

**Об утверждении целевых групп лиц, подлежащих скрининговым исследованиям, а также правил, объема и периодичности проведения данных исследований**

Приказ и.о. Министра здравоохранения Республики Казахстан от 30 октября 2020 года № ҚР ДСМ-174/2020. Зарегистрирован в Министерстве юстиции Республики Казахстан 2 ноября 2020 года № 21572.

В соответствии с пунктом 2 статьи 87 Кодекса Республики Казахстан от 7 июля 2020 года "О здоровье народа и системе здравоохранения" ПРИКАЗЫВАЮ:

1. Утвердить:

1) целевые группы лиц, подлежащих скрининговым исследованиям согласно приложению 1 к настоящему приказу;

2) правила, объем и периодичность проведения скрининговых исследований согласно приложению 2 к настоящему приказу.

2. Департаменту охраны здоровья матери и ребенка Министерства здравоохранения Республики Казахстан в установленном законодательством Республики Казахстан порядке обеспечить:

1) государственную регистрацию настоящего приказа в Министерстве юстиции Республики Казахстан;

2) размещение настоящего приказа на интернет-ресурсе Министерства здравоохранения Республики Казахстан после его официального опубликования;

3) в течение десяти рабочих дней после государственной регистрации настоящего приказа представление в Юридический департамент Министерства здравоохранения Республики Казахстан сведений об исполнении мероприятий, предусмотренных подпунктами 1) и 2) настоящего пункта.

3. Контроль за исполнением настоящего приказа возложить на курирующего вице-министра здравоохранения Республики Казахстан.

4. Настоящий приказ вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования.

*Исполняющий обязанности  
министра здравоохранения  
Республики Казахстан*

*А. Финият*

Приложение 1  
к приказу  
исполняющего обязанности  
Министра здравоохранения  
Республики Казахстан  
от 30 октября 2020 года  
№ ҚР ДСМ-174/2020

## Целевые группы лиц, подлежащие скрининговым исследованиям

Сноска. Приложение 1 – в редакции приказа Министерства здравоохранения РК от 05.07.2022 № ҚР ДСМ- 65 (вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

№ п/п	Целевая группа	Вид скрининговых исследований
1	Мужчины и женщины в возрасте от 30 до 70 лет, проходящие скрининговые исследования	На раннее выявление поведенческих факторов риска
2	Мужчины и женщины в возрасте от 40 до 70 лет, проходящие скрининговые исследования, не состоящие на динамическом наблюдении с артериальной гипертонией, ишемической болезнью сердца и сахарным диабетом	На раннее выявление артериальной гипертонии, ишемической болезни сердца и сахарного диабета
3	Мужчины и женщины в возрасте от 40 до 70 лет, проходящие скрининговые исследования, не состоящие на динамическом наблюдении с глаукомой	На раннее выявление глаукомы
4	Женщины в возрасте от 30 до 70 лет и старше, проходящие скрининговые исследования, не состоящие на динамическом наблюдении с злокачественными новообразованиями шейки матки	На раннее выявление рака шейки матки
5	Женщины в возрасте от 40 до 70 лет и старше, проходящие скрининговые исследования, не состоящие на динамическом наблюдении с злокачественными новообразованиями молочной железы	На раннее выявление рака молочной железы
6	Мужчины и женщины в возрасте от 50 до 70 лет и старше, проходящие скрининговые исследования, не состоящие на динамическом наблюдении с доброкачественными и злокачественными новообразованиями толстой кишки	На раннее выявление колоректального рака
	Группы риска: 1) медицинские работники: - организаций службы крови, проводящие инвазивные	

7	<p>процедуры, участвующие в переработке крови; занимающиеся гемодиализом;</p> <p>- хирургического, стоматологического, гинекологического, акушерского, гематологического профилей, также проводящие инвазивные методы диагностики и лечения;</p> <p>-клинических, иммунологических, вирусологических, бактериологических, паразитологических лабораторий;</p> <p>2) пациенты, поступающие на плановые и экстренные оперативные вмешательства;</p> <p>3) пациенты центров и отделений гемодиализа, гематологии, онкологии, трансплантации, сердечно-сосудистой и легочной хирургии;</p> <p>4) пациенты, получающие гемотрансфузии, трансплантацию и пересадку органов (части органов), тканей, половых, фетальных, стволовых клеток и биологических материалов;</p> <p>5) беременные женщины;</p> <p>6) лица из ключевых групп населения, которые подвергаются повышенному риску заражения ВИЧ-инфекцией в силу особенностей образа жизни.</p>	<p>На раннее выявление вирусных гепатитов В и С</p>
---	---	---

