

Приложение №2
к Решению Комиссии по
разработке Территориальной
программы ОМС Свердловской
области
Протокол от 25.09.2023 №10

**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 01.09.2023 дополнить пункт 2 «Отдельные диагностические (лабораторные) исследования, оплачиваемые вне рамок подушевого финансирования» абзацем:

«В соответствии с приказом МЗ СО №1955-п «О временной маршрутизации биологических материалов от взрослых больных онкогематологического профиля для генетических исследований» предъявление в реестр случаев проведения молекулярно-генетических исследований пациентам с кодом диагнозов по МКБ-10: C83.0, C83.1, C83.3, C83.7, C84.5, C84.6, C84.7, C85.7, C88.0, C88.4, C90.0, C91.0, C91.1, C91.3, C91.4, C91.5, C92.0, C92.1, C92.4, C93.1, C96.2, D45.0, D46.0 – D46.9, D47.1, D47.3 возможно только при заполнении поля «код МО, направившей на лечение (диагностику, консультацию)» кодом соответствующих медицинских организаций, направляющих биологический материал на молекулярно-генетические исследования, для следующих услуг:

код услуги	Наименование услуги	Наименование МО, осуществляющей забор биологических материалов
A08.30.029.001	Исследование клеток костного мозга методом дифференциальной окраски хромосом для выявления клональных опухолевых клеток	
A27.05.001.101	Определение мутации в гене ASXL1 методом секвенирования	
A27.05.001.102	Определение мутации в гене TET2 методом секвенирования	
A27.05.001.103	Определение мутации в гене EZH2 методом	

	секвенирования	
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	
A27.05.016	Молекулярно-генетическое исследование мутации гена NPM1 (нуклеофосмин 1) в костном мозге	ГАУЗ СО «СОКБ №1»;
A27.05.017.101	Определение экспрессии мРНК BCR-ABL (количественное)	ГБУЗ СО «ЦГБ №7 г. Екатеринбург»;
A27.05.021	Молекулярно-генетическое исследование маркеров Ph-негативных миелопролиферативных заболеваний (мутации в генах Jak2, MPL и CALR)	ГАУЗ СО «Демидовская ГБ»;
A27.05.021.101	Молекулярно-генетическое исследование мутации W515 в гене MPL в крови	ГАУЗ СО «ЦГБ №4 г. Нижний Тагил»;
A27.05.021.102	Молекулярно-генетическое исследование мутаций в гене CALR методом ПЦР	ГАУЗ СО «ГБ г.Первоуральск»;
A27.05.048.101	Молекулярно-генетическое исследование мутаций в гене TP53 в крови методом флуоресцентной гибридизации in situ (FISH)	
A27.05.048.102	Определение мутации в гене TP53 методом секвенирования	ФГБУЗ «ЦМСЧ №31» ФМБА России
A27.05.059	Молекулярно-генетическое исследование мутаций в гене SF3B1 в крови	
A27.30.006	Молекулярно-генетическое исследование мутаций в гене KRAS в биопсийном (операционном) материале	
A27.30.007	Молекулярно-генетическое исследование мутаций в гене NRAS в биопсийном (операционном) материале	
A27.30.008.101	Определение перестроек гена BRAF методом ПЦР в режиме реального времени	
A27.30.012.101	Молекулярно-генетическое исследование мутаций в гене c-KIT в биопсийном (операционном) материале методом секвенирования	
A27.30.013	Молекулярно-генетическое исследование мутаций в гене PDGFRA	
A27.30.017.101	Молекулярно-генетическое исследование транслокаций гена ALK методом флуоресцентной гибридизации in situ (FISH)	
A27.30.041.101	Определение инверсии inv3 методом флуоресцентной гибридизации in situ (FISH)	
A27.30.045	Определение трисомии 8 хромосомы	
A27.30.051.101	Молекулярно-генетическое исследование мутаций в гене IDH1 в биопсийном (операционном) материале методом секвенирования	
A27.30.052.101	Молекулярно-генетическое исследование мутаций в гене IDH2 в биопсийном (операционном) материале методом секвенирования	
A27.30.067	Молекулярно-генетическое исследование точечной мутации p.L625P в гене MYD88 методом ПЦР	

