



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ КРЫМ
ГОСУДАРСТВЕННОЕ БЮДЖЕТНОЕ УЧРЕЖДЕНИЕ РЕСПУБЛИКИ КРЫМ
«КРЫМСКИЙ МЕДИЦИНСКИЙ ИНФОРМАЦИОННО-АНАЛИТИЧЕСКИЙ ЦЕНТР»

295015, г. Симферополь, пр-т Кирова, 1

Тел., факс: (3652) 248-230

E-mail: pochta@cmiac.ru

«ЗД» «всучета» 2016 г. № 2934 /10-10

**Руководителям медицинских
организаций МЗ РК**

ГБУ РК «Крымский медицинский информационно-аналитический центр» доводит до Вашего сведения информационное письмо ФГБУ Научно-исследовательский институт нейрохирургии им. акад. Н. Н. Бурденко» МЗ РФ, г. Москва для учёта в работе по обследованию пациентов нейрохирургического профиля при направлении их на госпитализацию в рамках оказания специализированной, в том числе высокотехнологичной медицинской помощи.

Приложение: на 1 лис.

Директор

Г. Б. Тимофеева

Бородина Т. Н.
Елисева Ю. В.
248-228

ВАИП

Руководителям органов управления
здравоохранением субъектов РФ

НИИ нейрохирургии им. академика Н.Н. Бурденко МЗ РФ информирует, что при направлении пациентов на госпитализацию для оказания нейрохирургической помощи результаты лабораторных исследований на гемотрансмиссивные инфекции должны быть оформлены согласно требований действующих нормативных правовых актов, в том числе:

1. В соответствии с п.4.7 СП 3.1.5.2826-10 "Профилактика ВИЧ-инфекции», утвержденных постановлением Главного государственного санитарного врача РФ от 11.01.2011 № 1, в документе, выдаваемом лабораторией по результатам исследования, указывается наименование тест-системы, ее срок годности, серия, результат ИФА (положительный, отрицательный), результат иммунного, линейного блота (перечень выявленных белков и заключение: положительный, отрицательный, неопределенный). При конфиденциальном исследовании документ должен содержать паспортные данные: полные Ф.И.О., полную дату рождения, адрес места жительства, код контингента.
2. Согласно методическим указаниям "Постановка отборочных и диагностических тестов на сифилис", утвержденных приказом Минздрава РФ от 26.03.2001 № 87 "О совершенствовании серологической диагностики сифилиса" в качестве отборочных и подтверждающих тестов следует использовать ИФА. Применение для этих целей комплекса серологических реакций с 2006 года запрещено.
3. Требования в части исследований на маркеры вирусов парентеральных гепатитов содержатся в СП 3.1.1.2341-08 - "Профилактика вирусного гепатита В", утвержденных постановлением Главного государственного санитарного врача РФ от 28.02.2008 № 14 и СП 3.1.1.2341-08 СП 3.1.3112-13 "Профилактика вирусного гепатита С", утвержденные постановлением Главного государственного санитарного врача РФ от 22.10.2013 № 58. Согласно п.4.4 СП 3.1.1.2341-08 и п. 3.16 СП 3.1.3112-13, обнаружение маркеров инфицирования возможно только при использовании сертифицированных стандартизованных диагностических наборов, разрешенных к использованию на территории Российской Федерации в установленном порядке, а в документе, выдаваемом лабораторией по результатам исследования в обязательном порядке указывается наименование тест-системы, с помощью которой проводилось исследование.

Таким образом, с целью обеспечения безопасности при оказании нейрохирургической помощи, используя единые подходы к организации исследований на инфекции, передающиеся с кровью и единые требования к оформлению этих результатов, госпитализация пациентов будет осуществляться только на основании документов, оформленных должным образом.

Если результаты представляемых анализов не будут соответствовать вышеперечисленным требованиям, то они будут признаны недействительными.

Главный врач

Л.Ю. Глазман

