



## МІНІСТЕРСТВО ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я УКРАЇНИ

вул. М. Грушевського, 7, м. Київ, 01601, тел. (044) 253-61-94, E-mail: moz@moz.gov.ua,  
web: <http://www.moz.gov.ua>, код ЄДРПОУ 00012925

від \_\_\_\_\_ 20\_\_ р. № \_\_\_\_\_

На № 17/3379/ЗПІ-21 від 04.11.2021

**Ясинський О.**

[foi+request-93718-eb59bd  
@dostup.pravda.com.ua](mailto:foi+request-93718-eb59bd@dostup.pravda.com.ua)

Про розгляд запиту на інформацію

### Шановний пане Олексію!

Міністерство охорони здоров'я України розглянуло у межах компетенції Ваш запит, що надійшов електронною поштою 4 листопада 2021 року №17/3379/ЗПІ-21 щодо порядку тестування та виявлення вакцинації від COVID-19 та повідомляє.

Наказом МОЗ від 28 березня 2020 року №722 «Організація надання медичної допомоги хворим на коронавірусну хворобу (COVID-19) (із змінами)» <https://zakon.rada.gov.ua/rada/show/v0722282-20#n65>, затверджено Стандарти:

- екстреної медичної допомоги "Коронавірусна хвороба (COVID-19)";
- медичної допомоги "Коронавірусна хвороба (COVID-19)";
- фармацевтичної допомоги "Коронавірусна хвороба" (COVID-19)".

Відповідно до яких, активний епідеміологічний пошук випадків здійснюється шляхом лабораторного тестування на SARS-CoV-2 серед осіб, які відповідають критеріям підозрілого випадку, або в рамках диференціальної діагностики у пацієнтів з вірусною пневмонією та/або ГРПС та/або інших ГРБІ.

Основне значення для етіологічної лабораторної діагностики COVID-19 має виявлення РНК SARS-CoV-2 з використанням методу ПЛР.

Попереднє скринінгове обстеження на визначення антигену SARS-CoV-2 з використанням швидких тестів на визначення антигену SARS-CoV-2 та/або тесту на визначення антигену SARS-CoV-2 методом ІФА проводять таким особам: з підозрою на COVID-19; з ознаками інших ГРБІ; з ознаками пневмонії; що були в тісному контакті з особою з підтвердженим випадком на COVID-19; що підлягають плановій госпіталізації.

Позитивний результат швидкого тесту на визначення антигену SARS-CoV-

Міністерство охорони здоров'я України

№28/17/3379/ЗПІ-21/1715 від 16.02.22

2 методом ІФА повинен бути

М

итивний результат швидкого



МОНІТОРИНГ  
Міністерство охорони здоров'я України  
№28/17/3379/ЗПІ-21/1715 від 16.02.2022  
К. П. Ясинський Олександр  
50E2D6E7F907307E047007005C4C2F00700700



тесту на визначення антигену SARS-CoV-2 та/або тесту на визначення антигену SARS-CoV-2 методом ІФА у пацієнтів, які відповідають визначенню підозрілого або ймовірного випадків захворювання на COVID-19.

У разі отримання негативного результату швидкого тесту на визначення антигену SARS-CoV-2 та/або тесту на визначення антигену SARS-CoV-2 методом ІФА особа підлягає дослідженню методом ПЛР у випадку наявності симптомів підозрілого або ймовірного випадків на COVID-19.

В обов'язковому порядку лабораторне обстеження на COVID-19 з використанням методу ПЛР проводиться таким особам: пацієнтам, які відповідають визначенню підозрілого, ймовірного випадку захворювання на COVID-19, з ознаками ГРВІ, вірусної пневмонії, яким не проводився скринінговий швидкий тест на визначення антигену SARS-CoV-2 та/або тесту на визначення антигену SARS-CoV-2 методом ІФА (додаток 2); пацієнтам з позагоспітальною пневмонією; контактним особам при появі симптомів, які не виключають COVID-19 (додаток 5); особам, в яких при проведенні дослідження методом ІФА або ІХЛА виявлено ІgА, ІgМ та/або сумарні ІgМ, ІgG.

Методики дослідження біологічного матеріалу для лабораторної діагностики COVID-19 з використанням тестів на визначення антигену SARS-CoV-2, які використовуються для попереднього скринінгового обстеження, повинні бути верифіковані в лабораторії Державної установи "Центр громадського здоров'я Міністерства охорони здоров'я України" або лабораторних центрах МОЗ України відповідно до Процедури верифікації методики дослідження біологічного матеріалу з метою лабораторної діагностики коронавірусної хвороби, за результатами проведення якої складається Протокол верифікації методики досліджень.

**Заступник Міністра з питань  
цифрового розвитку, цифрових  
трансформацій і цифровізації**

**Марія КАРЧЕВИЧ**

