



**Literatur, Anerkannte Regeln**

**BT 3.8**

Version 01

Änderungen gegenüber der letzten Fassung:

1. Gesetz zur Regelung des Transfusionswesens (Transfusionsgesetz – TFG) vom 1. Juli 1998 (BGBl. S. 1752)
2. Leitlinien zur Therapie mit Blutkomponenten und Plasmaderivaten, herausgegeben vom Vorstand und Wissenschaftlichen Beirat der Bundesärztekammer, Deutscher Ärzteverlag, Köln (aktuelle Fassung)
3. Richtlinien zur Gewinnung von Blut und Blutkomponenten und zur Anwendung von Blutprodukten (Hämotherapie), herausgegeben vom Wissenschaftlichen Beirat der Bundesärztekammer und Paul-Ehrlich-Institut, Deutscher Ärzteverlag, Köln (aktuelle Fassung)
4. Schramm, W.: Konsensusempfehlungen zur Hämophiliebehandlung in Deutschland. Hämostaseologie 14: 81-83
5. Gesetz über den Verkehr mit Arzneimitteln (AMG), aktuelle Fassung
6. Feiden, K.: Betriebsverordnung für Pharmazeutische Unternehmer mit ergänzenden internationalen Richtlinien, 4. Auflage, Deutscher Apotheker Verlag, Stuttgart 1994
7. Kindler, M. und W. Menke: Medizinproduktegesetz-MPG, ecomed Verlag, Landsberg (1995)
8. Mueller-Eckhardt, C.: Transfusionsmedizin, 2. vollständig überarbeitete und erweiterte Auflage, Springer Verlag Berlin/Heidelberg (1996)
9. Müller-Berghaus, G. und B. Pötsch: Hämostaseologie-Molekulare und zelluläre Mechanismen, Pathophysiologie und Klinik, Springer Verlag, Berlin/Heidelberg (1999)
10. Popovsky, M.A.: Transfusion Reactions, AABB Press, Bethesda Maryland (1996)
11. Johannsen D. und Krieshammer G.: Was der Qualitätsmanager vom Recht wissen muß, Verlag TÜV Rheinland
12. Richtlinien zur Transplantation peripherer Blutstammzellen, herausgegeben vom wissenschaftlichen Beirat der Bundesärztekammer und dem Paul-Ehrlich-Institut, Deutsches Ärzteblatt 94: A- 1584-1592 (aktuelle Fassung)

13. Empfehlung des Arbeitskreises Blut vom 19.09.1994: Mindestvoraussetzungen für Eigenblutherstellung (in Ergänzung zum Votum des Arbeitskreises Blut vom 14.03.1994, veröffentlicht im Bundesgesundheitsblatt 4/94, S. 176)
  14. Guide to the preparation, use and quality assurance of blood components 5th edition, Council of Europe Publishing, ISBN 92-871-3805-2 (aktuelle Fassung)
  15. Medizinprodukte-Betreiberverordnung (MPBetreibV) – Entwurf (29.8.1997)
  16. Goodnough, L.T. (M.D), Becher, M. (MD), Kanter, M.H. (MD), AuBuchon, J.P.(MD): Preoperative Autologous Donation. NEJM, 840, S. 525-533
  17. Goodnough, L.T. (M.D), Becher, M. (MD), Kanter, M.H. (MD), AuBuchon, J.P.(MD): Blood Transfusion. NEJM, 840, S. 438 – 447
  18. (Muster)Berufsordnung für die Deutschen Ärztinnen und Ärzte: C – 1772, Deutsches Ärzteblatt 94, Heft 37, 12. September 1997
- QM-Handbuch für  
Version vom    Gültig ab  
Kapitel 15    Literatur    Seite 54
19. Stellungnahme des Arbeitskreises Blut des Bundesministeriums für Gesundheit zur Filtration von Blutpräparaten, Bundesgesundheitsbl.-Gesundheitsforsch-Gesundheitsschutz 42: 89 – 922 (1999), Springer-Verlag 1999
  20. PIC-GMP-Leitfaden, in Betriebsverordnung für pharmazeutische Unternehmer, Hrsg.: Karl Feiden, Deutscher Apotheker Verlag, S. 65-99 (aktuelle Fassung)
  21. Kohl, H.: Qualitätsmanagement- und Umweltmanagement in medizinischen Einrichtungen, Springer Verlag, Berlin, NY, Heidelberg (1997)
  22. Hinweis auf Internet Adressen: [www.pei.de](http://www.pei.de)  
[www.rki.de](http://www.rki.de)  
[www.bdteiv.de](http://www.bdteiv.de)

---

Hamburg, den

Autor