

LF

## KAPITEL 13

### LAGAR, FÖRESKRIFTER, EG-DIREKTIV OCH REKOMMENDATIONER

Grundversion 4.0, utgiven 2009-09-01

#### Revisionshistorik

Version Datum	Avsnitt	Ändringar och tillägg	Ansvarig
4.1 2010-05-05	Författningar	Nya föreskrifter från Socialstyrelsen om blod, vävnader och celler har ersatt följande föreskrifter: SOSFS 2007:20, 2007:21, 2008:22, 2008:24, 1997:4 och 1994:4	RN, OÅ
4.1 2010-05-05	Författningar	SOSFS 1973:3 om Rh-immunisering och LVFS 2001:8 om tillverkares rapporteringsskyldighet har utgått	RN, OÅ
4.1 2010-05-05	Författningar	Uppgift om senaste ändring i författningar har lagts till	RN, OÅ
4.1 2010-05-05	Övriga publikationer	Vägledning till LVFS 2008:12 har lagts till Listan över övriga publikationer har uppdaterats	RN, OÅ
4.2 2011-05-26	Författningar om vävnader och celler	Ny LVFS om läkemedel som omfattas av sjukhusundantaget	RN, OÅ
4.2 2011-05-26	Övriga författningar	Lag (1998:531) om yrkesverksamhet på hälso- och sjukvårdens område ("LYHS") upphävd genom Patientsäkerhetslag (2010:659)	RN, OÅ
4.2 2011-05-26	Hela dokumentet	Uppdateringar	RN, OÅ
4.3 2015-04-01	Hela dokumentet	Uppdateringar	RN, OÅ
	Sista sidan	"Länkar och sökvägar" i nytt, utökat avsnitt	
4.4 2016-02-25	Hela dokumentet	Uppdateringar samt tillägg EU och Europarådet	RN, OÅ
	Inledande kommentar sidan 5	Information om ny författningssamling, gemensam för flera myndigheter	
	Författn. om smittfarliga sjukdomar	Två författningar om smittrisker har flyttat från Socialstyrelsen till Folkhälsomyndigheten.	
4.5 2017-11-26	Hela dokumentet	Uppdateringar inklusive ny sökväg	RN, OÅ

Förslag till ändringar inför nästa revision till  
rut.norda@akademiska.se

### **Huvudansvarig**

Version 1, revision 0, 1985: Olle Berséus

Version 1, revision 1, 1987: Olle Berséus

Version 1, revision 2, 1989: Olle Berséus

Version 2, revision 0, 1994: Olle Berséus

Version 2, revision 1, 2001: Rut Norda

Version 2, revision 2, 2004: Rut Norda, Olof Åkerblom

Version 3, revision 0, 2008: Rut Norda, Olof Åkerblom

Version 4, revision 0, 2009: Rut Norda, Olof Åkerblom

Version 4, revision 1, 2010: Rut Norda, Olof Åkerblom

Version 4, revision 2, 2011: Rut Norda, Olof Åkerblom

Version 4, revision 3, 2015: Rut Norda, Olof Åkerblom

Version 4, revision 4, 2016: Rut Norda, Olof Åkerblom

Version 4, revision 5, 2017: Rut Norda, Olof Åkerblom

**INNEHÅLL**

INLEDANDE KOMMENTAR.....	5
FÖRFATTNINGAR FÖR BLODVERKSAMHET.....	5
Lag, förordning.....	5
Föreskrifter .....	5
FÖRFATTNINGAR FÖR VERKSAMHET MED VÄVNADER OCH CELLER.....	5
Lag, förordning.....	5
Föreskrifter, SOSFS .....	5
Föreskrifter, LVFS .....	6
FÖRFATTNINGAR OM BIOBANKER I HÄLSO- OCH SJUKVÅRDEN .....	6
Lag, förordning.....	6
Föreskrifter, SOSFS .....	6
FÖRFATTNINGAR OM SMITTFÄRLIGA SJUKDOMAR .....	6
Lag, förordning.....	6
Föreskrifter, SOSFS .....	6
Allmänna råd, SOSFS .....	7
ÖVRIGA FÖRFATTNINGAR AV INTRESSE FÖR BLODVERKSAMHET OCH VERKSAMHET MED VÄVNADER OCH CELLER.....	7
Lagar.....	7
Föreskrifter, SOS och IVO .....	7
Föreskrifter, LVFS .....	8
Föreskrifter, Arbetsmiljöverket .....	8
ÖVRIGA PUBLIKATIONER .....	9
Vägledningar .....	9
Handböcker för handläggning, utgivna av Socialstyrelsen .....	9
Handböcker utgivna av Sveriges Kommuner och Landsting .....	9
Meddelandeblad, utgivna av Socialstyrelsen .....	9
Övriga publikationer, Socialstyrelsen .....	10
Övrigt.....	10
DIREKTIV OCH REKOMMENDATIONER UTFÄRDADE AV EU .....	10
Direktiv – blod.....	10

