

Приложение №2
к Решению Комиссии по
разработке Территориальной
программы ОМС Свердловской
области
Протокол от 28.06.2023 № 7

**Изменения
в Правила кодирования медицинских услуг и применения тарифов на
оплату медицинской помощи по ОМС в 2023 году**

1. Раздел «Правила кодирования в амбулаторно-поликлинических условиях»

1) с 01.07.2023 дополнить пунктом 2 «Отдельные диагностические (лабораторные) исследования, оплачиваемые вне рамок подушевого финансирования» абзацем:

«При предъявлении услуг молекулярно-генетических и иммуногистохимических исследований обязательно заполнение поля «Результат молекулярно-генетического исследования» значением «отсутствие мутации – 0» или «наличие мутации – 1» для следующих услуг:

Код услуги	Наименование услуги	Метод исследования
A08.30.040	Определение мутаций в генах MLH1, MSH2, MSH6, RPS2 иммуногистохимическим методом	ИГХ
A27.30.001	Определение микросателлитной нестабильности в биопсийном (операционном) материале методом ПЦР	ПЦР
A27.30.016	Молекулярно-генетическое исследование мутаций в гене EGFR в биопсийном (операционном) материале	ПЦР
A27.30.057	Определение метилирования гена MGMT в биопсийном (операционном) материале	ПЦР
A26.30.037.102	Молекулярно-биологическое исследование биопсийного (операционного) материала на вирус папилломы человека (Papilloma virus) высокого канцерогенного риска методом ПЦР	ПЦР
A27.30.022.101	Молекулярно-генетическое исследование транслокации t(11;22) в биопсийном (операционном) материале методом ПЦР	ПЦР

A27.30.023.101	Молекулярно-генетическое исследование транслокации t(21;22) в биопсийном (операционном) материале методом ПЦР	ПЦР
A27.30.019.101	Молекулярно-генетическое исследование транслокации t(2;13) в биопсийном (операционном) материале методом ПЦР	ПЦР
A27.30.020.101	Молекулярно-генетическое исследование транслокации t(1;13) в биопсийном (операционном) материале методом ПЦР	ПЦР
A27.30.006	Молекулярно-генетическое исследование мутаций в гене KRAS в биопсийном (операционном) материале	Секвенирование
A27.30.007	Молекулярно-генетическое исследование мутаций в гене NRAS в биопсийном (операционном) материале	Секвенирование
A27.30.008	Молекулярно-генетическое исследование мутаций в гене BRAF в биопсийном (операционном) материале	Секвенирование
A27.30.013.102	Молекулярно-генетическое исследование мутаций в гене PDGFRA методом секвенирования	Секвенирование
A27.30.012.101	Молекулярно-генетическое исследование мутаций в гене c-KIT в биопсийном (операционном) материале методом секвенирования	Секвенирование
A27.30.051.101	Молекулярно-генетическое исследование мутаций в гене IDH1 в биопсийном (операционном) материале методом секвенирования	Секвенирование
A27.30.052.101	Молекулярно-генетическое исследование мутаций в гене IDH2 в биопсийном (операционном) материале методом секвенирования	Секвенирование
A27.05.040	Молекулярно-генетическое исследование мутаций в генах BRCA1 и BRCA2 в крови	Секвенирование, ПЦР
A08.30.036	Определение амплификации гена HER2 методом флюоресцентной гибридизации in situ (FISH)	Флюоресцентная гибридизация
A08.30.036.101	Определение амплификации гена HER2 методом флюоресцентной гибридизации in situ (FISH) на автоматическом иммуногистостейнере	Флюоресцентная гибридизация
A27.30.017.101	Молекулярно-генетическое исследование транслокаций гена ALK методом флюоресцентной гибридизации in situ (FISH)	Флюоресцентная гибридизация
A27.30.013	Молекулярно-генетическое исследование мутаций в гене PDGFRA	Флюоресцентная гибридизация
A27.30.056.101	Молекулярно-генетическое исследование мутаций в гене RET в биопсийном (операционном) материале методом флюоресцентной гибридизации in situ (FISH)	Флюоресцентная гибридизация