A27.30.088	Молекулярно-генетическое исследование мутаций в гене RUNX1-RUNX1T1 методом ПЦР
A27.30.089	Молекулярно-генетическое исследование мутаций в гене CBFB-MYH11 методом ПЦР
A27.30.090	Молекулярно-генетическое исследование мутаций в гене PML-RARA методом ПЦР
A27.30.093	Молекулярно-генетическое исследование мутаций в гене CEBPA методом секвенирования
A27.30.095	Молекулярно-генетическое исследование мутаций в гене FLT3-ITD
A27.30.095.101	Молекулярно-генетическое исследование мутаций в гене FLT3-TKD
A27.30.096	Определение транслокации гена C-MYC методом флюоресцентной гибридизации in situ (FISH)
A27.30.096.101	Определение транслокации гена BCL2 методом флюоресцентной гибридизации in situ (FISH)
A27.30.096.102	Определение транслокации гена BCL6 методом флюоресцентной гибридизации in situ (FISH)
A27.30.097	Молекулярно-генетическое исследование транслокации t(15;17) в биопсийном (операционном) материале методом флюоресцентной гибридизации in situ (FISH)
A27.30.100	Молекулярно-генетическое исследование транслокации t(4;11) в биопсийном (операционном) материале методом флюоресцентной гибридизации in situ (FISH)
A27.30.102	Определение транслокации t(8;14) методом флюоресцентной гибридизации in situ (FISH)
A27.30.110	Определение транслокации t(11; 14) (q13; q32) в биопсийном (операционном) материале методом флюоресцентной гибридизации in situ (FISH)
A27.30.111	Определение транслокации t(11;18) (q21;q21) в биопсийном (операционном) материале методом флюоресцентной гибридизации in situ (FISH)
A27.30.112.001	Определение перестроек гена IRF4 в биопсийном (операционном) материале методом флюоресцентной гибридизации in situ (FISH)
A27.30.112.003	Комплексная диагностика множественной миеломы методом флюоресцентной гибридизации in situ с иммуномагнитной селекцией CD 138 - позитивных клеток - транслокации t(4;14), t(14;16), t(14;20), делеции 17p13 (ген TP53), 13q14 (гены RB1 и DLEU), 13q34 (ген LAMP), гипердиплоидия, амплификация 1q
A27.30.112.004	Определение делеции 5q / моносомии 5 методом флюоресцентной гибридизации in situ (FISH)
A27.30.112.005	Определение делеции 7q / моносомии 7 методом флюоресцентной гибридизации in situ (FISH)
A27.30.205	Определение перестроек гена FGFR методом флюоресцентной гибридизации in situ (FISH)

A27.30.207	Определение транслокации t(9;22) / BCR-ABL1 методом флюоресцентной гибридизации in situ (FISH)
A27.30.215	Определение перестроек гена JAK2 методом флюоресцентной гибридизации in situ (FISH)
A27.30.217	Определение перестроек гена PDGFRb методом флюоресцентной гибридизации in situ (FISH)
A27.30.226	Молекулярно-генетическое исследование мутаций в гене SRSF2 методом секвенирования

2) с 01.09.2023 пункт 4 «Диспансеризация, профилактические осмотры и посещения центров здоровья взрослого и детского населения» переименовать в «Диспансеризация, профилактические осмотры и посещения центров здоровья взрослого и детского населения, школа для пациентов с сахарным диабетом» и дополнить абзацем:

«Случаи обучения пациентов с сахарным диабетом в школах самоконтроля в амбулаторно-поликлинических условиях медицинских организаций включаются в реестр счетов в рамках стандарта 1801 «Школа самоконтроля для пациентов с сахарным диабетом», в состав которого включены услуги:

- В04.012.001 «Школа для пациентов с сахарным диабетом»;
- В04.058.044 «Прием (осмотр, консультация) врача эндокринолога профилактический» (в один ТАП могут быть включены от 4 до 5 услуг посещения врача-эндокринолога за каждый день проведенного обучения) с обязательным указанием в первичной медицинской документации каждого пациента результатов итогового теста-контроля.»