Direktiv – vävnader och celler .....	10
Förordning– läkemedel för avancerad terapi.....	11
Direktiv – läkemedel .....	11
Förordningar – medicintekniska produkter .....	11
Rekommendationer, Guidelines .....	12
REKOMMENDATIONER OCH RIKTLINJER UTFÄRDADE AV EUROPARÅDET.....	12
Resolution and recommendations of the Committee of Ministers .....	12
Riktlinjer, guidelines .....	12
Information om navelsträngsblod.....	13
LÄNKAR OCH SÖKVÄGAR.....	14

## INLEDANDE KOMMENTAR

Svenska författningar och EU-direktiv ändras ofta, utan att dess dokumentnummer och årtal ändras. Alla ändringar finns införda i s.k. *konsoliderade dokument* och ett (k) pekar på denna förekomst.

Dessa konsoliderade dokument finns tillgängliga på EU:s eller myndigheternas hemsidor. Sökinstruktioner, se sista sidan. En vanlig sökmotor fungerar också väl.

### Gemensamma författningssamlingen avseende hälso- och sjukvård, socialtjänst, läkemedel, folkhälsa m.m. (HSLF-FS)

Från och med 1 juli 2015 ger sju myndigheter inom området hälso- och sjukvård, socialtjänst, läkemedel och folkhälsa ut sina författningar i en gemensam författningssamling. Den nya författningssamlingen, som även inkluderar myndigheternas tidigare föreskrifter och allmänna råd, finner man via <http://www.kunskapsguiden.se/foreskrifter>.

## FÖRFATTNINGAR FÖR BLODVERKSAMHET

### *Lag, förordning*

Lag om blodsäkerhet SFS 2006:496

Förordning om blodsäkerhet SFS 2006:497

### *Föreskrifter*

Socialstyrelsens föreskrifter om blodverksamhet SOSFS 2009:28 (k)

Socialstyrelsens föreskrifter om transfusion av blodkomponenter SOSFS 2009:29 (k)

Läkemedelsverkets föreskrifter om blodverksamhet LVFS 2006:16 (k)

## FÖRFATTNINGAR FÖR VERKSAMHET MED VÄVNADER OCH CELLER

### *Lag, förordning*

Lag om kvalitets- och säkerhetsnormer vid hantering av mänskliga vävnader och celler SFS 2008:286

Förordning om kvalitets- och säkerhetsnormer vid hantering av mänskliga vävnader och celler SFS 2008:414

### *Föreskrifter, SOSFS*

Socialstyrelsens föreskrifter om donation och tillvaratagande av organ, vävnader och celler SOSFS 2009:30 (k)

Socialstyrelsens föreskrifter om vävnadsinrättningar i hälso- och sjukvården m.m. SOSFS 2009:31 (k)

Socialstyrelsens föreskrifter och allmänna råd om användning av vävnader och celler i hälso- och sjukvården och vid klinisk forskning m.m. SOSFS 2009:32 (k)

### *Föreskrifter, LVFS*

Läkemedelsverkets föreskrifter om läkemedel som omfattas av sjukhusundantaget LVFS 2011:3 (k)

Läkemedelsverkets föreskrifter om hantering av mänskliga vävnader och celler avsedda för läkemedelstillverkning LVFS 2008:12 (k)

## **FÖRFATTNINGAR OM BIOBANKER I HÄLSO- OCH SJUKVÅRDEN**

### *Lag, förordning*

Lag om biobanker i hälso- och sjukvården m.m. SFS 2002:297

Förordning om biobanker i hälso- och sjukvården m.m. SFS 2002:746

### *Föreskrifter, SOSFS*

Socialstyrelsens föreskrifter och allmänna råd om biobanker i hälso- och sjukvården m.m. SOSFS 2002:11 (k)