A27.30.083	Определение амплификации гена N-MYC в биопсийном (операционном) материале методом флюоресцентной гибридизации in situ (FISH)	Флюоресцентная гибридизация
A27.30.058.101	Молекулярно-генетическое исследование транслокации 1p/19q в биопсийном (операционном) материале методом флюоресцентной гибридизации in situ (FISH)	Флюоресцентная гибридизация
A27.30.096	Определение транслокации гена C-MYC методом флюоресцентной гибридизации in situ (FISH)	Флюоресцентная гибридизация
A27.30.044.101	Молекулярно-генетическое исследование транслокации t(X;18) в биопсийном (операционном) материале методом флюоресцентной гибридизации in situ (FISH)	Флюоресцентная гибридизация
A27.30.018.101	Молекулярно-генетическое исследование транслокаций гена ROS1 методом флюоресцентной гибридизации in situ (FISH)	Флюоресцентная гибридизация
A27.30.019.103	Молекулярно-генетическое исследование мутаций в гене EWSR1 в биопсийном (операционном) материале методом флюоресцентной гибридизации in situ (FISH)	Флюоресцентная гибридизация
A27.30.019.102	Молекулярно-генетическое исследование транслокаций гена ERG методом флюоресцентной гибридизации in situ (FISH)	Флюоресцентная гибридизация
A27.30.057.101	Молекулярно-генетическое исследование транслокаций гена CIC методом флюоресцентной гибридизации in situ (FISH)	Флюоресцентная гибридизация
A27.30.013.101	Молекулярно-генетическое исследование транслокаций гена NUTM1 методом флюоресцентной гибридизации in situ (FISH)	Флюоресцентная гибридизация
A27.30.080.101	Молекулярно-генетическое исследование транслокаций гена FOXO1 методом флюоресцентной гибридизации in situ (FISH)	Флюоресцентная гибридизация
A27.05.012	Молекулярно-генетическое исследование мутации в гене V617F (замена 617-ой аминокислоты с валина на фенилаланин) JAK2 (янустирозин-киназа второго типа) в крови	ПЦР
A27.05.021.101	Молекулярно-генетическое исследование мутации W515 в гене MPL в крови	ПЦР
A27.30.102	Определение транслокации t(8;14) методом флюоресцентной гибридизации in situ (FISH)	Флюоресцентная гибридизация
A27.05.017	Молекулярно-генетическое исследование точечных мутаций гена BCR-ABL	Секвенирование
A27.30.096.101	Определение транслокации гена BCL2 методом флюоресцентной гибридизации in situ (FISH)	Флюоресцентная гибридизация
A27.30.096.102	Определение транслокации гена BCL6 методом флюоресцентной гибридизации in situ (FISH)	Флюоресцентная гибридизация

A27.05.048.101	Молекулярно-генетическое исследование мутаций в гене TP53 в крови методом флюоресцентной гибридизации in situ (FISH)	Флюоресцентная гибридизация
A27.30.110	Определение транслокации t(11; 14) (q13; q32) в биопсийном (операционном) материале методом флюоресцентной гибридизации in situ (FISH)	Флюоресцентная гибридизация
A27.05.021.102	Молекулярно-генетическое исследование мутаций в гене CALR методом ПЦР	ПЦР
A27.30.226	Молекулярно-генетическое исследование мутаций в гене SRSF2 методом секвенирования	Секвенирование
A27.05.059	Молекулярно-генетическое исследование мутаций в гене SF3B1 в крови	Секвенирование
A27.30.217	Определение перестроек гена PDGFRb методом флюоресцентной гибридизации in situ (FISH)	Флюоресцентная гибридизация
A27.30.215	Определение перестроек гена JAK2 методом флюоресцентной гибридизации in situ (FISH)	Флюоресцентная гибридизация
A27.30.205	Определение перестроек гена FGFR методом флюоресцентной гибридизации in situ (FISH)	Флюоресцентная гибридизация
A27.30.112.004	Определение делеции 5q / моносомии 5 методом флюоресцентной гибридизации in situ (FISH)	Флюоресцентная гибридизация
A27.30.112.005	Определение делеции 7q / моносомии 7 методом флюоресцентной гибридизации in situ (FISH)	Флюоресцентная гибридизация
A27.30.045	Определение трисомии 8 хромосомы	Флюоресцентная гибридизация
A27.30.112.002	Определение перестроек гена FUS в биопсийном (операционном) материале методом флюоресцентной гибридизации in situ (FISH)	Флюоресцентная гибридизация
A27.30.111	Определение транслокации t(11;18) (q21;q21) в биопсийном (операционном) материале методом флюоресцентной гибридизации in situ (FISH)	Флюоресцентная гибридизация
A27.30.207	Определение транслокации t(9;22) / BCR-ABL1 методом флюоресцентной гибридизации in situ (FISH)	Флюоресцентная гибридизация
A27.30.220	Определение перестроек гена NTRK1 методом флюоресцентной гибридизации in situ (FISH)	Флюоресцентная гибридизация
A27.30.221	Определение перестроек гена NTRK2 методом флюоресцентной гибридизации in situ (FISH)	Флюоресцентная гибридизация
A27.30.214	Определение перестроек гена NTRK3 методом флюоресцентной гибридизации in situ (FISH)	Флюоресцентная гибридизация
A27.30.067	Молекулярно-генетическое исследование точечной мутации p.L625P в гене MYD88 методом ПЦР	ПЦР
A27.30.112.001	Определение перестроек гена IRF4 в биопсийном (операционном) материале методом флюоресцентной гибридизации in situ (FISH)	Флюоресцентная гибридизация

