



# МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ ЧЕЛЯБИНСКОЙ ОБЛАСТИ

## РЕШЕНИЕ КОЛЛЕГИИ № 3

г. Челябинск

от «23» сентября 2021 г.

№ 10

Анализ качества  
патологоанатомических  
исследований на территории  
Челябинской области за 2020 год

Основным разделом работы врачей-патологоанатомов на современном этапе являются прижизненные морфологические исследования операционно-биопсийного материала. Своевременная, точная морфологическая диагностика операционного и биопсийного материала, оказывает влияние на тактику лечения, прогноз и продолжительность жизни пациентов. Особенно это касается, вопросов диагностики злокачественных новообразований (далее именуются – ЗНО) на ранних стадиях.

С 2020 года изменилась система финансирования прижизненных патологоанатомических исследований.

Тарифным соглашением в сфере обязательного медицинского страхования Челябинской области от 30 декабря 2020 года № 771-ОМС утверждены объемы гистологических исследований с целью выявления онкологических заболеваний, материал которых был взят в амбулаторно-поликлинических условиях (в том числе в центрах амбулаторной онкологической помощи). В базовую программу обязательного медицинского страхования включены иммуногистохимические и молекулярно-генетические исследования для пациентов, материал которых направлен из амбулаторно-поликлинического звена. По сверхбазовой программе обязательного медицинского страхования финансируются как иммуногистохимические исследования, так и материал, который был взят в условиях амбулаторно-поликлинического звена, без подозрения на онкологическую патологию, а также исследования последов.

В соответствии с приказом Минздрава России от 04.07.2017 г. № 379н «О внесении изменений в Порядок оказания медицинской помощи населению по профилю «онкология», утвержденный приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 15 ноября 2012 г. № 915н» срок начала оказания специализированной медицинской помощи больным с онкологическими заболеваниями в медицинской организации, оказывающей медицинскую помощь больным с онкологическими заболеваниями, не должен превышать 10

календарных дней с даты гистологической верификации ЗНО или 15 календарных дней, с даты установления предварительного диагноза ЗНО.

С целью улучшения качества проводимых гистологических исследований операционно-биопсийного материала, соблюдения сроков проведения исследований с сентября 2018 года Министерством здравоохранения Челябинской области принято решение проводить регистрацию направленного материала, все этапы проведения гистологического исследования, а также формировать протоколы прижизненного патологоанатомического исследования в Медицинской информационной системе «Барс. Электронная медицинская карта» (далее именуется - МИС «Барс»). МИС «Барс» позволяет в режиме реального времени получать результаты исследований, контролировать объемы и сроки исследования прижизненных исследований в соответствии с приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 24.03.2016 г. № 179н «О Правилах проведения патолого-анатомического исследования» в патологоанатомических отделениях медицинских организаций Челябинской области.

Регистрация направлений на прижизненные патологоанатомические исследования с сентября 2018 году осуществляется в МИС «Барс. Электронная медицинская карта» региональной медицинской информационной системы (далее именуется – МИС «Барс»).

На данный момент регистрация материала на прижизненные патологоанатомические исследования осуществляется в полном объеме всеми медицинскими организациями. Регистрация направлений и протоколов прижизненных патолого-анатомических исследований в МИС «Барс» позволила врачам клинических специальностей своевременно в режиме реального времени получить результаты гистологических исследований, сократились сроки доставки протокола прижизненного патолого-анатомического исследования курьерами медицинских организаций. В случае выявления ЗНО, лечащие врачи своевременно заполняют формы 090-у «Извещение о больном с впервые в жизни установленным диагнозом ЗНО», что в свою очередь влияет на раннее выявление ЗНО и назначение специализированного лечения. В случае необходимости проведения иммуногистохимического исследования, направление также формируется в МИС «Барс», что позволяет сократить сроки проведения дополнительных методов обследования у пациентов с выявленным онкологическим заболеванием.

Кроме того, регистрация направлений на прижизненные патолого-анатомические исследования в МИС «Барс» обеспечивает контроль объемов и сроков прижизненных патолого-анатомических исследований в соответствии с приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 24.03.2016 г. № 179н «О Правилах проведения патолого-анатомического исследования».

