

**19(Ι)/2014****ΝΟΜΟΣ ΠΟΥ ΤΡΟΠΟΠΟΙΕΙ ΤΟΥΣ ΠΕΡΙ ΑΙΜΟΔΟΣΙΑΣ****ΝΟΜΟΥΣ ΤΟΥ 1997 ΕΩΣ 2011**

- Προοίμιο. Για σκοπούς ορθότερης εναρμόνισης με το Παράρτημα ΙΙΙ της πράξης της Ευρωπαϊκής Κοινότητας με τίτλο:
- Επίσημη «Οδηγία 2002/98/ΕΚ του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του  
Εφημερίδα της Συμβουλίου, της 27<sup>ης</sup> Ιανουαρίου 2003, για τη θέσπιση προτύπων  
Ε.Ε.: L 33, ποιότητας και ασφάλειας για τη συλλογή, τον έλεγχο, την  
8.2.2003, επεξεργασία, την αποθήκευση και τη διανομή ανθρωπίνου αίματος  
σ. 30. και συστατικών του αίματος και για την τροποποίηση της οδηγίας  
L 188, 2001/83/ΕΚ, όπως τροποποιήθηκε τελευταία από τον Κανονισμό  
18.7.2009, (ΕΚ) αριθ. 596/2009 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του  
σ. 14. Συμβουλίου, της 18<sup>ης</sup> Ιουνίου 2009, για την προσαρμογή στην  
απόφαση 1999/468/ΕΚ του Συμβουλίου, ορισμένων πράξεων που  
υπόκεινται στη διαδικασία του άρθρου 251 της συνθήκης όσον  
αφορά την κανονιστική διαδικασία με έλεγχο - Προσαρμογή στην  
κανονιστική διαδικασία με έλεγχο - Μέρος ΙV»,
- Η Βουλή των Αντιπροσώπων ψηφίζει ως ακολούθως:
- Συνοπτικός 1. Ο παρών Νόμος θα αναφέρεται ως ο περί Αιμοδοσίας  
τίτλος. (Τροποποιητικός) Νόμος του 2014 και θα διαβάζεται μαζί  
58(Ι) του 1997 με τους περί Αιμοδοσίας Νόμους του 1997 έως 2011 (που στο εξής  
161(Ι) του 2004 θα αναφέρονται ως «ο βασικός νόμος») και ο βασικός νόμος και ο  
3(Ι) του 2006 παρών Νόμος θα αναφέρονται μαζί ως οι περί Αιμοδοσίας Νόμοι  
10(Ι) του 2007 του 1997 έως 2014.  
135(Ι) του 2011.
- Τροποποίηση 2. Το Παράρτημα ΙΙΙ του βασικού Νόμου αντικαθίσταται από το  
του ακόλουθο νέο Παράρτημα ΙΙΙ:  
Παραρτήματος  
ΙΙΙ του βασικού  
νόμου.

**«ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ ΙΙΙ  
(Άρθρο 32)**

**ΑΠΑΙΤΗΣΕΙΣ ΕΠΙΣΗΜΑΝΣΗΣ**

Η ετικέτα του συστατικού πρέπει να περιέχει τα ακόλουθα στοιχεία:

- (α) το επίσημο όνομα του συστατικού,
- (β) τον όγκο ή το βάρος ή τον αριθμό κυττάρων του συστατικού, ανάλογα με την περίπτωση,
- (γ) το μοναδικό αριθμητικό ή αλφαριθμητικό κωδικό της αιμοδοσίας,
- (δ) το όνομα του κέντρου αίματος παραγωγής,
- (ε) την ομάδα ABO (δεν απαιτείται για το πλάσμα που προορίζεται μόνο για κλασμάτωση),
- (στ) την ομάδα RhD, είτε «RhD θετικό» είτε «RhD αρνητικό» (δεν απαιτείται για το πλάσμα που προορίζεται μόνο για κλασμάτωση),
- (ζ) την ημερομηνία ή το χρόνο λήξης, ανάλογα με την περίπτωση,
- (η) τη θερμοκρασία αποθήκευσης, και
- (θ) το όνομα, τη σύνθεση και τον όγκο (τυχόν) αντιπηκτικού ή/ και πρόσθετου διαλύματος.».