППП, КП, ЛП) <sup>1</sup> | Крио-преципитата (КРИО, КРИО-П) <sup>1</sup> | концентрата тромбоцитов                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              |
| 0                                            | 0                                              | 0                                                                                                                                                          | 0, А, В, АВ                                | 0, А, В, АВ                                  | 0 (КТ-ЛП, КТ-ЛПП, КТ-ЛПО, КТ-ЛПДР, КТ-ЛППДР, КТ-ЛАПДР, КТ-ЛАДР, КТ-ЛПДРО, КТ-ЛАДРО, КТ-ЛПА, КТ-ЛАП, КТ-ЛКР, КТ-КР, КТ-ЛПАО),<br>А (КТ-ЛПДР, КТ-ЛППДР, КТ-ЛАПДР, КТ-ЛАДР, КТ-ЛПДРО, КТ-ЛАДРО, КТ-ЛПА, КТ-ЛАП, КТ-ЛКР, КТ-КР, КТ-ЛПАО),<br>В (КТ-ЛПДР, КТ-ЛППДР, КТ-ЛАПДР, КТ-ЛАДР, КТ-ЛПДРО, КТ-ЛАДРО, КТ-ЛПА, КТ-ЛАП, КТ-ЛКР, КТ-КР, КТ-ЛПАО),<br>АВ (КТ-ЛПДР, КТ-ЛППДР, КТ-ЛАПДР, КТ-ЛАДР, КТ-ЛПДРО, КТ-ЛАДРО, КТ-ЛПА, КТ-ЛАП, КТ-ЛКР, КТ-КР, КТ-ЛПАО) <sup>1</sup> |
| А<br>экстраагглютинины анти-А1 не выявляются | А                                              | А, 0                                                                                                                                                       | А, АВ                                      | А, 0, В, АВ                                  | 0 (КТ-ЛП, КТ-ЛПП, КТ-ЛПО, КТ-ЛПДР, КТ-ЛППДР, КТ-ЛАПДР, КТ-ЛАДР, КТ-ЛПДРО, КТ-ЛАДРО),<br>А (КТ-ЛП, КТ-ЛПП, КТ-ЛПО,                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    |

|                                                           |    |             |       |             |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                      |
|-----------------------------------------------------------|----|-------------|-------|-------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                           |    |             |       |             | КТ-ЛПДР, КТ-ЛППДР, КТ-ЛАПДР, КТ-ЛАДР, КТ-ЛПДРО, КТ-ЛАДРО, КТ-ЛПА, КТ-ЛАП, КТ-ЛКР, КТ-КР, КТ-ЛПАО),<br>В (КТ-ЛПДР, КТ-ЛППДР, КТ-ЛАПДР, КТ-ЛАДР, КТ-ЛПДРО, КТ-ЛАДРО),<br>АВ (КТ-ЛПДР, КТ-ЛППДР, КТ-ЛАПДР, КТ-ЛАДР, КТ-ЛПДРО, КТ-ЛАДРО, КТ-ЛПА, КТ-ЛАП, КТ-ЛКР, КТ-КР, КТ-ЛПАО) <sup>1</sup>                                                                                            |
| А выявляются<br>экстраагглю-<br>тинины анти-<br>А1        | -  | 0           | А, АВ | А, 0, В, АВ | 0 (КТ-ЛП, КТ-ЛПП, КТ-ЛПО, КТ-ЛПДР, КТ-ЛППДР, КТ-ЛАПДР, КТ-ЛАДР, КТ-ЛПДРО, КТ-ЛАДРО),<br>А (КТ-ЛПДР, КТ-ЛППДР, КТ-ЛАПДР, КТ-ЛАДР, КТ-ЛПДРО, КТ-ЛАДРО, КТ-ЛПА, КТ-ЛАП, КТ-ЛКР, КТ-КР, КТ-ЛПАО),<br>В (КТ-ЛПДР, КТ-ЛППДР, КТ-ЛАПДР, КТ-ЛАДР, КТ-ЛПДРО, КТ-ЛАДРО),<br>АВ (КТ-ЛПДР, КТ-ЛППДР, КТ-ЛАПДР, КТ-ЛАДР, КТ-ЛПДРО, КТ-ЛАДРО, КТ-ЛПА, КТ-ЛАП, КТ-ЛКР, КТ-КР, КТ-ЛПАО) <sup>1</sup> |
| В                                                         | В  | В, 0        | В, АВ | В, 0, А, АВ | 0 (КТ-ЛП, КТ-ЛПП, КТ-ЛПО),<br>А (КТ-ЛПДР, КТ-ЛППДР, КТ-ЛАПДР, КТ-ЛАДР, КТ-ЛПДРО, КТ-ЛАДРО),<br>В (КТ-ЛП, КТ-ЛПП, КТ-ЛПО, КТ-ЛПДР, КТ-ЛППДР, КТ-ЛАПДР, КТ-ЛАДР, КТ-ЛПДРО, КТ-ЛАДРО, КТ-ЛПА, КТ-ЛАП, КТ-ЛКР, КТ-КР, КТ-ЛПАО),<br>АВ (КТ-ЛПДР, КТ-ЛППДР, КТ-ЛАПДР, КТ-ЛАДР, КТ-ЛПДРО, КТ-ЛАДРО, КТ-ЛПА, КТ-ЛАП, КТ-ЛКР, КТ-КР, КТ-ЛПАО) <sup>1</sup>                                    |
| АВ<br>экстраагглю-<br>тинины анти-<br>А1 не<br>выявляются | АВ | АВ, А, В, 0 | АВ    | АВ, А, В, 0 | 0 (КТ-ЛП, КТ-ЛПП, КТ-ЛПО, КТ-ЛПДР, КТ-ЛППДР, КТ-ЛАПДР, КТ-ЛАДР, КТ-ЛПДРО, КТ-ЛАДРО),<br>А (КТ-ЛП, КТ-ЛПП, КТ-ЛПО, КТ-ЛПДР, КТ-ЛППДР, КТ-ЛАПДР, КТ-ЛАДР, КТ-ЛПДРО, КТ-ЛАДРО),<br>В (КТ-ЛП, КТ-ЛПП, КТ-ЛПО, КТ-ЛПДР, КТ-ЛППДР, КТ-ЛАПДР, КТ-ЛАДР, КТ-ЛПДРО, КТ-ЛАДРО, КТ-ЛПА, КТ-ЛАП, КТ-ЛКР, КТ-КР, КТ-ЛПАО) <sup>1</sup>                                                             |