## **FÖRFATTNINGAR OM SMITTFÄRLIGA SJUKDOMAR**

### *Lag, förordning*

Förordning om provtagning vid hivinfektion SFS 2008:363

Smittskyddslag SFS 2004:168

Smittskyddsförordning SFS 2004:255

### *Föreskrifter, SOSFS*

Socialstyrelsens föreskrifter om avstängning från blodgivning p.g.a. zikavirus (denna föreskrift gäller endast under år 2017!) HSLF-FS 2016:94

Folkhälsomyndighetens föreskrifter om smittspårningspliktiga sjukdomar HSLF-FS 2015:10  
tillägg i  
HSLF-FS 2015:27

Socialstyrelsens föreskrifter om basal hygien i vård och omsorg SOSFS 2015:10

Folkhälsomyndighetens föreskrifter och allmänna råd om smittspårning	HSLF-FS 2015:4
Socialstyrelsens föreskrifter och allmänna råd om hantering av smittförande avfall från hälso- och sjukvården	SOSFS 2005:26 (k)

**Allmänna råd, SOSFS**

Socialstyrelsens allmänna råd om yrkesmässig hygienisk verksamhet	SOSFS 2006:4 (k)
Socialstyrelsens allmänna råd om försiktighetsmått vid hantering och märkning av sådant biologiskt avfall som kan medföra olägenhet för människors hälsa enligt miljöbalken	SOSFS 2001:8 (k)

**ÖVRIGA FÖRFATTNINGAR AV INTRESSE FÖR BLODVERKSAMHET OCH VERKSAMHET MED VÄVNADER OCH CELLER****Lagar**

Hälso- och sjukvårdslag ("HSL")	SFS 2017:30
Hälso- och sjukvårdsförordning	SFS 2017:80
Läkemedelslag	SFS 2015:315
Läkemedelsförordning	SFS 2015:458
Patientlag	SFS 2014:821
Patientsäkerhetslag	SFS 2010:659
Patientdatalag	SFS 2008:355
Patientdataförordning	SFS 2008:360
Lag om transplantation m.m.	SFS 1995:831
Arbetsmiljölagen	SFS 1977:1160

**Föreskrifter, SOS och IVO**

Socialstyrelsens föreskrifter och allmänna råd om vårdgivares systematiska patientsäkerhetsarbete	HSLF-FS 2017:40
Inspektionen för vård och omsorgs föreskrifter om anmälan av händelser som har medfört eller hade kunnat medföra en allvarlig vårdskada (lex Maria)	HSLF-FS 2017:41
Socialstyrelsens föreskrifter och allmänna råd om erkännande av yrkeskvalifikationer inom hälso- och sjukvården	HSLF-FS 2016:64
Socialstyrelsens föreskrifter och allmänna råd om journalföring och behandling av personuppgifter i hälso- och sjukvården	HSLF-FS 2016:40 (k)

---

Socialstyrelsens föreskrifter och allmänna råd om ledningssystem för systematiskt kvalitetsarbete	SOSFS 2011:9 (k)
Socialstyrelsens föreskrifter om användning av medicintekniska produkter i hälso- och sjukvården	SOSFS 2008:1 (k)
Socialstyrelsens föreskrifter och allmänna råd om att förebygga och ha beredskap för att behandla vissa överkänslighetsreaktioner	SOSFS 1999:26 (k)
Socialstyrelsens föreskrifter och allmänna råd om delegering av arbetsuppgifter inom hälso- och sjukvård och tandvård	SOSFS 1997:14

***Föreskrifter, LVFS***

Läkemedelsverkets föreskrifter om försäljning av tillverkningssatser av vacciner och blodprodukter för humant bruk	LVFS 2015:14
Läkemedelsverkets föreskrifter om tillämpning av lagen om medicintekniska produkter på nationella medicinska informationssystem	LVFS 2014:7
Läkemedelsverkets föreskrifter och allmänna råd om tillstånd för tillverkning och import av läkemedel;	LVFS 2004:7 (k)
Läkemedelsverkets föreskrifter om god tillverkningssed för läkemedel	LVFS 2004:6
Läkemedelsverkets föreskrifter om medicintekniska produkter	LVFS 2003:11 (k)
Läkemedelsverkets föreskrifter om medicintekniska produkter för in vitro diagnostik	LVFS 2001:7 (k)