A26.30.017.001	Определение ДНК вируса Эпштейна-Барр (Epstein-Barr virus) в биоптатах и пунктатах из очагов поражения органов и тканей методом ПЦР, качественное исследование	Флюоресцентная гибридизация
A26.30.015	Молекулярно-биологическое исследование биоптатов и пунктатов из очагов поражения органов и тканей на цитомегаловирус (Cytomegalovirus)	ПЦР
A27.30.008.101	Определение перестроек гена BRAF методом ПЦР в режиме реального времени	Иммунофенотипирование
A27.05.040.101	Молекулярно-генетическое исследование мутаций в гене PIK3CA в биопсийном (операционном) материале методом ПЦР	ПЦР
A27.05.052.101	Определение мутации в гене RET методом секвенирования	Секвенирование
A27.05.001.101	Определение мутации в гене ASXL1 методом секвенирования	Секвенирование
A27.05.001.103	Определение мутации в гене EZH2 методом секвенирования	Секвенирование
A27.05.001.102	Определение мутации в гене TET2 методом секвенирования	Секвенирование
A27.05.048.102	Определение мутации в гене TP53 методом секвенирования	Секвенирование
A27.30.041.101	Определение инверсии inv3 методом флюоресцентной гибридизации in situ (FISH)	Флюоресцентная гибридизация
A27.30.093	Молекулярно-генетическое исследование мутаций в гене SEBPA методом секвенирования	Секвенирование
A12.30.012.012.101	Определение клеток периферической крови с пароксизмальной ночной гемоглобинурией методом FLAER при миелодиспластическом синдроме	Проточной цитометрии
A27.30.222	Определение перестроек генов NTRK1, NTRK2, NTRK3 в биопсийном (операционном) материале методом высокопроизводительного секвенирования	Высокопроизводительное секвенирование
A27.30.010.101	Определение мутаций в генах BRCA1 и BRCA2 в биопсийном (операционном) материале методом высокопроизводительного секвенирования	Высокопроизводительное секвенирование
A27.05.040.102	Определение мутаций в генах BRCA1 и BRCA2 в крови методом высокопроизводительного секвенирования	Высокопроизводительное секвенирование
A08.30.039	Определение экспрессии белка PDL1 иммуногистохимическим методом	ИГХ
A27.30.017.102	Исследование транслокаций гена ALK иммуногистохимическим методом	ИГХ

A08.30.013.101	Исследование белка к рецепторам HER2/neu с применением иммуногистохимических методов	ИГХ
A08.30.039.001	Определение экспрессии белка PDL1 иммуногистохимическим методом на автоматическом иммуногистостейнере	ИГХ
A26.30.037.103	Молекулярно-биологическое исследование биопсийного (операционного) материала на вирус папилломы человека (Papilloma virus) высокого канцерогенного риска иммуногистохимическим методом	ИГХ

2) ввести с 01.07.2023 пункт 10 «Медицинская помощь по профилю «Онкология» в амбулаторно-поликлинических условиях:

«10. Медицинская помощь по профилю «Онкология» в амбулаторно-поликлинических условиях

Заполнение поля «Группа онкологического пациента» обязательно для всех случаев оказания медицинской помощи врачом-онкологом в амбулаторно-поликлинических условиях с основным диагнозом классов C, D00-09, D45-D47 в соответствии со следующими критериями:

