

## **РЕЗОЛЮЦИЯ КРУГЛОГО СТОЛА**

### **«ЛАБОРАТОРНЫЕ ИССЛЕДОВАНИЯ В КЛИНИЧЕСКИХ РЕКОМЕНДАЦИЯХ»**

21 июня, Первый Клинико-лабораторный Форум, Санкт-Петербург

Вступил в действие приказ Министерства здравоохранения РФ от 28 февраля 2019 г. № 103н "Об утверждении порядка и сроков разработки клинических рекомендаций, их пересмотра, типовой формы клинических рекомендаций и требований к их структуре, составу и научной обоснованности включаемой в клинические рекомендации информации". С целью реализации положений приказа 3 июня в Союзе медицинского сообщества «Национальная медицинская палата» прошло координационное совещание под руководством Рошалья Л.М. и Стародубова В.И.. На заседании отмечена высокая значимость и перспективность разработки клинических рекомендаций по всем нозологическим группам. Констатировано, что подготовка клинических рекомендаций является прерогативой общественных профессиональных организаций клинического профиля. Подчеркнута необходимость консолидации усилий всех профессиональных ассоциаций в этом процессе.

Отдавая должное значимости стоящих перед медицинским сообществом задач, Ассоциация «Федерация лабораторной медицины» отмечает следующие проблемы:

Подготовка клинических рекомендаций возлагается на общественные профессиональные организации клинического профиля. Вместе с тем, ряд диагностических вопросов относятся к компетенции специалистов узкого профиля – рентгенологов, радиологов, специалистов клинической лабораторной диагностики, врачей ультразвуковой диагностики и т.д. При подготовке клинических рекомендаций исключительно специалистами по клиническим дисциплинам возникают противоречия и несогласованность, последствия которых могут вести к снижению качества и эффективности оказания медицинской помощи пациентам, увеличению риска ошибочных врачебных решений. В частности, в лабораторной части клинических рекомендаций достаточно часто отмечаются следующие ошибки и неточности:

- использование устаревших исследований и лабораторных технологий;
- применение неправильной номенклатуры исследований и терминологии;
- неиспользование современных алгоритмов лабораторных исследований и интегральных показателей;
- отсутствие преаналитических правил для конкретных видов исследований, описания рисков и последствий, возникающих при их несоблюдении;
- отсутствие рекомендуемых единиц измерения;

- неполная информация и/или неточности по интерпретации результатов лабораторного исследования, в том числе смешение понятий референтных интервалов и пороговых значений для принятия клинических решений, отсутствие данных о требованиях к аналитическому качеству и биологической вариации, уровне достоверности полученного результата и/или его изменения;

- отсутствие данных о проблеме интерференции, возможном влиянии на получаемые результаты исследования используемых лекарственных средств.

Упущения в клинических рекомендациях такого рода могут приводить к снижению безопасности пациентов, несвоевременному или неадекватному назначению лечения, повышению общей стоимости оказания медицинской помощи.

В связи с вышеуказанным Ассоциация «Федерация лабораторной медицины» предлагает комитету «ФЛМ» по работе с клиницистами (руководители Поликарпова С.В., Новиков А.А.) и эксперту «ФЛМ» по подготовке рекомендаций Вершининой М.Г.:

1. Обратиться ко всем профессиональным общественным организациям, входящим в состав НМП, с предложением консолидировать усилия по подготовке клинических рекомендаций в части, касающейся диагностических исследований и мониторинга терапии.
2. Подготовить предложение Национальной медицинской палате о разработке регламента утверждения клинических рекомендаций, включающего обязательную процедуру согласования клинических рекомендаций в профильных профессиональных общественных организациях, при наличии пунктов, касающихся диагностических исследований и мониторинга терапии.
3. Совместно с ведущими общественными профессиональными диагностическими ассоциациями, входящими в состав НМП,
  - a. разработать типовую структуру и описание диагностического сегмента клинических рекомендаций;
  - b. подготовить проект регламента утверждения клинических рекомендаций в Национальной медицинской палате, включающий обязательную процедуру согласования клинических рекомендаций в профильных профессиональных общественных организациях, при наличии пунктов, касающихся диагностических исследований и мониторинга терапии.