



ПРАВИТЕЛЬСТВО СВЕРДЛОВСКОЙ ОБЛАСТИ
МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ СВЕРДЛОВСКОЙ ОБЛАСТИ
(Минздрав Свердловской области)
ПРИКАЗ

04.04.2024-г.

№ 784-г.

г. Екатеринбург

Об организации лабораторных исследований при осуществлении активного диспансерного наблюдения за лицами, страдающими хроническими и затяжными психическими расстройствами с тяжелыми стойкими или часто обостряющимися болезненными проявлениями

Во исполнение приказа Министерства здравоохранения Российской Федерации от 30.06.2022 № 453н «Об утверждении порядка диспансерного наблюдения за лицом, страдающим хроническим и затяжным психическим расстройством с тяжелыми стойкими или часто обостряющимися болезненными проявлениями», письма Министерства здравоохранения Российской Федерации от 25.09.2023 №15-5/И/2-17472

ПРИКАЗЫВАЮ:

1. Утвердить:

1) Положение об организации лабораторных исследований при осуществлении активного диспансерного наблюдения (далее – АДН) за лицами, страдающими хроническими и затяжными психическими расстройствами с тяжелыми стойкими или часто обостряющимися болезненными проявлениями (далее - Положение) (Приложение №1);

2) Перечень государственных медицинских организаций Свердловской области, осуществляющих химико-токсикологические исследования биологических жидкостей человека с прикрепленными к ним медицинскими организациями и плановые объемы исследований в химико-токсикологических лабораториях (Приложение №2);

3) направление на химико-токсикологическое исследование для определения наличия и (или) концентрации лекарственных препаратов и их метаболитов в биологических объектах (моча)(далее – Направление) (Приложение №3);

4) инструкция по заполнению направления на химико-токсикологическое исследование для определения наличия и (или) концентрации лекарственных препаратов и их метаболитов в биологических объектах (моча) (далее - Инструкция) (Приложение №4);

5) Порядок отбора, хранения и доставки биологического материала (мочи) для проведения химико-токсикологических исследований для определения наличия и (или) концентрации лекарственных препаратов и их метаболитов в биологических объектах (моча) (Приложение №5);

6) форму отчета о проведенных химико-токсикологических исследованиях (Приложение №6).

2. Руководителям государственных медицинских организаций Свердловской области, оказывающих медицинскую помощь по профилю «психиатрия»:

- 1) организовать работу в соответствии с Положением;
- 2) обеспечить проведение химико-токсикологических исследований для определения наличия и/или концентрации лекарственных препаратов и их метаболитов в биологических объектах (моча) пациентов, страдающих психическими расстройствами и находящихся на активном диспансерном наблюдении;
- 3) организовать сбор, хранение, транспортировку биологического материала в медицинские организации, осуществляющие химико-токсикологические исследования, согласно приложению №5 к настоящему приказу;
- 4) организовать контроль за правильностью оформления и направления сопроводительной документации для проведения химико-токсикологических исследований.

3. Руководителям медицинских организаций, осуществляющих химико-токсикологические исследования биологических жидкостей человека согласно приложению №2 к настоящему приказу, направлять отчет о количестве проведенных химико-токсикологических исследований (в разрезе направляющих медицинских организаций) (Приложение №6) заведующему химико-токсикологической лабораторией ГАУЗ СО «Свердловская областная клиническая психиатрическая больница» И.В. Варламову на электронный адрес: varlamov_iv@sokpb.ru ежеквартально до 10 числа месяца, следующего за отчетным.

4. Рекомендовать руководителям федеральных государственных учреждений здравоохранения Федерального медико-биологического агентства России, расположенных на территории Свердловской области, оказывающих медицинскую помощь по профилю «психиатрия», обеспечить оказание психиатрической помощи населению в Свердловской области в соответствии с настоящим приказом.

5. Настоящий приказ разместить на «Официальном интернет-портале правовой информации Свердловской области» (www.pravo.gov66.ru).