Группа	Определение понятий	Необходимая документация	Тактика по отношению к больным	Сроки диспансеризации	Снятие с учета и перевод в другую клиническую группу
Ia	Больные с заболеваниями, с подозрением на злокачественные	Амб. карта № 025/у, контр. карта № 030/у	Диагноз должен быть уточнен в течение 10 дней	Если больной направлен на лечение в др. ЛПУ, то леч. врач обязан проверить через 10 дней уехал ли больной на лечение	При подтверждении диагноза заполняется инф.карта № 30-б-РР. Больной учитывается по II кл.группе
Iб	Больные с предраковыми и заболеваниями	№ 030/у	Лечение амбулаторно или в стационаре	Излеченные находятся под ДН до 1 года. Осматриваются 1 раз в 3 месяца	При полном выздоровлении и отсутствии рецидива в течение года больные снимаются с учета
II	Больные со злокачественными опухолями, подлежащие радикальному	Информационная карта № 30-6-РР, выписка N 027/лу или выписной	Подлежат лечению, которое следует начать не позже 7 - 10 дней после установления	Врач, направляющий больного на лечение, обязан через 7-10 дней выяснить, находится ли больной на лечении	После излечения больные переводятся в III клиническую группу. Если больной не

	лечению	эпикриз	диагноза		излечен, то он остается во II кл. гр., при появлении отдаленных MTS переводится в IV клиническую группу.
III	Больные, излеченные от злокачественного заболевания	Новая документация не заводится, за исключением случаев, когда больные ранее не состояли на учете	Подлежат ДН на протяжении всей жизни	Осматриваются: 1 год - после излечения - 1 раз в 3 мес. 2 год - 1 раз в 6 мес. свыше 2-х лет - 1 раз в год	С учета не снимаются. При возникновении рецидива или MTS переводится во II или IV клиническую группу
IV	Больные с запущенными опухолями	Если запущенная ст. диагностирован а при первом обращении, заполняются: 1) инф. карта 30-б-РР, 2) выписка 027/лу (выписной эпикриз), 3) протокол запущенности 027/2у	Проводится симптоматическое лечение по месту жительства участковым терапевтом	Вызову на контрольные осмотры не подлежат. Наблюдаются участковым терапевтом. План лечения согласовывается с онкологом.	С учета снимаются после смерти.

3) изложить последний абзац пункта 9 «Диспансерное наблюдение взрослых» в следующей редакции:

«Случаи диспансерного наблюдения застрахованных по ОМС в другом субъекте РФ принимаются к оплате при наличии прикрепления к данной МО, скан прикрепления должен быть приложен к реестру счета.»

2. Раздел «Правила кодирования и оплаты в условиях круглосуточного стационара» с 01.07.2023 дополнить пунктом 12:

«12. Медицинские организации могут предъявлять случаи плановой медицинской помощи, оказанной гражданам из других субъектов РФ в круглосуточном стационаре, при соблюдении следующих условий:

- наличие прикрепления гражданина к любой МО на момент начала лечения;
- поле реестра «МО, направившая на лечение» соответствует МО прикрепления в ФЕРЗЛ;

- наличие приложенной к реестру счетов сканированной копии формы «Направление на госпитализацию, восстановительное лечение, обследование, консультацию» (утверждена приказом МЗ РФ от 22.11.2004 №255)».

3. В разделе «Правила кодирования и оплаты в условиях дневного стационара»

1) с 01.07.2023 пункт 4 «КСГ «Лечение с применением генно-инженерных биологических препаратов» изложить в следующей редакции:

«По случаям оказания медицинской помощи с применением ГИБП (включенных в перечень ЖНВЛП и имеющих соответствующие показания согласно инструкции по применению лекарственных препаратов в соответствии с клиническими рекомендациями) выбор соответствующего КСГ (ds36.015-ds36.034) осуществляется по сочетанию следующих критериев:

- МНН
- Доза лекарственного препарата
- Путь введения

Код КСГ	Наименование КСГ	Наименование лекарственных препаратов
ds36.018.1	Лечение с применением генно-инженерных биологических препаратов и селективных иммунодепрессантов (уровень 4.1)	Этанерцепт
ds36.019.1	Лечение с применением генно-инженерных биологических препаратов и селективных иммунодепрессантов (уровень 5.1)	Тоцилизумаб (подкожное введение)
ds36.020.1	Лечение с применением генно-инженерных биологических препаратов и селективных иммунодепрессантов (уровень 6.1)	Адалимумаб
ds36.020.2	Лечение с применением генно-инженерных биологических препаратов и селективных иммунодепрессантов (уровень 6.2)	Нетакимаб
ds36.021.2	Лечение с применением генно-инженерных биологических препаратов и селективных иммунодепрессантов (уровень 7.2)	Левилимаб
ds36.021.3	Лечение с применением генно-инженерных биологических препаратов и селективных иммунодепрессантов (уровень 7.3)	Сарилумаб

