ИСХ.№ 325 от «01» апреля 2020г. г. Москва

Руководителю Медицинской организации, Руководителю Территориального Фонда ОМС

**ИНФОРМАЦИОННОЕ ПИСЬМО**

**о выполнении молекулярно-генетических и иммуногистохимических исследований с целью подбора таргетной терапии за счёт средств ОМС Территориальных программ государственных гарантий**

ООО "Геномед" включено в реестр медицинских организаций, которые могут осуществлять деятельность в сфере ОМС, в частности – выполнять онкогенетические исследования гражданам, застрахованным по ОМС на территории **г. Москвы, Московской области и других субъектов РФ**!

Перечень выполняемых молекулярно-генетических и иммуногистохимических исследований с целью подбора таргетной терапии:

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **Наименование теста (по каталогу ООО «Геномед»)** | **Наименование теста по «Номенклатуре медицинских услуг» (Приказ МЗ РФ № 804 от 13 октября 2017)** | **Срок выполнения, раб. дней, не более** | **Биоматериал** | **Метод** |
| Иммуногистохимический тест (Her2)  | A08.30.013.101 Молекулярно-генетическое исследование белка к рецепторам HER2/neu с применением иммуногистохимических методов | 7  | блок и стекло | ИГХ |
| Иммуногистохимический тест (PD-L1)  | A08.30.039 Определение экспрессии белка PDL1 иммуногистохимическим методом | 7 | блок и стекло | ИГХ |
| Иммуногистохимический тест (ALK)  | A27.30.017.102 Молекулярно-генетическое исследование транслокаций гена ALK иммуногистохимическим методом | 7  | блок и стекло | ИГХ |
| Тест методом FISH (Определение перестроек гена ALK методом FISH)  | A27.30.017.101 Молекулярно-генетическое исследование транслокаций гена ALK методом флюоресцентной гибридизации in situ (FISH) | 10  | блок и стекло | FISH |
| Молекулярно-генетический̆ тест (Определение мутации в 15 экзоне гена BRAF)  | A27.30.008 Молекулярно-генетическое исследование мутаций в гене BRAF в биопсийном (операционном) материале | 10 | блок и стекло | NGS |
| Молекулярно-генетическое исследование мутаций в генах BRCA1 и BRCA2 методом ПЦР  | А27.30.010А27.30.011 Молекулярно-генетическое исследование мутаций в генах BRCA1 и BRCA2 в крови | 5 | кровь в пробирке с ЭДТА | ПЦР |
| Молекулярно-генетический̆ тест (Определение мутаций в генах CKIT и PDGFRA при ГИСО)  | A27.30.012 Молекулярно-генетическое исследование мутаций в гене c-KIT в биопсийном (операционном) материале | 10  | блок и стекло | ПЦР |
| Молекулярно-генетический̆ тест (Определение мутации в 18,19,20,21 экзонах гена EGFR)  | А27.30.016Молекулярно-генетическое исследование мутаций в гене EGFR в биопсийном (операционном) материале | 10  | блок и стекло | NGS |
| Тест методом FISH (Определение перестроек гена HER2 методом FISH)  | A08.30.036 Определение амплификации гена HER2 методом флюоресцентной гибридизации in situ (FISH)А27.30.106 Определение амплификации гена ERBB2 (HER2/neu) в биопсийном (операционном) материале методом флюоресцентной гибридизации in situ (FISH) | 10  | блок и стекло | FISH |
| Молекулярно-генетический̆ тест (Определение мутаций во 2, 3, 4 экзонах гена KRAS и во 2,3,4 экзонах гена NRAS)  | А27.30.006 А27.30.007Молекулярно-генетическое исследование мутаций в гене KRAS в биопсийном (операционном) материале. Молекулярно-генетическое исследование мутаций в гене NRAS в биопсийном (операционном) материале | 10  | блок и стекло | NGS |
| Молекулярно-генетический̆ тест (Определение микросателлитной нестабильности методом ПЦР)  | A27.30.001 Определение микросателлитной нестабильности в биопсийном (операционном) материале методом ПЦР | 10 | блок и стекло | ПЦР |
| Тест методом FISH (Определение перестроек гена ROS1 методом FISH)  | A27.30.018.101 Молекулярно-генетическое исследование транслокаций гена ROS1 методом флюоресцентной гибридизации in situ (FISH) | 10 | блок и стекло | FISH |

Сдать биоматериал для выполнения выше перечисленных исследований за счёт средств бюджета ОМС можно во всех городах, где имеются медицинские офисы ООО «Геномед» (список городов доступен на сайте <https://genomed.ru/page-maps/>).

Взятие венозной крови для выполнения теста «Молекулярно-генетическое исследование мутаций в генах BRCA1 и BRCA2 методом ПЦР» можно выполнить в медицинском офисе регионального партнёра или в процедурном кабинете МГЦ Геномед.

Пациент или его законный представитель должен принести в медицинский офис ООО «Геномед» или партнёра следующие документы:

1. Полис ОМС

2. Паспорт (копия первой страницы и прописки)

3. Направление по форме 057/у-01, выданное врачом. В данном направлении в графе «наименование медицинского учреждения, куда направляется пациент», должно быть указано «ООО "Геномед"». На направлении должны быть две печати учреждения (треугольная и прямоугольная) и круглая печать врача.

4. СНИЛС

5. Информацию о диагнозе (например, выписка из истории болезни).

ВАЖНО: пациент на момент направления на тестирование не должен находиться на госпитализации, он должен быть выписан!

В тех городах, где имеются медицинские офисы ООО «Геномед» (список городов доступен на сайте <https://genomed.ru/page-maps/>), пересылку документов и биоматериала в лабораторию организует и оплачивает лаборатория.

По любым вопросам в связи с выполнением данных исследований просьба обращаться к менеджеру Владимировой Елене Валерьевне (тел.89030177505 email Vladimirova\_ev@genomed.ru).

Генеральный директор

Коростелев С.А