

Приложение 2
к Решению Комиссии по
разработке Территориальной
программы ОМС Свердловской
области
Протокол от 28.02.2024 № 4

**Изменения
в Правила кодирования медицинских услуг и применения тарифов
на оплату медицинской помощи по ОМС в 2024 году**

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

С 01.02.2024 восьмой абзац пункта 2 «Отдельные диагностические (лабораторные) исследования, оплачиваемые вне рамок подушевого финансирования» изложить в следующей редакции:

«При включении в реестр счетов следующих исследований осуществляется контроль на оказание данной услуги в одной медицинской организации с диагнозом по МКБ-10 одной рубрики по четырем символам однократно в жизни пациента:

Код услуги	Наименование услуги
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
A26.30.037.102	Молекулярно-биологическое исследование биопсийного (операционного) материала на вирус папилломы человека (Papilloma virus) высокого канцерогенного риска методом ПЦР
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
A27.05.021	Молекулярно-генетическое исследование маркеров Ph-негативных миелопролиферативных заболеваний (мутации в генах Jak2, MPL и CALR)
A27.05.040.101	Молекулярно-генетическое исследование мутаций в гене PIK3CA в биопсийном (операционном) материале методом ПЦР
A27.05.040.102	Определение мутаций в генах BRCA1 и BRCA2 в крови методом высокопроизводительного секвенирования
A27.05.052.101	Определение мутации в гене RET методом секвенирования
A27.05.059	Молекулярно-генетическое исследование мутаций в гене SF3B1 в крови
A27.05.061.101	Определение мутации в 12 экзоне гена JAK2 в крови методом секвенирования по Сенгеру
A27.30.008	Молекулярно-генетическое исследование мутаций в гене BRAF в биопсийном (операционном) материале
A27.30.010.101	Определение мутаций в генах BRCA1 и BRCA2 в биопсийном (операционном) материале методом высокопроизводительного секвенирования
A27.30.012.101	Молекулярно-генетическое исследование мутаций в гене c-KIT в биопсийном (операционном) материале методом секвенирования

A27.30.013.101	Молекулярно-генетическое исследование транслокаций гена NUTM1 методом флюоресцентной гибридизации in situ (FISH)
A27.30.013.102	Молекулярно-генетическое исследование мутаций в гене PDGFRA методом секвенирования
A27.30.017.104	Определение перестроек генов ALK, ROS1, RET, NTRK1, NTRK2, NTRK3, мутаций EGFR, KRAS, BRAF в биопсийном (операционном) материале методом высокопроизводительного секвенирования
A27.30.019.101	Молекулярно-генетическое исследование транслокации t(2;13) в биопсийном (операционном) материале методом ПЦР
A27.30.019.102	Молекулярно-генетическое исследование транслокаций гена ERG методом флюоресцентной гибридизации in situ (FISH)
A27.30.019.103	Молекулярно-генетическое исследование мутаций в гене EWSR1 в биопсийном (операционном) материале методом флюоресцентной гибридизации in situ (FISH)
A27.30.020.101	Молекулярно-генетическое исследование транслокации t(1;13) в биопсийном (операционном) материале методом ПЦР
A27.30.022.101	Молекулярно-генетическое исследование транслокации t(11;22) в биопсийном (операционном) материале методом ПЦР
A27.30.023.101	Молекулярно-генетическое исследование транслокации t(21;22) в биопсийном (операционном) материале методом ПЦР
A27.30.044.101	Молекулярно-генетическое исследование транслокации t(X;18) в биопсийном (операционном) материале методом флюоресцентной гибридизации in situ (FISH)
A27.30.056.101	Молекулярно-генетическое исследование мутаций в гене RET в биопсийном (операционном) материале методом флюоресцентной гибридизации in situ (FISH)
A27.30.057.101	Молекулярно-генетическое исследование транслокаций гена CIC методом флюоресцентной гибридизации in situ (FISH)
A27.30.080.101	Молекулярно-генетическое исследование транслокаций гена FOXO1 методом флюоресцентной гибридизации in situ (FISH)
A27.30.093	Молекулярно-генетическое исследование мутаций в гене CEBPA методом секвенирования
A27.30.112.001	Определение перестроек гена IRF4 в биопсийном (операционном) материале методом флюоресцентной гибридизации in situ (FISH)
A27.30.112.002	Определение перестроек гена FUS в биопсийном (операционном) материале методом флюоресцентной гибридизации in situ (FISH)
A27.30.214	Определение перестроек гена NTRK3 методом флюоресцентной гибридизации in situ (FISH)
A27.30.220	Определение перестроек гена NTRK1 методом флюоресцентной гибридизации in situ (FISH)
A27.30.221	Определение перестроек гена NTRK2 методом флюоресцентной гибридизации in situ (FISH)
A27.30.222	Определение перестроек генов NTRK1, NTRK2, NTRK3 в биопсийном (операционном) материале методом высокопроизводительного секвенирования
A26.30.037.103	Молекулярно-биологическое исследование биопсийного (операционного) материала на вирус папилломы человека (Papilloma virus) высокого канцерогенного риска иммуногистохимическим методом
A27.30.017.102	Исследование транслокаций гена ALK иммуногистохимическим методом
A08.30.029.004	Цитогенетический анализ с тестом на ломкость хромосом (тест с митомицином C)
A08.16.002.101	Исследование материала гастроинтестинальных стромальных опухолей (CD117, CD34, виментин, десмин, DOG1, Ki-67)

».