**Дополнительные целевые группы лиц, из числа сельского населения, подлежащие скрининговым исследованиям**

№ п/п	Целевая группа	Вид скрининговых исследований
1	<p>Мужчины и женщины в возрасте от 18 до 29 лет, проходящие скрининговые исследования</p>	<p>На раннее выявление поведенческих факторов риска</p>
2	<p>Мужчины и женщины в возрасте от 18 до 39 лет, проходящие скрининговые исследования, не состоящие на динамическом наблюдении с артериальной гипертонией, ишемической болезнью сердца и сахарным диабетом, глаукомой</p>	<p>На раннее выявление артериальной гипертонии, ишемической болезни сердца, сахарного диабета, глаукомы</p>

Мужчины и женщины в возрасте от 18 до 70 лет, проходящие скрининговые исследования, не состоящие на динамическом наблюдении с заболеваниями желудочно-кишечного тракта и хроническим заболеванием почек

		желудочно-кишечного тракта и хронических заболеваний почек
4	Мужчины и женщины в возрасте от 50 до 70 лет, проходящие скрининговые исследования, не состоящие на динамическом наблюдении с туберкулезом органов дыхания	На раннее выявление туберкулеза органов дыхания
5	Мужчины в возрасте от 55 до 70 лет и старше, проходящие скрининговые исследования, не состоящие на динамическом наблюдении с раком предстательной железы	На раннее выявление рака предстательной железы

Приложение 2  
к приказу  
Исполняющий обязанности  
министра здравоохранения  
Республики Казахстан  
от 30 октября 2020 года № ҚР ДСМ-  
174/2020

## **Правила, объем и периодичность проведения скрининговых исследований**

**Сноска. Приложение 2 – в редакции приказа Министра здравоохранения РК от 05.07.2022 № ҚР ДСМ- 65 (вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).**

### Глава 1. Общие положения

1. Настоящие правила, объем и периодичность проведения скрининговых исследований (далее – Правила) разработаны в соответствии с пунктом 2 статьи 87 Кодекса Республики Казахстан "О здоровье народа и системе здравоохранения" и определяют порядок, объем и периодичность проведения скрининговых исследований.

### 2. Термины и определения, используемые в настоящем приказе:

1) скрининговые исследования – комплекс медицинского обследования населения, не имеющего клинических симптомов и жалоб, с целью выявления и предупреждения развития различных заболеваний на ранней стадии, а также факторов риска их возникновения;

2) динамическое наблюдение – систематическое наблюдение за состоянием здоровья пациента, а также оказание необходимой медицинской помощи по результатам данного наблюдения;

3) медицинская информационная система (далее – МИС) — информационная система, обеспечивающая ведение процессов субъектов здравоохранения в электронном формате.

3. Скрининговые исследования проводятся в организациях здравоохранения, оказывающих амбулаторно-поликлиническую помощь (далее – организации АПП), независимо от форм собственности, в том числе с использованием передвижных медицинских комплексов и медицинских поездов.

4. Скрининговые исследования проводятся лицам, не состоящим на динамическом наблюдении по соответствующим видам заболеваний.

## Глава 2. Порядок проведения скрининговых исследований

5. Организации АПП осуществляют скрининговые исследования с последующим динамическим наблюдением и оздоровлением населения.

6. Для проведения скрининговых исследований организации АПП:

1) формируют целевые группы лиц, подлежащие скрининговым исследованиям, из числа прикрепленного к медицинской организации населения;

2) обеспечивают преемственность с профильными медицинскими организациями для проведения данных исследований;

3) информируют население о необходимости прохождения скрининговых исследований;

4) обеспечивают своевременное внесение данных в МИС;

5) проводят ежемесячный анализ проведенных скрининговых исследований с предоставлением информации в местные органы государственного управления здравоохранением до 5 числа месяца, следующего за отчетным.