6. Контроль за исполнением настоящего приказа возложить на Заместителя Министра здравоохранения Свердловской области Е.В. Ютяеву.

Министр



А.А. Карлов

Положение
об организации лабораторных исследований при осуществлении
активного диспансерного наблюдения за лицами, страдающими
хроническими и затяжными психическими расстройствами с тяжелыми
стойкими или часто обостряющимися болезненными проявлениями

1. Диспансерное наблюдение (далее - ДН) устанавливается за лицом, страдающим хроническим и затяжным психическим расстройством с тяжелыми стойкими или часто обостряющимися болезненными проявлениями.

2. Активное диспансерное наблюдение в группе Д-5 (далее – Д-5 (АДН)) за лицами, страдающими психическими расстройствами, устанавливается по решению врачебной комиссии в случае:

совершения лицом общественно опасных действий (далее - ООД), в том числе по данным анамнеза;

назначения судом лицу принудительного наблюдения и лечения у врача-психиатра в амбулаторных условиях;

назначение судом лицу других видов принудительных мер медицинского характера (далее - ПММХ), в том числе по данным анамнеза;

принятие судебного решения о прекращении применения ПММХ в медицинской организации;

наличие у лица в структуре психического расстройства симптомов, обуславливающих склонность к совершению общественно опасных действий (императивные галлюцинации, некоторые формы бреда, психопатоподобные состояния с повышенной поведенческой активностью и патологией влечений и прочее), в том числе по данным анамнеза.

3. Врач-психиатр, в целях контроля за лечением пациентов, состоящих в группе Д-5 (АДН), не реже 1 раза в 6 месяцев, направляет пациентов на химико-токсикологическое исследование (далее - ХТИ) для определения наличия и (или) концентрации лекарственных препаратов и их метаболитов в биологических объектах (моча).

4. Врач-психиатр оформляет Направление (Приложение №3) лицу, находящемуся в группе Д-5 (АДН). В медицинской карте пациента, получающего медицинскую помощь в амбулаторных условиях (форма № 025/у) (далее – Амбулаторная карта) делается соответствующая запись.

5. Полученные результаты ХТИ врач-психиатр вносит в Амбулаторную карту.

6. Анализ результатов ХТИ учитывается врачом-психиатром (или комиссией врачей-психиатров) при решении вопросов о необходимости продления/прекращения наблюдения пациента в группе Д-5 (АДН).

**Перечень
государственных медицинских организаций Свердловской области,
осуществляющих химико-токсикологические исследования биологических
жидкостей человека с прикрепленными к ним медицинскими организациями
и плановые объемы исследований в химико-токсикологических
лабораториях**

Химико-токсикологическая лаборатория	Медицинские организации	количество планируемых ХТИ
ГАУЗ СО «СОКПБ» филиал «Южная психиатрическая больница», г. Каменск-Уральский	ГАУЗ СО «СОКПБ» филиал «Южная психиатрическая больница»	401
	ГАУЗ СО «Сухоложская РБ»	48
	ГАУЗ СО «Белоярская ЦРБ»	34
	ГАУЗ СО «Богдановичская ЦРБ»	53
ГАУЗ СО «СОКПБ» филиал «Северная психиатрическая больница», г. Серов	ГАУЗ СО филиал «Северная психиатрическая больница»	185
	ГАУЗ СО «Карпинская ЦГБ»	17
	ГБУЗ СО «Ивдельская ЦРБ»	0
	ГАУЗ СО «Североуральская ЦГБ»	65
	ГАУЗ СО «Новолялинская РБ»	6
ГАУЗ СО «Психиатрическая больница № 7», г. Нижний Тагил	ГАУЗ СО «ЦРБ Верхотурского района»	17
	ГАУЗ СО «Психиатрическая больница № 7»	519
	ГАУЗ СО «Качканарская ЦГБ»	46
	ГАУЗ СО «Красноуральская ГБ»	17
	ГБУЗ СО «Верхнесалдинская ЦГБ»	32
	ГБУЗ СО «ЦГБ Верхняя Тура»	8
	ГБУЗ СО «Нижнетуринская ЦГБ»	46
	ГАУЗ СО «ЦГБ г. Кушва»	27
	ГАУЗ СО «Кировградская ЦГБ»	61
	ГБУЗ СО «Нижнесалдинская ЦГБ»	11
ГАУЗ СО «Невьянская ЦРБ»	32	
ГАУЗ СО «Свердловская областная клиническая психиатрическая больница», г. Екатеринбург	ГАУЗ СО «ГБ г. Верхний Тагил»	15
	ГАУЗ СО «Алапаевская ГБ»	29
	ГАУЗ СО «Алапаевская ЦРБ»	11
	ГАУЗ СО «Арамилская ГБ»	8
	ГАУЗ СО «Артемовская ЦРБ»	65
	ГАУЗ СО «Артинская ЦРБ»	50