|                                                        |   |      |    |             |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                            |
|--------------------------------------------------------|---|------|----|-------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                        |   |      |    |             | ЛАПДР, КТ-ЛАДР, КТ-ЛПДРО, КТ-ЛАДРО), АВ (КТ-ЛП, КТ-ЛПП, КТ-ЛПО, КТ-ЛПДР, КТ-ЛППДР, КТ-ЛАПДР, КТ-ЛАДР, КТ-ЛПДРО, КТ-ЛАДРО, КТ-ЛПА, КТ-ЛАП, КТ-ЛКР, КТ-КР, КТ-ЛПАО) <sup>1</sup>                                                                                                                                                                             |
| АВ<br>выявляются<br>экстраагглю-<br>тинины анти-<br>А1 | - | 0, В | АВ | АВ, А, В, 0 | 0 (КТ-ЛП, КТ-ЛПП, КТ-ЛПО, КТ-ЛПДР, КТ-ЛППДР, КТ-ЛАПДР, КТ-ЛАДР, КТ-ЛПДРО, КТ-ЛАДРО), А (КТ-ЛПДР, КТ-ЛППДР, КТ-ЛАПДР, КТ-ЛАДР, КТ-ЛПДРО, КТ-ЛАДРО), В (КТ-ЛП, КТ-ЛПП, КТ-ЛПО, КТ-ЛПДР, КТ-ЛППДР, КТ-ЛАПДР, КТ-ЛАДР, КТ-ЛПДРО, КТ-ЛАДРО), АВ (КТ-ЛПДР, КТ-ЛППДР, КТ-ЛАПДР, КТ-ЛАДР, КТ-ЛПДРО, КТ-ЛАДРО, КТ-ЛПА, КТ-ЛАП, КТ-ЛКР, КТ-КР, КТ-ЛПАО) <sup>1</sup> |

**Совместимость  
донорской крови и ее компонентов с образцом крови реципиента  
по резус-принадлежности при трансфузиях  
донорской крови и (или) ее компонентов**

| Резус-принадлежность и антигены С, с, Е, е эритроцитов реципиента | Резус-принадлежность и антигены С, с, Е, е эритроцитов совместимого донора крови или эритроцитсодержащего компонента крови |
|-------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| СС                                                                | СС                                                                                                                         |
| сс                                                                | сс, Сс                                                                                                                     |
| Сс                                                                | СС, Сс, сс                                                                                                                 |
| ЕЕ                                                                | ЕЕ, Ее                                                                                                                     |
| ее                                                                | ее                                                                                                                         |
| Ее                                                                | ЕЕ, Ее, ее                                                                                                                 |
| D                                                                 | D, dd                                                                                                                      |
| D <sup>weak</sup> (слабый)                                        | D, dd                                                                                                                      |
| D <sup>partial</sup> (парциальный)                                | dd                                                                                                                         |

<sup>1</sup> Приложение № 1 к Правилам заготовки, хранения, транспортировки и клинического использования донорской крови и ее компонентов, утвержденным постановлением Правительства Российской Федерации от 14 мая 2025 г. № 641. Действуют до 1 сентября 2031 г.

|    |    |
|----|----|
| dd | dd |
|----|----|