7. Проведение скрининговых исследований включает:

подготовительный этап;

этап осмотра и (или) исследования;

заключительный этап.

Параграф 1. Порядок проведения подготовительного этапа скрининговых исследований

8. Подготовительный этап осуществляется средним медицинским работником (далее – СМР) организации АПП и включает в себя:

ежегодное формирование и составление списка целевых групп, подлежащих скрининговым исследованиям в предстоящем году, до 15 ноября календарного года с последующей ежемесячной коррекцией целевых групп;

оповещение целевых групп населения о необходимости и условиях прохождения скрининговых исследований;

приглашение целевой группы населения на скрининговые исследования;

обеспечение своевременного прохождения скрининговых исследований целевыми группами населения.

Параграф 2. Порядок проведения этапа осмотра и (или) исследования скрининговых исследований

9. Этап осмотра и (или) исследования включает в себя первый и второй этапы:

первый этап проводится СМР либо врачом организации АПП путем:

проведения опроса по анкете;

проведение антропометрических измерений (вес, рост, объем талии), вычисление индекса Кетле;

второй этап – этап углубленного дообследования, на которое направляется пациент при выявлении изменений на первом этапе скрининговых исследований.

10. Скрининговые исследования проводятся среди целевых групп населения согласно приложению 1 настоящего приказа (далее – целевые группы).

11. Врач или СМР организации АПП по результатам опроса пациента:

1) проводит профилактическую консультацию и предоставляет пациенту подробные рекомендации по изменению поведения;

2) направляет пациента в профильную школу здоровья.

12. По результатам проведенных скрининговых исследований первого этапа при выявлении изменений пациента направляют на второй этап (дообследование).

СМР либо врач организации АПП формирует в МИС направления на дообследование в зависимости от вида скринингового исследования.

13. Медицинские работники, подлежащие осмотру на раннее выявление вирусных гепатитов В и С, проходят скрининговые исследования в организациях АПП по месту прикрепления.

14. Пациенты центров и отделений гемодиализа, гематологии, онкологии, трансплантации, сердечно-сосудистой и легочной хирургии, пациенты, поступающие на плановые оперативные вмешательства, пациенты, получающие гемотрансфузии (в плановом порядке), трансплантацию и пересадку органов (части органов), тканей, половых, фетальных, стволовых клеток и биологических материалов, беременные проходят скрининговые исследования в организациях АПП по месту прикрепления.

15. Лица из ключевых групп населения, которые подвергаются повышенному риску заражения ВИЧ-инфекцией в силу особенностей образа жизни, проходят скрининговые исследования при обращении для тестирования на ВИЧ-инфекцию в организациях здравоохранения, осуществляющих деятельность в сфере профилактики ВИЧ-инфекции.

Параграф 3. Порядок проведения заключительного этапа скрининговых исследований

16. Заключительный этап скрининговых исследований включает в себя анализ результатов скрининговых исследований и постановку на динамическое наблюдение пациентов с выявленной патологией, завершение заполнения данных в МИС, информирование населения о результатах скрининговых исследований.

17. Выявленные в ходе скрининговых исследований пациенты с хроническими заболеваниями подлежат учету и динамическому наблюдению согласно приказу Министра здравоохранения Республики, Казахстан от 23 сентября 2020 года № ҚР ДСМ

-109/2020 "Об утверждении перечня хронических заболеваний, подлежащих динамическому наблюдению" (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 21262).

При выявлении острых заболеваний проводится обследование, назначается лечение с последующей оценкой состояния здоровья пациента до полного выздоровления.

На заключительном этапе врач организации АПП вносит в МИС результаты скрининговых исследований с выделением поведенческих факторов риска, заключительного диагноза, представляет рекомендации по дообследованию, наблюдению, также указывает основания завершения скрининга: завершение скрининговых исследований, истечение сроков скрининга, смерть пациента, прикрепление к другой организации АПП.