***Föreskrifter, Arbetsmiljöverket***

Arbetsmiljöverkets föreskrifter om mikrobiologiska arbetsmiljörisker – smitta, toxinpåverkan, överkänslighet samt allmänna råd om tillämpningen av föreskrifterna	AFS 2005:01
---	-------------



**ÖVRIGA PUBLIKATIONER*****Vägledning***

- Nationella medicinska informationssystem. 2014  
Vägledning till Läkemedelsverkets föreskrifter (LVFS 2014:7) om nationella medicinska informationssystem Rev. 2014-06-18
- Vägledning till Läkemedelsverkets föreskrifter (LVFS 2008:12) om hantering av mänskliga vävnader och celler avsedda för läkemedelstillverkning. (Version 2, juni 2011) 2009
- Vägledning till Läkemedelsverkets föreskrifter (LVFS 2006:16) om blodverksamhet 2007

***Handböcker för handläggning, utgivna av Socialstyrelsen***

<http://www.socialstyrelsen.se/regelverk/handbocker>

- Ledningssystem för systematiskt kvalitetsarbete – Handbok för tillämpningen av föreskrifter och allmänna råd (SOSFS 2011:9) om ledningssystem för systematiskt kvalitetsarbete, art.nr 2012-6-53 2012
- Smittspårning vid sexuellt överförbara infektioner Art.nr 2008-101-7 2008  
sök via <http://www.folkhalsomyndigheten.se/publicerat-material/publikationer/?topic=smittskydd-och-sjukdomar>
- Yrkesmässig hygienisk verksamhet, piercing, tatuering, fotvård, massage m.m., art.nr 2006-101-3 2006

***Handböcker utgivna av Sveriges Kommuner och Landsting***

- Riskanlys och händelseanalys 2015  
Analysmetoder för att öka patientsäkerheten  
<http://webbutik.skl.se/bilder/artiklar/pdf/7585-237-9.pdf>

***Meddelandeblad, utgivna av Socialstyrelsen***

- Genomförande av EU:s direktiv om kodning och import av vävnader och celler. Art.nr: 2017-5-11 Maj 2017
- Socialstyrelsens föreskrifter om basal hygien i vård och omsorg Art nr 2015-5-6 2015
- Information om Socialstyrelsens nya föreskrifter och allmänna råd om ledningssystem för systematiskt kvalitetsarbete (SOSFS 2011:9), art.nr: 2011-12-32 December 2011  
Sök via <http://www.socialstyrelsen.se/publikationer/meddelandeblad>

**Övriga publikationer, Socialstyrelsen**

Piercing och tatuering – hälsorisker samt gällande lagar och regler, 2010  
art.nr: 2010-4-2

Personuppgifter i forskningen – vilka regler gäller? Art nr 2009-12-8 Juli 2009  
Uppdaterad mars 2013

**Övrigt**

Folkhälsomyndigheten, Övriga publikationer: ”Packa Provet Rätt” version  
FOLK6224-9. 2016-10-26  
<http://www.folkhalsomyndigheten.se/documents/laboratorieanalys/Packa-provet-ratt.pdf>

**DIREKTIV OCH REKOMMENDATIONER UTFÄRDADA AV EU****Direktiv – blod**

Kommissionens direktiv av den 30 september 2005 om genomförande av 2005/62/EG  
Europaparlamentets och rådets direktiv 2002/98/EG när det gäller (senast ändrad  
gemenskapens standarder och specifikationer angående kvalitetssystem för 2016)  
blodcentraler

Kommissionens direktiv av den 30 september 2005 om genomförande av 2005/61/EG  
Europaparlamentets och rådets direktiv 2002/98/EG i fråga om krav på  
spårbarhet och rapportering av allvarliga biverkningar och avvikande  
händelser

Kommissionens direktiv av den 22 mars 2004 om genomförande av 2004/33/EG  
Europaparlamentets och rådets direktiv 2002/98/EG i fråga om vissa (senast ändrad  
tekniska krav på blod och blodkomponenter 2014)

Europaparlamentets och rådets direktiv av den 27 januari 2003 om 2002/98/EG  
fastställande av kvalitets- och säkerhetsnormer för insamling, kontroll,  
framställning, förvaring och distribution av humanblod och  
blodkomponenter och om ändring av direktiv 2001/83/EG