ds36.022.2	Лечение с применением генно-инженерных биологических препаратов и селективных иммунодепрессантов (уровень 8.2)	Омализумаб 300 мг
ds36.022.3	Лечение с применением генно-инженерных биологических препаратов и селективных иммунодепрессантов (уровень 8.3)	Секукинумаб 150 мг
ds36.022.4	Лечение с применением генно-инженерных биологических препаратов и селективных иммунодепрессантов (уровень 8.4)	Дупилумаб
ds36.023.1	Лечение с применением генно-инженерных биологических препаратов и селективных иммунодепрессантов (уровень 9.1)	Ритуксимаб 500 мг
ds36.023.3	Лечение с применением генно-инженерных биологических препаратов и селективных иммунодепрессантов (уровень 9.3)	Олокизумаб
ds36.023.4	Лечение с применением генно-инженерных биологических препаратов и селективных иммунодепрессантов (уровень 9.4)	Белимумаб
ds36.024.1	Лечение с применением генно-инженерных биологических препаратов и селективных иммунодепрессантов (уровень 10.1)	Реслизумаб
ds36.024.2	Лечение с применением генно-инженерных биологических препаратов и селективных иммунодепрессантов (уровень 10.2)	Цертолизумаба пэгол
ds36.024.4	Лечение с применением генно-инженерных биологических препаратов и селективных иммунодепрессантов (уровень 10.4)	Абатацепт
ds36.024.5	Лечение с применением генно-инженерных биологических препаратов и селективных иммунодепрессантов (уровень 10.5)	Иксекизумаб
ds36.024.6	Лечение с применением генно-инженерных биологических препаратов и селективных иммунодепрессантов (уровень 10.6)	Омализумаб 450 мг
ds36.024.7	Лечение с применением генно-инженерных биологических препаратов и селективных иммунодепрессантов (уровень 10.7)	Голимумаб 50 мг
ds36.025.1	Лечение с применением генно-инженерных биологических препаратов и селективных иммунодепрессантов (уровень 11.1)	Меполизумаб

ds36.025.3	Лечение с применением генно-инженерных биологических препаратов и селективных иммунодепрессантов (уровень 11.3)	Тоцилизумаб (внутривенное введение)
ds36.025.4	Лечение с применением генно-инженерных биологических препаратов и селективных иммунодепрессантов (уровень 11.4)	Омализумаб 600 мг
ds36.026.1	Лечение с применением генно-инженерных биологических препаратов и селективных иммунодепрессантов (уровень 12.1)	Ритуксимаб 1000 мг
ds36.026.2	Лечение с применением генно-инженерных биологических препаратов и селективных иммунодепрессантов (уровень 12.2)	Секукинумаб 300 мг
ds36.026.4	Лечение с применением генно-инженерных биологических препаратов и селективных иммунодепрессантов (уровень 12.4)	Инфликсимаб
ds36.027.1	Лечение с применением генно-инженерных биологических препаратов и селективных иммунодепрессантов (уровень 13.1)	Ведолизумаб
ds36.027.2	Лечение с применением генно-инженерных биологических препаратов и селективных иммунодепрессантов (уровень 13.2)	Голимумаб 100 мг
ds36.028.2	Лечение с применением генно-инженерных биологических препаратов и селективных иммунодепрессантов (уровень 14.2)	Гуселькумаб
ds36.028.3	Лечение с применением генно-инженерных биологических препаратов и селективных иммунодепрессантов (уровень 14.3)	Бенрализумаб
ds36.028.4	Лечение с применением генно-инженерных биологических препаратов и селективных иммунодепрессантов (уровень 14.4)	Устекинумаб
ds36.029.1	Лечение с применением генно-инженерных биологических препаратов и селективных иммунодепрессантов (уровень 15.1)	Рисанкизумаб 150 мг

2) с 01.07.2023 дополнить пунктом 11:

«11. Медицинские организации могут предъявлять случаи плановой медицинской помощи, оказанной гражданам из других субъектов РФ в дневном стационаре, при соблюдении следующих условий:

- наличие прикрепления гражданина к любой МО на момент начала лечения;

- поле реестра «МО, направившая на лечение» соответствует МО прикрепления в ФЕРЗЛ;
- наличие приложенной к реестру счетов сканированной копии формы «Направление на госпитализацию, восстановительное лечение, обследование, консультацию» (утверждена приказом МЗ РФ от 22.11.2004 № 255)».