При отсутствии технической возможности медицинская документация оформляется в бумажном виде с последующим внесением в МИС не позднее одного календарного месяца.

### Глава 3. Объем и периодичность проведения скрининговых исследований

18. Объем скрининговых исследований для целевых групп, подлежащих скрининговым исследованиям и раннему выявлению вирусных гепатитов В и С населения проводится организациями АПП, имеющими лицензию на вид деятельности в сфере здравоохранения в соответствии с Законом Республики Казахстан "О разрешениях и уведомлениях" согласно приложениям 1, 2 к настоящим Правилам.

19. Периодичность и сроки завершения скрининговых исследований населения осуществляются согласно приложению 3 к настоящим Правилам.

20. Проведение скрининговых исследований групп риска на раннее выявление вирусных гепатитов В и С осуществляется в сроки согласно приложению 4 к настоящим Правилам.

Приложение 1  
к порядку, объему  
и периодичности проведения  
скрининговых исследований

#### Объем скрининговых исследований целевых групп населения

№	Целевая группа и вид скрининговых исследований	Объем скрининговых исследований	Наименование пакета услуг
1	2	3	4
1	Мужчины и женщины в возрасте от 30 до 70 лет, подлежащие скрининговым исследованиям на раннее выявление	Прием: Сестра медицинская либо фельдшер	



	поведенческих факторов риска	Прием: Семейный врач/ Врач общей практики либо Терапевт	
2	Мужчины и женщины в возрасте от 40 до 70 лет, подлежащие скрининговым исследованиям на раннее выявление артериальной гипертензии, ишемической болезни сердца, сахарного диабета, глаукомы	Прием: Сестра медицинская либо фельдшер	ГОБМП
		Измерение внутриглазного давления по Маклакову или бесконтактная пневмотонометрия	
		Определение общего холестерина в сыворотке крови экспресс методом	
		Определение глюкозы в сыворотке крови экспресс методом	
		Прием: Терапевт, Семейный врач/Врач общей практики	
		Электрокардиографическ ое исследование (в 12 отведениях) с расшифровкой	
		Консультация: Кардиолог	
Консультация: Эндокринолог			
Консультация: Офтальмолог			
№	Целевая группа	Объем скрининговых исследований с использованием передвижных медицинских комплексов	
3	Мужчины и женщины в возрасте от 18 до 29 лет, подлежащие скрининговым исследованиям на раннее выявление поведенческих факторов риска	Прием: Сестра медицинская либо фельдшер	ГОБМП
		Прием: Семейный врач/ Врач общей практики либо Терапевт	
	Мужчины и женщины в возрасте от 18 до 39 лет подлежащие скрининговым исследованиям на раннее	Прием: Семейный врач/ Врач общей практики либо Терапевт	
Прием: Сестра медицинская, фельдшер			
Определение общего холестерина в сыворотке крови экспресс методом			

4	выявление артериальной гипертонии, ишемической болезни сердца 1 раз в год	Определение липопротеидов высокой плотности в сыворотке крови на анализаторе	ГОБМП
		Электрокардиографическое исследование (в 12 отведениях) с расшифровкой	
		Консультация: Кардиолог	ОСМС
5	Мужчины и женщины в возрасте от 18 до 70 лет подлежащие скрининговым исследованиям на раннее выявление сахарного диабета 1 раз в год	Прием: Семейный врач/ Врач общей практики либо Терапевт	ГОБМП
		Прием: Сестра медицинская либо фельдшер	
		Определение глюкозы в сыворотке крови экспресс методом	
		Определение гликозилированного гемоглобина в крови на анализаторе	ОСМС
		УЗИ щитовидной железы	
Консультация: Эндокринолог			
6	Мужчины и женщины в возрасте от 18 до 70 лет подлежащие скрининговым исследованиям на раннее выявление глаукомы 1 раз в год	Прием: Семейный врач/ Врач общей практики либо Терапевт	ГОБМП
		Прием: Сестра медицинская либо фельдшер	
		Измерение внутриглазного давления по Маклакову (1 глаз)	
		Консультация: Офтальмолог	ОСМС
7	Мужчины и женщины в возрасте от 50 до 70 лет подлежащие скрининговым исследованиям на раннее выявление туберкулеза органов дыхания 1 раз в год	Прием: Семейный врач/ Врач общей практики либо Терапевт	ГОБМП
		Прием: Сестра медицинская либо фельдшер	
		Диагностическая флюорография (1 проекция)	
		Рентгенография обзорная органов грудной клетки (1 проекция)	