**Direktiv – vävnader och celler**

Kommissionens direktiv av den 8 april 2015 om genomförande av direktiv (EU) 2015/566  
2004/23/EG vad gäller förfarandena för kontroll av likvärdiga kvalitets- och  
säkerhetsnormer för importerade vävnader och celler

Kommissionens direktiv av den 8 april 2015 om ändring av direktiv (EU) 2015/565  
2006/86/EG vad gäller vissa tekniska krav för kodning av mänskliga  
vävnader och celler

Kommissionens beslut av den 3 augusti 2010 om riktlinjer för villkoren för 2010/453/EU  
inspektioner och kontrollåtgärder samt för utbildning och kvalifikationer för  
tjänstemän på området för mänskliga vävnader och celler i enlighet med  
Europaparlamentets och rådets direktiv 2004/23/EG

Kommissionens direktiv av den 24 oktober 2006 om tillämpning av Europaparlamentets och rådets direktiv 2004/23/EG med avseende på spårbarhetskrav, anmälan av allvarliga biverkningar och komplikationer samt vissa tekniska krav för kodning, bearbetning, konservering, förvaring och distribution av mänskliga vävnader och celler 2006/86/EG (ändrad genom (EU) 2015/565)

Kommissionens direktiv av den 8 februari 2006 om genomförande av Europa-parlamentets och rådets direktiv 2004/23/EG när det gäller vissa tekniska krav för donation, tillvaratagande och kontroll av mänskliga vävnader och celler 2006/17/EG (ändrad genom 2012/39/EU)

Europaparlamentets och rådets direktiv av den 31 mars 2004 om fastställande av kvalitets- och säkerhetsnormer för donation, tillvaratagande, kontroll, bearbetning, konservering, förvaring och distribution av mänskliga vävnader och celler 2004/23/EG

### ***Förordning– läkemedel för avancerad terapi***

Europaparlamentets och rådets förordning av den 13 november 2007 om läkemedel för avancerad terapi och om ändring av direktiv 2001/83/EG och förordning (EG) nr 726/2004 (EG) nr 1394/2007

### ***Direktiv – läkemedel***

Kommissionens direktiv av den 8 oktober 2003 om fastställande av principer och riktlinjer för god tillverkningssed i fråga om humanläkemedel och prövningsläkemedel för humant bruk. ("GMP-direktivet") 2003/94/EG

Kommissionens direktiv av den 25 juni 2003 om upprättande av gemenskapsregler för humanläkemedel. 2003/63/EG

Europaparlamentets och rådets direktiv av den 6 november 2001 om upprättandet av gemenskapsnormer för humanläkemedel 2001/83/EG

### ***Förordningar – medicintekniska produkter***

Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2017/745 av den 5 april 2017 om medicintekniska produkter, om ändring av direktiv 2001/83/EG, förordning (EG) nr 178/2002 och förordning (EG) nr 1223/2009 och om upphävande av rådets direktiv 90/385/EEG och 93/42/EEG (EU) 2017/745

Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2017/746 av den 5 april 2017 om medicintekniska produkter för in vitro-diagnostik och om upphävande av direktiv 98/79/EG och kommissionens beslut 2010/227/EU (EU) 2017/746

**Rekommendationer, Guidelines**

Common approach document for definition of reportable serious adverse events and reactions as laid down in the Directive 2002/98/EC (the Blood Directive) and Commission directive 2005/61/EC, Version 5 (2014)	2014
Inspection of tissue and cell procurement and tissue establishments, Operational Manual for Competent Authorities	2011
The Rules Governing Medicinal Products in the European Community. Vol. IV, <a href="http://ec.europa.eu/health/documents/eudralex/vol-4/index_en.htm">http://ec.europa.eu/health/documents/eudralex/vol-4/index_en.htm</a>	
<i>Annex 14:</i>	
Manufacture of medicinal products derived from human blood or plasma. Annex 14 to the EU Guide to Good Manufacturing Practice	2011
Rådets rekommendation av den 29 juni 1998 om blod- och plasmagivares lämplighet och screening av donerat blod inom Europeiska gemenskapen	1998/463/EG

**REKOMMENDATIONER OCH RIKTLINJER UTFÄRDADA AV EUROPARÅDET****Resolution and recommendations of the Committee of Ministers**

finns från 1979 till 2004 finns att ladda ner på

European Directorate for the Quality of Medicines & HealthCare. Council of Europe, <https://www.edqm.eu/en/blood-transfusion-recommendations-resolutions-71.html>