	ГБУЗ СО «Ачитская ЦРБ»	25
	ГАУЗ СО «Байкаловская ЦРБ»	17
	ГАУЗ СО «Березовская ЦГБ»	80
	ГАУЗ СО «Бисертская ГБ»	25
	ГАУЗ СО «Верхнепышминская центральная городская больница имени П.Д.Бородина»	111
	ГБУЗ СО «Дегтярская ГБ»	21
	ГАУЗ СО «Ирбитская ЦГБ»	84
	ГАУЗ СО «Камышловская ЦРБ»	63
	ГАУЗ СО «Красноуфимская РБ»	42
	ГАУЗ СО «Нижнесергинская ЦРБ»	36
	ГАУЗ СО «Психиатрическая больница № 3», г. Екатеринбург	515
	ГАУЗ СО «Психиатрическая больница № 6», г. Екатеринбург	1214
	ГАУЗ СО «Пышминская ЦРБ»	55
	ГАУЗ СО «Ревдинская ГБ»	48
	ГАУЗ СО «Режевская ЦРБ»	42
	ГАУЗ СО «СОКПБ» филиал «Детство»	5
	ГАУЗ СО «Слободо-Туринская ЦРБ»	15
	ГАУЗ СО «СОКПБ» филиал «Первоуральская психиатрическая больница»	170
	ГАУЗ СО «СОКПБ» филиал «Полевская психиатрическая больница»	107
	ГАУЗ СО «Сысертская ЦРБ»	34
	ГАУЗ СО «Тавдинская ЦРБ»	40
	ГАУЗ СО «Талицкая ЦРБ»»	88
	ГАУЗ СО «Тугулымская ЦРБ»	42
	ГАУЗ СО «Туринская ЦГБ им. О.Д.Зубова»	74
	ГАУЗ СО «Шалинская ЦГБ»	40
всего		4796

_____ (Наименование медицинской организации)

НАПРАВЛЕНИЕ
на химико-токсикологическое исследование для определения
наличия и (или) концентрации лекарственных препаратов и их
метаболитов в биологических объектах (моча)

« ____ » _____ 20 ____ г. № _____

Ф.И.О. пациента _____

Дата рождения _____ номер мед. карты _____

Адрес регистрации (проживания) _____

Диагноз: _____

шифр МКБ _____

Группа диспансерного наблюдения _____ пол: М Ж

Дата _____ и время ____:____:____ взятия материала

Цель химико-токсикологических исследований
(указываются международные непатентованные наименования):

1. _____
2. _____
3. _____
4. _____
5. _____
6. _____
7. _____

Дата _____ и время ____:____:____ отправки материала в лабораторию

Ф.И.О. подпись врача _____

Инструкция
по заполнению направления на химико-токсикологические
исследования для определения наличия и (или) концентрации
лекарственных препаратов и их метаболитов в биологических объектах
(моча)

1. Направление на химико-токсикологические исследования для определения наличия и (или) концентрации лекарственных препаратов и их метаболитов в биологических объектах (моча) заполняется и выдается врачом-психиатром, осуществляющим диспансерное наблюдение в случаях, когда требуется лабораторное обнаружение лекарственных веществ или их метаболитов в биологических объектах (моче).