		Компьютерная томография органов грудной клетки и средостения	ОСМС
		Консультация: Фтизиатр	
8	Мужчины и женщины в возрасте от 18 до 70 лет подлежащие скрининговым исследованиям на раннее выявление заболеваний желудочно-кишечного тракта 1 раз в год	Прием: Семейный врач/ Врач общей практики либо участковый врач терапевт	ГОБМП
		Прием: Сестра медицинская либо фельдшер	
		Определение общего билирубина в сыворотке крови на анализаторе	ОСМС
		Определение аланинаминотрансферазы (АЛат) в сыворотке крови на анализаторе	
		Определение аспаратаминотрансферазы (АСаТ) в сыворотке крови на анализаторе	
		Фиброзофагогастроуденоскопия	
		УЗИ гепатобилиопанкреатической области (печень, желчный пузырь, поджелудочная железа, селезенка)	
		Обнаружение скрытой крови в кале (гемокульт-тест) экспресс методом	
		Тотальная видеокOLONоскопия скрининговая	
		Консультация: Гастроэнтеролог	
		Прием: Семейный врач/ Врач общей практики либо Терапевт	ГОБМП
		Прием: Сестра медицинская либо фельдшер	
		Исследование общего анализа мочи на анализаторе (физико-химические	

9	подлежащие скрининговым исследованиям на раннее выявление хронических заболеваний почек, 1 раз в год	свойства с подсчетом количества клеточных элементов мочевого осадка)	ОСМС
		Определение креатинина в сыворотке крови на анализаторе	
		УЗИ почек, мочевого пузыря с определением остаточной мочи	
		Консультация: Уролог	
		Консультация: Нефролог	
10	Мужчины в возрасте от 55 до 70 лет и старше, подлежащие скрининговым исследованиям на раннее выявление рака предстательной железы 1 раз в 2 года	Прием: Семейный врач/ Врач общей практики либо Терапевт	ГОБМП
		Прием: Сестра медицинская либо фельдшер	
		Определение общего простат-специфический антиген (ПСА) в сыворотке крови ИФА-методом	ОСМС
		Трансабдоминальное УЗИ предстательной железы и мочевого пузыря с определением остаточной мочи	
		Эндоскопическая щипковая биопсия	
	Консультация: Уролог		

**Приложение 2**  
к порядку, объему  
и периодичности проведения  
скрининговых исследований

**Объем скрининговых исследований целевых групп населения, подлежащих скрининговым исследованиям и раннему выявлению вирусных гепатитов В и С**

№	Целевая группа и вид скрининговых исследований	Наименование услуги	Наименование пакета услуг
1	Женщины в возрасте от 40 до 70 лет и старше, подлежащие скрининговым исследованиям на раннее	Маммография (4 снимка)	ГОБМП
		Консультация (2 читка рентгенограммы): Рентгенолог	ГОБМП
		Консультация: Акушер-гинеколог	
		Консультация: Онколог	

	выявление рака молочной железы	УЗИ молочных желез Прицельная маммография (1 проекция)	ОСМС
2	Женщины в возрасте от 30 до 70 лет и старше, подлежащие скрининговым исследованиям на раннее выявление рака шейки матки	Консультация: Акушер-гинеколог Консультация: Онколог Тотальная видеокколоноскопия скрининговая Цитологическое исследование мазка из шейки матки ПАП-тест	ОСМС
3	Мужчины и женщины в возрасте от 50 до 70 лет и старше, подлежащие скрининговым исследованиям на раннее выявление колоректального рака	Прием: Сестра медицинская либо фельдшер	ГОБМП
		Прием: Акушерка	
		Обнаружение скрытой крови в кале (гемокульт-тест) экспресс методом	ОСМС
		Тотальная видеокколоноскопия скрининговая	
		Эндоскопическая щипковая биопсия	
		Гистологическое исследование 1 блок-препарата операционно-биопсийного материала 3 категории сложности	
Прием: Семейный врач/ Врач общей практики либо Терапевт	ГОБМП		
Консультация: Онколог	ОСМС		
Консультация: Хирург			
4	Скрининговые исследования лиц из групп риска (2 этапное) на раннее выявление	Прием: Сестра медицинская либо фельдшер	ГОБМП
		Забор крови из вены	
		Определение HBsAg в сыворотке крови ИФА-методом	ОСМС
		Определение суммарных антител к вирусу гепатита С в сыворотке крови ИФА-методом	

