



中华人民共和国国家标准

GB 18467—2011
代替 GB 18467—2001

献血者健康检查要求

Whole blood and component donor selection requirements

2011-12-30 发布

2012-07-01 实施

中华人民共和国卫生部
中国国家标准化管理委员会 发布

目 次

前言	I
1 范围	1
2 规范性引用文件	1
3 术语和定义	1
4 总则	1
5 献血者知情同意	1
6 献血者健康征询	3
7 献血者一般检查	5
8 献血前血液检测	5
9 献血量及献血间隔	5
10 献血后血液检测	6
附录 A (资料性附录) 献血者知情同意及健康状况征询表	7
附录 B (资料性附录) 献血前检查及采血记录	11

前 言

本标准的第4章、第5章、第9章、第10章、第8.2、8.3条为强制性的,其余为推荐性的。

本标准按照 GB/T 1.1—2009 给出的规则起草。

本标准代替 GB 18467—2001《献血者健康检查要求》,与 GB 18467—2001 相比,主要技术变化如下:

- 调整标准结构,增加目次、引用文件、献血者知情同意,删除原附录 C;
- 调整规范性技术条款的章节结构;调整免疫接种后献血的有关条款,按疫苗生产工艺分类管理;
- 调整强制性条款,除原有的献血前检测、献血量和献血间隔、捐献血液的检测要求外,增加献血者知情同意;
- 增加献血者有关生活经历和旅行经历的健康征询;
- 删去献血后血液检测有关检测方法、检测标志物等内容;
- 调整献血年龄、献血量、血色素标准、单采血小板采集标准和献血间隔;
- 修订眼科疾患、同性恋以及免疫接种后献血的有关条款;
- 修订附录 A 献血者知情同意及健康征询表有关内容;
- 修订附录 B 献血前血液检测和献血记录有关内容。

本标准由中华人民共和国卫生部提出并归口。

本标准主要起草单位:北京市红十字血液中心。

本标准主要起草人:高东英、刘江、戴苏娜、郭瑾、周倩、陈霄、刘志永、江峰、赵冬雁、庄光艳。

本标准所代替标准的历次版本发布情况为:

- GB 18467—2001。

献血者健康检查要求

1 范围

本标准规定了一般血站献血者健康检查的项目和要求。
本标准适用于一般血站对献血者的健康检查。
本标准不适用于造血干细胞捐献、自身储血和治疗性单采。

2 规范性引用文件

下列文件对于本文件的应用是必不可少的。凡是注日期的引用文件,仅注日期的版本适用于本文件。凡是不注日期的引用文件,其最新版本(包括所有的修改单)适用于本文件。

GB 18469 全血及成分血质量要求

3 术语和定义

GB 18469 界定的以及下列术语和定义适用于本文件。

3.1

固定无偿献血者 regular non-remunerated voluntary blood donor
至少献过 3 次血,且近 12 个月内献血至少 1 次。

3.2

预测采后血小板数 predicted post-donation platelet count
采集后献血者体内剩余血小板数量的控制下限,用于验证血小板采集方案。

4 总则

4.1 采集血液前应征得献血者的知情同意,并对其进行必要的健康征询、一般检查和血液检测。书面记录文件参见附录 A、附录 B。

4.2 献血者献血前的一般检查和血液检测应以血站结果为准,有效期为 14 d。

4.3 献血前健康检查结果只用于判断献血者是否适宜献血,不适用于献血者健康状态或疾病的诊断。

4.4 对经健康检查不适宜献血的献血者,应给予适当解释,并注意保护其个人信息。

5 献血者知情同意

5.1 告知义务

血站工作人员应在献血前对献血者履行书面告知义务,并取得献血者签字的知情同意书。

5.2 告知内容

5.2.1 献血动机

无偿献血是出于利他主义的动机,目的是帮助需要输血的患者。请不要为化验而献血。国家提供