Однако существуют ошибки заполнения направления на прижизненное патологоанатомическое исследование врачами клинических специальностей.

Часто не указывают цель исследования, какой материал на исследования был взят, что затрудняет интерпретацию результатов исследования врачами-патологоанатомами (ГБУЗ «Челябинская областная детская клиническая больница», ГБУЗ «Областной перинатальный центр», ГБУЗ «Районная больница с. Кунашак», ГБУЗ «Районная больница п. Увельский»). Если направление на прижизненное гистологическое исследование медицинские организации заполняют в полном объеме, то направления на иммуногистохимическое исследование заполняют не все медицинские организации, ограничиваясь направлением на иммуногистохимическое исследование в свободной форме, без регистрации в МИС «Барс. Электронная медицинская карта». Несвоевременная регистрация направлений на иммуногистохимическое исследование приводит к задержке проведения исследования, увеличению сроков оказания медицинской помощи пациентам с онкологическими заболеваниями в соответствии с Приказом Минздрава России от 04.07.2017 г. № 379н «О внесении изменений в Порядок оказания медицинской помощи населению по профилю «онкология». Не регистрируют направления на иммуногистохимические исследования следующие медицинские организации: ЧУЗ «Клиническая больница «РЖД-Медицина» г. Челябинск», ГАУЗ «Городская больница №1 г. Магнитогорск им. Г.И. Дробышева», ГАУЗ ОТКЗ «Городская клиническая больница №1».

Отдельно следует отметить качество проведения патологоанатомических исследований в патологоанатомических отделениях медицинских организаций Челябинской области.

Недостаточное материально-техническое обеспечение патологоанатомических отделений медицинских организаций Челябинской области приводит к снижению качества изготовленных гистологических препаратов. Имеющееся в отделениях оборудование в более 95% случаях выработало свой технический ресурс, устарело и подлежит списанию.

Изготовление микропрепаратов производится на санных микротоммах, которые не входят в стандарт оснащения патолого-анатомического отделения (далее именуется - ПАО), окраска гистологических препаратов проводится с использованием ручного метода без соблюдения требований к обработке гистологических препаратов. При проведении гистологических исследований в большинстве ПАО государственных медицинских организаций области применяется обзорная окраска гематоксилином и эозином без использования дополнительных гистохимических методов исследования, что не соответствует стандартам оказания медицинской помощи, приводит к неправильной интерпретации результатов гистологического исследования.

В целях улучшения организации работы по проведению прижизненных патологоанатомических исследований операционно-биопсийного материала на территории Челябинской области, на основании вышеизложенного коллегия Министерства здравоохранения Челябинской области решает:

1. Руководителям государственных медицинских организаций, в отношении которых Министерство здравоохранения Челябинской области выполняет функции и полномочия учредителя:

обеспечить выполнение лицензионных требований при оказании услуг по специальности «патологическая анатомия»

Срок – постоянно

обеспечить своевременное направление материала на прижизненные патологоанатомические исследования операционно-биопсийного материала и иммуногистохимическое исследование через МИС «Барс. Электронная медицинская карта»

Срок – постоянно

обеспечить соблюдение сроков проведения прижизненных патолого-анатомических исследований в соответствии с приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 24.03.2016 г. № 179н «О Правилах проведения патолого-анатомического исследования»

Срок – постоянно

2. Руководителям негосударственного учреждения здравоохранения, учреждениям подведомственным Федеральному медико-биологическому агентству рекомендуется:

обеспечить выполнение лицензионных требований при оказании услуг по специальности «патологическая анатомия»

Срок – постоянно

обеспечить своевременное направление материала на прижизненные патологоанатомические исследования операционно-биопсийного материала и иммуногистохимическое исследование через МИС «Барс. Электронная медицинская карта»

Срок – постоянно

обеспечить соблюдение сроков проведения прижизненных патолого-анатомических исследований в соответствии с приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 24.03.2016 г. № 179н «О Правилах проведения патолого-анатомического исследования»

Срок – постоянно

3. Контроль исполнения настоящего решения аппаратного совещания Министерства здравоохранения Челябинской области возложить на заместителя Министра Колчинскую Т.П.

Председатель Коллегии



Ю.А. Семенов

Секретарь Коллегии

Л.В. Кучина