	вирусных гепатитов В и С	Обнаружение РНК вируса гепатита С в биологическом материале методом ПЦР качественное	
		Прием: Семейный врач/ Врач общей практики либо участковый врач терапевт	ГОБМП
5	Скрининговые исследования иммунокомпетированных лиц, из групп риска (1 этапное) на раннее выявление вирусных гепатитов В и С	Прием: Сестра медицинская либо фельдшер	ГОБМП
		Забор крови из вены	
		Определение HBsAg в сыворотке крови ИФА-методом	ОСМС
		Определение IgG к HBsAg в сыворотке крови ИФА-методом	
		Определение IgM к HBsAg в сыворотке крови ИФА-методом	
		Определение суммарных антител к вирусу гепатита С в сыворотке крови ИФА-методом	
		Обнаружение РНК вируса гепатита С в биологическом материале методом ПЦР качественное	
Прием: Семейный врач/ Врач общей практики либо Терапевт	ГОБМП		
	Целевая группа и вид скринингового исследования	Объем скрининговых исследований	Наименование пакета услуг
	Дети из группы риска на раннее выявление	Прием: Сестра медицинская либо фельдшер	ГОБМП
Забор крови из вены			
Определение HBsAg в сыворотке крови ИФА-методом		ОСМС	
Определение суммарных антител к вирусу гепатита С в сыворотке крови ИФА-методом			

вирусных гепатитов В и С	Прием: Врач участковый либо врач общей практики	ГОБМП
	Прием: Педиатр	
	Обнаружение РНК вируса гепатита С в биологическом материале методом ПЦР качественное	ОСМС
	Прием: Педиатр	
Иммунокомпрометирова нные дети из группы риска на раннее выявление вирусных гепатитов В и С	Прием: Сестра медицинская либо фельдшер	ГОБМП
	Забор крови из вены	
	Определение HBsAg в сыворотке крови ИФА-методом	ОСМС
	Определение Ig G к HBsAg в сыворотке крови ИФА-методом	
	Определение Ig M к HBsAg в сыворотке крови ИФА-методом	
	Определение суммарных антител к вирусу гепатита С в сыворотке крови ИФА-методом	
	Обнаружение РНК вируса гепатита С в биологическом материале методом ПЦР качественное	
	Прием: Врач участковый либо врач общей практики	ГОБМП
Прием: Педиатр		

**Приложение 3**  
к порядку, объему  
и периодичности проведения  
скрининговых исследований

**Периодичность и сроки завершения скрининговых исследований населения**

№	Наименование целевой группы	Периодичность	Срок завершения исследования
	Женщины в возрасте от 30 до 70 лет, подлежащие		

1	скрининговым исследованиям на раннее выявление поведенческих факторов риска	1 раз в 4 года	14дней
2	Мужчины и женщины в возрасте от 40 до 70 лет, подлежащие скрининговым исследованиям на раннее выявление артериальной гипертонии, ишемической болезни сердца, сахарного диабета, глаукомы	1 раз в 2 года	30дней
3	Мужчины и женщины в возрасте от 40 до 70 лет, подлежащие второму этапу (углубленному обследованию по показаниям) скрининговых исследований на раннее выявление артериальной гипертонии, ишемической болезни сердца, сахарного диабета, глаукомы	1 раз в год	60 дней
4	Женщины в возрасте от 30 до 70 лет и старше, подлежащие скрининговым исследованиям на раннее выявление рака шейки матки	1 раз в 4 года	60 дней
5	Женщины в возрасте от 40 до 70 лет и старше, подлежащие скрининговым исследованиям на раннее выявление рака молочной железы	1 раз в 2 года	60 дней
6	Мужчины и женщины в возрасте от 50 до 70 лет и старше, подлежащие скрининговым исследованиям на раннее выявление колоректального рака	1 раз в 2 года	60 дней
7	Декретированные категории граждан (2 этапное) на раннее		3 месяца