2. На основании Направления химико-токсикологическая лаборатория (далее - ХТЛ) проводит химико-токсикологические исследования (далее - ХТИ) и выдает отчет о результатах химико-токсикологических исследований представленного биологического объекта.

3. В Направлении указывается:

- полное наименование медицинской организации;
- дата заполнения и номер направления;
- фамилия, имя и отчество (полностью) пациента;
- дата рождения пациента;
- адрес регистрации (проживания);
- номер медицинской карты пациента;
- диагноз;
- шифр диагноза по МКБ-10;
- группа диспансерного наблюдения;
- пол пациента
- дата и время отбора биоматериала;
- цель химико-токсикологических исследований: указываются международные непатентованные наименования лекарственных веществ, которые требуется обнаружить;
- дата и время отправки образца биоматериала в ХТЛ.

4. Направление на химико-токсикологические исследования заполняется и подписывается врачом-психиатром, осуществляющим диспансерное наблюдение.

5. Направления хранятся в ХТЛ в течение одного года, после чего уничтожаются.

**Порядок
отбора, хранения и доставки биологического материала (мочи) для
проведения химико-токсикологических исследований для определения
наличия и (или) концентрации лекарственных препаратов и их метаболитов
в биологических объектах (моча)**

1. Отбор биологического объекта (мочи) для направления на химико-токсикологические исследования производится пациентом самостоятельно в объеме не менее 50 мл в одноразовый пластиковый контейнер для сбора мочи. Контейнер герметично закрывается крышкой.

2. Пациент передает отобранный материал персоналу медицинской организации, ответственному за направление материала на химико-токсикологические исследования.

3. Сотрудником медицинской организации на контейнер наклеивается этикетка с указанием фамилии, имени отчества пациента, даты его рождения, даты и времени отбора мочи.

4. Врач-психиатр, осуществляющий диспансерное наблюдение, оформляет направление на химико-токсикологические исследования для определения наличия и (или) концентрации лекарственных препаратов и их метаболитов в биологических объектах (моча) в соответствии с инструкцией (приложение №4).

5. Для проведения химико-токсикологических исследований биологический объект (моча) доставляется в химико-токсикологическую лабораторию (далее - ХТЛ) не позднее десяти рабочих дней с момента отбора, до отправки в ХТЛ биологический объект (моча) хранится в морозильной камере, холодильнике при температуре не выше -15°C .

6. Отобранный биологический объект (моча) доставляется в ХТЛ в герметично укупороженных контейнерах в сумке-холодильнике на транспорте медицинской организации сотрудником, ответственным за доставку биологических объектов. Биологический объект передается сотрудникам ХТЛ вместе с сопроводительной документацией.

7. В медицинской организации, направляющей на ХТИ биологические объекты (моча) ведется учет выданных Направлений на ХТИ и полученных результатов ХТИ. Возможно ведение учета в электронном виде.

8. При несоблюдении правил маркировки биоматериала, нарушения условий хранения биологических объектов после отбора и/или при их транспортировке, нарушении правил оформления направления биоматериал на химико-токсикологические исследования не принимается с оформлением мотивированного отказа в исследовании.

9. Сроки проведения химико-токсикологических исследований не должны превышать трех рабочих дней с момента поступления пробы биологического

объекта в лабораторию. Результаты из ХТЛ передаются в медицинскую организацию для врача-психиатра, выдавшего Направление.

10. В ХТЛ ведется учет полученных Направлений на ХТИ и результатов ХТИ. Возможно ведение учета в электронном виде.

форма

ОТЧЕТ

о проведенных химико-токсикологических исследованиях за _____ квартал _____ года

(наименование медицинской организации)

№ п/п	Наименование медицинской организации, направившей биоматериал на химико-токсикологические исследования	Количество обследованных лиц	Количество выполненных исследований