

**КЕРІВНИК РОБІТ
З ЛІКВІДАЦІЇ НАСЛІДКІВ МЕДИКО-БІОЛОГІЧНОЇ
НАДЗВИЧАЙНОЇ СИТУАЦІЇ ПРИРОДНОГО ХАРАКТЕРУ
РЕГІОНАЛЬНОГО РІВНЯ, ПОВ'ЯЗАНОЇ З ПОШИРЕННЯМ
НА ТЕРИТОРІЇ ОДЕСЬКОЇ ОБЛАСТІ ГОСТРОЇ РЕСПІРАТОРНОЇ
ХВОРОБИ COVID-19, СПРИЧИНЕНОЇ КОРОНАВІРУСОМ SARS-CoV-2**

РОЗПОРЯДЖЕННЯ

«23» вересня 2020 р.

м. Одеса

№ 34

**Щодо обстеження на SARS-CoV-2
підлеглого контингенту та порядку
обліку лабораторно підтверджених випадків,
а також контактних з ними осіб.**

Відповідно до статті 75 Кодексу цивільного захисту України, постанови Кабінету Міністрів України від 22 липня 2020 року № 641 «Про встановлення карантину та запровадження посилених протиепідемічних заходів на території із значним поширенням гострої респіраторної хвороби COVID-19, спричиненої коронавірусом SARS-CoV-2, наказу Міністерства охорони здоров'я України від 17 вересня 2020 року № 2122 «Про внесення змін до Стандартів медичної допомоги хворим «Коронавірусна хвороба» (COVID-19)», з метою запобігання поширенню на території Одеської області гострої респіраторної хвороби COVID-19, спричиненої коронавірусом SARS-CoV-2

1. Керівникам структурних підрозділів з питань охорони здоров'я міських рад (м.м.Одеса Білгород-Дністровський, Балта, Чорноморськ), керівникам комунальних некомерційних підприємств охорони здоров'я, комунальних установ охорони здоров'я обласного, міського, районного підпорядкування, приватним медичним закладам:

1.1. В обов'язковому порядку проводити відбір зразків біологічного матеріалу для подальшого лабораторного обстеження на РНК SARS-CoV-2 наступним контингентам:

1.1.1. пацієнтам, які відповідають визначенню підозрілого або ймовірного випадку захворювання на COVID-19;

1.1.2. з ознаками ГРВІ, вірусної пневмонії та/або ТГРС, яким не проводився скринінговий тест на визначення антигену SARS-CoV-2 або при наявності позитивного результату скринінгового тесту на визначення антигену SARS-CoV-2;

1.1.3. пацієнтам з позагоспітальною пневмонією;

1.1.4. контактним особам при появі симптомів, які не виключають COVID-19;

1.1.5. особам, у яких при проведенні дослідження методом ІФА або імунохемілюмінісцентним аналізом виявлено Ig A, IgM, IgG та/або сумарні IgM, IgG.

1.2. Тестування на антитіла до вірусу SARS-CoV-2 використовувати в наступних випадках:

1.2.1. додатковий метод діагностики гострої інфекційної хвороби (з урахуванням серонегативного періоду) при наявності клінічних симптомів та при наявності негативного результату дослідження методом ПЛР;

1.2.2. скринінговий метод тестування медичних працівників, які безпосередньо надають медичну допомогу пацієнтам або проводять догляд за пацієнтами хворими на COVID-19 в умовах стаціонару, працівників лабораторій, які працюють зі зразками з дихальних шляхів, отримані від пацієнтів, хворих на COVID-19, працівників патологоанатомічних, судово-медичних бюро, відділень, які приймають участь у розтині тіла, в тому числі взятті зразків,

1.2.3. працівників Національної поліції, працівників Національної гвардії, Держприкордонслужби, Держпродспоживслужби, призовників, військовослужбовців, працівників закладів закритого типу, соціальних працівників;

1.2.4. встановлення факту перенесеної раніше хвороби при проведенні масового дослідження населення для оцінки рівня популяційного імунітету;

1.2.5. для відбору потенційних донорів імунокомпетентної плазми;

1.2.6. при плановій госпіталізації пацієнтів без ознак ТГРС та/або інших ГРВІ.

1.3. Відбір зразків біологічного матеріалу від підлеглого контингенту для лабораторного тестування методом ПЛР, оформлення «Направлення на лабораторне тестування матеріалу від особи, яка відповідає визначенню випадку COVID-19», а також їх зберігання та транспортування до установ та закладів усіх форм власності, в структурі яких є лабораторії, що проводять лабораторну діагностику COVID-19 методом ПЛР здійснювати відповідно до вимог Стандарту.

1.4. Інформувати ДУ «Одеський ОЛЦ МОЗ України» про результат захворювання осіб, які підлягали визначенню підтвердженого випадку COVID-19 шляхом надання у письмовому вигляді «Екстреного повідомлення про інфекційне захворювання, харчове, гостре професійне отруєння, незвичайну реакцію на щеплення» (форма № 058/о) в строк до 2-х годин з моменту встановлення випадку COVID-19.

1.4.1. Вносити до додаткових відомостей форми 058/о первинну інформацію щодо контактних з особою з підозрою COVID-19 для подальшої верифікації контактів та внесення до відповідного розділу електронної інтегрованої системи спостереження за захворюваннями (ЕЛІССЗ) за кожним підтвердженим випадком.

2. Керівникам установ та закладів усіх форм власності, в структурі яких є лабораторії, що проводять лабораторну діагностику COVID-19 при отриманні позитивного результату дослідження методом ПЛР, передавати їх до надавача первинної медичної допомоги, у якого обслуговується особа, для

подальшої реєстрації випадку у ф. № 060/о «Журнал обліку інфекційних захворювань», своєчасної медичної допомоги, клінічного спостереження та запровадження протиепідемічних заходів та ДУ «Одеський ОЛЦ МОЗ України».

3. ДУ «Одеський обласний лабораторний центр МОЗ України»:

3.1. Забезпечити щоденний облік лабораторно підтверджених випадків COVID-19 в електронну систему епідеміологічного моніторингу за інфекційними захворюваннями (ЕЛІССЗ);

3.2. При отриманні лабораторного підтвердження випадків COVID-19 верифікувати інформацію із первинного екстреного повідомлення за формою 058/о щодо переліку контактних осіб та додатково визначати коло контактних осіб з використанням засобів телефонного зв'язку.

3.3. Інформацію щодо верифікованих контактів вносити до відповідного розділу електронної системи ЕЛІССЗ за кожним підтвердженим випадком.

4. Контроль за виконанням розпорядження покласти на начальника штабу з ліквідації наслідків медико-біологічної надзвичайної ситуації природного характеру регіонального рівня, пов'язаної з поширенням на території Одеської області гострої респіраторної хвороби COVID-19, спричиненої коронавірусом SARS-CoV-2.

Керівник робіт



В'ячеслав ОВЕЧКІН