	выявление вирусных гепатитов В и С	не чаще 1 раза в 6 месяцев	
8	Иммунокомпрометированные декретированные категории граждан (1 этапное) на раннее выявление вирусных гепатитов В и С	не чаще 1 раза в 6 месяцев	3 месяца

**Периодичность и сроки завершения скрининговых исследований для сельского населения**

№	Наименование целевой группы	Периодичность	Срок завершения исследования
1	Мужчины и женщины в возрасте от 18 до 29 лет, проходящие скрининговые исследования на раннее выявление поведенческих факторов риска	1 раз в год	30 дней
2	Мужчины и женщины в возрасте от 18 до 39 лет, проходящие скрининговые исследования, не состоящие на динамическом наблюдении с артериальной гипертонией, ишемической болезнью сердца, сахарным диабетом, глаукомой	1 раз в год	30 дней
3	Мужчины и женщины в возрасте от 18 до 70 лет, проходящие скрининговые исследования, не состоящие на динамическом наблюдении с заболеванием желудочно-кишечного тракта, хроническим заболеванием почек	1 раз в год	30 дней
	Мужчины и женщины в возрасте от 18 до 70 лет, подлежащие второму этапу (углубленному обследованию по показаниям) скрининговых		

4	исследований на раннее выявление артериальной гипертонии, ишемической болезни сердца, сахарного диабета, глаукомы, заболеваний желудочно-кишечного тракта, хронических заболеваний почек	1 раз в год	60 дней
5	Мужчины и женщины в возрасте от 50 до 70 лет, подлежащие второму этапу (углубленному обследованию по показаниям) скрининговых исследований на раннее выявление туберкулеза органов дыхания	1 раз в год	30 дней
6	Мужчины в возрасте от 55 до 70 лет и старше, подлежащие скрининговым исследованиям на раннее выявление рака предстательной железы	1 раз в 2 года	60 дней

**Приложение 4**  
к правилам, объему  
и периодичности проведения  
скрининговых исследований

**Сроки проведения скрининговых исследований групп риска на раннее выявление вирусных гепатитов В и С**

№ п/п	Сроки проведения скрининговых исследований групп риска на раннее выявление вирусных гепатитов В и С	Группа риска
1	При поступлении на работу и далее один раз в шесть месяцев	Медицинские работники: организаций службы крови, проводящие инвазивные процедуры, участвующие в переработке крови; занимающиеся гемодиализом; хирургического, стоматологического, гинекологического, акушерского, гематологического профилей, также проводящие инвазивные методы диагностики и лечения;

		клинических, иммунологических, вирусологических, бактериологических, паразитологических лабораторий
2	Перед оперативным вмешательством и через шесть месяцев после оперативного вмешательства	Пациенты, поступающие на плановые и экстренные оперативные вмешательства
3	При поступлении на госпитализацию и через шесть месяцев после госпитализации	Пациенты центров и отделений гемодиализа, гематологии, онкологии, трансплантации, сердечно-сосудистой и легочной хирургии
4	Перед проведением и через шесть месяцев после проведения гемотрансфузий, трансплантации и пересадки органов (части органов), тканей, половых, фетальных, стволовых клеток и биологических материалов	Пациенты, получающие гемотрансфузии, трансплантацию и пересадку органов (части органов), тканей, половых, фетальных, стволовых клеток и биологических материалов
5	При постановке на учет и перед родами при отсутствии обследования на вирусный гепатит	Беременные женщины
6	При обращении для тестирования на ВИЧ-инфекцию, не чаще, чем 1 раз в шесть месяцев	Лица из ключевых групп населения, которые подвергаются повышенному риску заражения ВИЧ-инфекцией в силу особенностей образа жизни