

Додаток 3  
до Порядку дотримання вимог  
щодо простежуваності донорської  
крові та компонентів крові  
та системи гémonагляду  
(пункт 12 розділу III)

**ЗВІТ**  
**про серйозні несприятливі випадки за \_\_\_\_\_**

Найменування та унікальний ідентифікаційний номер суб'єкта системи крові					
Відповідальна особа суб'єкта системи крові (контактний номер телефону, адреса електронної пошти)					
Звітний період					
Серйозних несприятливих випадків не зареєстровано (якщо так, відмітити позначкою «х»)					
Загальна кількість доз заготовленої та переробленої донорської крові та компонентів крові:					
Серйозний несприятливий випадок, який може вплинути на якість та безпеку донорської крові чи компонента крові через відхилення що стосуються:	Специфікації				
	Загальна кількість	дефект продукту	збій обладнання	помилка виконавця	інше (вказати, що саме)
Заготівлі донорської крові					
Заготівлі методом аферезу					
Тестування донацій					
Переробки					
Зберігання					
Розподілу та реалізації					
Медичних виробів					
Інше (вказати, що саме)					

\_\_\_\_\_ (посада)

\_\_\_\_\_ (підпис)

\_\_\_\_\_ (ПІБ)