С 01.02.2024 первый абзац пункта 4 «Диспансеризация, профилактические осмотры и посещения центров здоровья взрослого и детского населения, школа для пациентов с сахарным диабетом» дополнить словами:

диспансеризация для оценки репродуктивного здоровья женщин и мужчин (коды стандартов 7064, 7065, 7066, 7067, 7068, 7069);

исследования и иные медицинские вмешательства, проводимые в рамках регионального проекта «Контроль здоровья» (коды стандартов 7101, 7102).

С 01.02.2024 пункт 4 «Диспансеризация, профилактические осмотры и посещения центров здоровья взрослого и детского населения, школа для пациентов с сахарным диабетом» дополнить абзацем:

«Дата проведения исследований и иных медицинских вмешательств в рамках регионального проекта "Контроль здоровья", а так же дата начала случаев диспансеризации для оценки репродуктивного здоровья женщин и мужчин должны совпадать с периодом оказания медицинской помощи по стандартам 1 этапа ДВН или ОПВ.»

С 01.02.2024 предпоследний абзац пункта 4 «Диспансеризация, профилактические осмотры и посещения центров здоровья взрослого и детского населения, школа для пациентов с сахарным диабетом» изложить в следующей редакции:

«Случаи диспансеризации (1 этап, 2 этап) и профилактических осмотров взрослого и детского населения проводятся в установленные сроки в течение одного календарного года и предъявляются только один раз в календарном году, при этом случаи второго этапа могут предъявляться в реестр только при наличии первого этапа для конкретного застрахованного лица.»

С 01.02.2024 пункт 4 «Диспансеризация, профилактические осмотры и посещения центров здоровья взрослого и детского населения, школа для пациентов с сахарным диабетом» переименовать в «Оказание медицинской помощи в рамках профилактических мероприятий»

2. Раздел «Правила кодирования и оплаты в условиях круглосуточного стационара»

С 01.02.2024 подпункт 1 пункта 4 «Химиотерапевтическое лечение ЗНО» дополнить абзацем:

«Случаи оказания медицинской помощи с применением схем таргетной противоопухолевой лекарственной терапии (далее – ПЛТ) принимаются к оплате при наличии в базе данных ТФОМС поданных ранее на оплату соответствующих молекулярно-генетических исследований (далее – МГИ):

МНН в составе схемы ПЛТ	Код МКБ-10	Условие назначения лекарственного препарата
Абемациклиб	C50	Отсутствие гиперэкспрессии белка HER2

Алектиниб	C34	Наличие транслокации в генах ALK или ROS1
Вемурафиниб	C43	Наличие мутаций в гене BRAF
Гефитиниб	C34	Наличие мутаций в гене EGFR
Дабрафениб	C34, C43	Наличие мутаций в гене BRAF
Кобиметиниб	C43	Наличие мутаций в гене BRAF
Кризотиниб	C34	Наличие транслокации в генах ALK или ROS1
Лапатиниб	C50, C18, C19, C20	Гиперэкспрессия белка HER2
Олапариб	C25, C50, C48.0, C48.1, C48.2, C56, C57, C61	Наличие мутаций в генах BRCA
Осимертиниб	C34	Наличие мутаций в гене EGFR
Палбоциклиб	C50	Отсутствие гиперэкспрессии белка HER2
Панитумумаб	C18, C19	Отсутствие мутации в гене RAS
Пертузумаб	C18, C19, C50	Гиперэкспрессия белка HER2
Рибоциклиб	C50	Отсутствие гиперэкспрессии белка HER2
Талазопариб	C50	Отсутствие гиперэкспрессии белка HER2 и наличие мутаций в гене BRAF
Траметиниб	C34, C43	Наличие мутаций в гене BRAF
Трастузумаб	C07, C08, C15, C16, C18, C19, C50, C54	Гиперэкспрессия белка HER2
Трастузумаб эмтанзин	C50	Гиперэкспрессия белка HER2
Церитиниб	C34	Наличие транслокации в генах ALK или ROS1

По отклоненным случаям решение об оплате принимается главным внештатным специалистом – онкологом Минздрава Свердловской области совместно со специалистами ГАУЗ СО «СООД» и ТФОМС Свердловской области.»

3. Раздел «Правила кодирования в дневном стационаре»

С 01.02.2024 пункт 3 «Химиотерапевтическое лечение ЗНО» дополнить абзацем:

«Случаи оказания медицинской помощи с применением схем ПЛТ в условиях дневного стационара принимаются к оплате при наличии в базе данных ТФОМС поданных ранее на оплату соответствующих молекулярно-генетических исследований по правилам, описанным в разделе «Правила кодирования и оплаты в условиях круглосуточного стационара», пункт 4, подпункт 1).»