

Перечень предварительных анализов, которые необходимо представить для плановой госпитализации в ГБУЗ СО СГКБ №8.

1. **Общий анализ крови** - срок действия результатов 14 дней.
2. **Биохимический анализ крови** (общий белок, мочеви́на, креатинин, общий билирубин, АЛТ, АСТ, глюкоза) - срок действия 14 дней.
При изменении референсных значений необходима консультация профильных специалистов.
3. **Коагулограмма** (анализ крови на свертываемость) (Протромбиновый индекс (ПТИ), Активированное частичное тромбопластиновое время (АЧТВ), Международное нормализованное отношение (МНО), Фибриноген). Срок годности – 14 дней.
При изменении показателей коагулограммы - консультация гематолога.
4. **Клинический анализ мочи** - срок действия 14 дней.
При отклонении от нормы необходима консультация уролога (нефролога).
5. **Анализы крови на ВИЧ, гепатиты В и С.** Срок годности - 1 месяц.
При положительном анализе необходимы справки: ВИЧ – из СПИД центра по м/ж; Гепатит В и С – инфекциониста по м/ж;
6. **Анализ крови на сифилис.** Срок годности -21 день.
При положительном анализе необходима справка из КВД по м/ж.
7. **Группа крови, резус фактор бессрочно**

Результаты лабораторных исследований оформляются с проставлением штампа медицинской организации на бланке медицинской организации, подписываются и заверяются личными печатями специалистов лаборатории.

Результаты лабораторных исследований на **гемотрансмиссивные инфекции** должны быть оформлены согласно требованиям, действующих нормативных правовых актов, в том числе:

1. В соответствии с п.4.7 СП 3.1.5.2826-10 "Профилактика ВИЧ-инфекции», утвержденных постановлением Главного государственного санитарного врача РФ от 11.01.2011 № 1, в документе, выдаваемом лабораторией по результатам исследования, указывается наименование тест-системы, срок годности, серия, результат ИФА (положительный, отрицательный), результат иммунного, линейного блота (перечень выявленных белков и заключение: положительный, отрицательный, неопределенный). При конфиденциальном исследовании документ должен содержать паспортные данные пациента: полные Ф.И.О., полную дату рождения, адрес места жительства, код контингента.
2. Согласно методическим указаниям "Постановка отборочных и диагностических тестов на сифилис", утвержденных приказом Минздрава РФ от 26.03.2001 № 87 "О совершенствовании серологической диагностики сифилиса" в качестве отборочных и подтверждающих тестов следует использовать ИФА(РПГА) и РМП(РПР). Применение для этих целей комплекса серологических реакций с 2006 года запрещено.
3. Требования в части исследований на маркеры вирусов парентеральных гепатитов содержатся в СП 3.1.1.2341-08 - "Профилактика вирусного гепатита В", утверждённых постановлением Главного государственного санитарного врача РФ от 28.02.2008 № 14 и СП 3.1.1.2341-08 СП 3.1.3112-13 "Профилактика вирусного гепатита С", утвержденные постановлением Главного государственного санитарного врача РФ от 22.10.2013 № 58. Согласно п.4.4 СП 3.1.1.2341-08 и п. 3.16 СП 3.1.311213, обнаружение маркеров инфицирования возможно только при использовании сертифицированных стандартизованных диагностических наборов, разрешенных к использованию на территории Российской Федерации в установленном порядке. В документе, выдаваемом лабораторией по результатам исследования, в обязательном порядке указывается наименование тест-системы, с помощью которой проводилось исследование.