

Порядок проведения лабораторного исследования на наличие антител к ВИЧ и передачи информации о полученном результате

Лабораторное исследование на наличие антител к вирусу иммунодефицита человека (в дальнейшем - "лабораторное исследование") проводится в два последовательных этапа: скрининговое (отборочное) исследование и верификационное (подтверждающее) исследование.

1. Скрининговое исследование (в дальнейшем "скрининг") - лабораторное тестирование сывороток крови методом иммуноферментного анализа с целью выявления серопозитивных сывороток.
2. Верификационное исследование (в дальнейшем "верификация") - это исследование, подтверждающее специфичность положительного результата, полученного при скрининге.
3. Скрининг проводится в лаборатории Исполнителя по направлениям медицинских учреждений.
 - 3.1. Забор крови для проведения скрининга осуществляется медицинским учреждением в сухую чистую пробирку (5-6 мл);
 - 3.2. Исследуемая сыворотка сопровождается заполненным направлением в одном экземпляре с учетом требований, изложенных в приказе Комитета здравоохранения г.Москвы от 05.03.97 г. N 128 "О внесении изменений и дополнений в приказ Департамента здравоохранения от 20.09.95 г. N 544 "О системе гарантии качества при лабораторном исследовании инфицированности вирусом иммунодефицита человека в г.Москве".
4. Лаборатория Исполнителя регистрирует поступивший для исследования материал и проводит лабораторное исследование в установленные сроки.
5. При получении отрицательного результата, он проставляется в бланке результатов исследований.
6. При получении положительного результата в соответствии с Приложением № 3 к приказу Комитета здравоохранения Правительства Москвы и ЦГСЭН г.Москвы от 13.04.2000 г. №159/64:
 - 6.1. Лаборатория Исполнителя проводит еще два раза лабораторное исследование с той же сывороткой;
 - 6.2. При получении двух отрицательных результатов сыворотка считается отрицательной;
 - 6.3. При получении еще хотя бы одного положительного результата сыворотка считается положительной в ИФА и направляется лабораторией Исполнителя на верификацию в лабораторное отделение МГЦ СПИД.
7. При получении из лабораторного отделения МГЦ СПИД положительного или неопределенного результатов антитела к ВИЧ после исследования сыворотки в иммунном блоттинге, лаборатория Исполнителя передает результаты в медицинское учреждение, направившее сыворотку пациента для исследования.
8. Лаборатория Исполнителя не устанавливает диагноз и не сообщает пациенту результаты исследования. Обязанность направления пациента в эпидемиологическое отделение МГЦ СПИД (Москва, 8-ая ул. Соколиной горы, 15 корп.2) лежит на медицинском учреждении, направившем сыворотку пациента на исследование.
9. Передача положительных результатов исследования антител на ВИЧ осуществляется ответственному лицу медицинского учреждения с соблюдением условий конфиденциальности.

Телефоны МГЦ СПИД:

Справочная служба: +7(495) 365-56-65; +7(495) 365-30-09; +7(495) 366-05-18

Лаборатория: +7(495) 365-14-11