Senare resolutioner och rekommendationer:

Resolution CM/Res(2015)3 on principles concerning haemophilia therapies

Resolution CM/Res(2015)2 on principles concerning human normal immunoglobulin therapies for immunodeficiency and other diseases

Resolution CM/Res(2013)3 on sexual behaviours of blood donors that have an impact on transfusion safety

Resolution CM/Res(2008)5 on donor responsibility and on limitation to donation of blood and blood components

**Riktlinjer, guidelines**

Guide to the preparation, use and quality assurance of blood components. Council of Europe, 19<sup>th</sup> ed., Strasbourg 2017

Guide to the quality and safety of tissues and cells for human application. Council of Europe, 3<sup>rd</sup>.ed., Strasbourg 2017

Guide to safety and quality and safety of organs for transplantation. Council of Europe, 6<sup>th</sup> ed., Strasbourg 2016

Good Practice Guidelines for Blood Establishments Required to Comply with EU Directive 2005/62/EC, revised 2016, EDQM, Council of Europe, December 2016

[https://www.edqm.eu/sites/default/files/good19th\\_edition\\_guide\\_preparation\\_use\\_qa\\_blood\\_components-december2016.pdf](https://www.edqm.eu/sites/default/files/good19th_edition_guide_preparation_use_qa_blood_components-december2016.pdf)

***Information om navelsträngsblod***

UMBILICAL CORD BLOOD BANKING. A guide for parents 2<sup>nd</sup> ed

[https://www.edqm.eu/sites/default/files/umbilical\\_cord\\_blood\\_banking\\_2nd\\_edition\\_2016\\_0.pdf](https://www.edqm.eu/sites/default/files/umbilical_cord_blood_banking_2nd_edition_2016_0.pdf)

EDQM 2016

## LÄNKAR OCH SÖKVÄGAR

*Författningar ändras ofta genom senare ändringsförfattningar. Författningstext med alla ändringar införda finns i ”konsoliderad” form på resp. myndighets hemsida eller på Kunskapsguidens hemsida, där myndigheter som ger ut föreskrifter som berör hälso- och sjukvård har en gemensam författningssamling:*

<http://www.kunskapsguiden.se/foreskrifter>

SOSFS texter kan sökas via: <http://www.socialstyrelsen.se/>

- under bilden ”Regler och vägledning”, välj ”Föreskrifter och allmänna råd”, alternativt, sök via

<http://www.socialstyrelsen.se/foreskrifter-allmanna-rad-sosfs>

IVO

<http://www.ivo.se/publicerat-material/>

Folkhälsomyndigheten

<http://www.folkhalsomyndigheten.se/publicerat-material/foreskrifter-och-allmanna-rad/>

LVFS texter kan sökas via: <http://www.lakemedelsverket.se/>

- i vänstra kolumnen, välj ”Lagar & regler” och därefter ”Läkemedelsverkets föreskrifter – LVFS”,

alternativt, sök via

<http://www.lakemedelsverket.se/overgripande/Lagar--regler/Lakemedelsverkets-foreskrifter--LVFS/>

SFS-texter (lagar och förordningar) kan sökas via:

<http://www.riksdagen.se/sv/Dokument-Lagar/Lagar/Svenskforfattningssamling/>

där finns aktuell lagtext med ändringar införda.

Alternativt, sök via

<http://www.lagboken.se/Lagboken/>, eller

<http://www.notisum.se/Pub/Default.aspx?pageid=288>

EU-direktiv och rekommendationer kan sökas via

[https://ec.europa.eu/health/blood\\_tissues\\_organ/key\\_documents\\_en#anchor5](https://ec.europa.eu/health/blood_tissues_organ/key_documents_en#anchor5)

välj ”Legislation and guidelines”,

alternativt, om dokumentets årtal och nummer är känt, sök via

<http://eur-lex.europa.eu> - klicka på ”SV Ingång till EU-rätten”

Europarådets rekommendationer m.m. kan sökas via

<https://www.edqm.eu/en/news/transfusion-and-transplantation>

- i menyraden, klicka på ”Transfusion & Transplantation”

Europarådets guider för Blod, Vävnader och celler samt Organ kan beställas via

<http://tots.edqm.eu/entry.htm>