

ЗАТВЕРДЖЕНО
Наказ Міністерства охорони
здоров'я України

_____ від _____

Інструкція
щодо заповнення форми звітності № 8–2 «Звіт про проміжні
результати лікування випадків Риф-ТБ/МЛС-ТБ/пре-ШЛС-ТБ/ШЛС-ТБ
за _____ квартал 20__ року ТБ 07 – МЛС-ТБ»

1. Ця Інструкція визначає порядок формування форми звітності № 8–2 «Звіт про проміжні результати лікування випадків Риф-ТБ/МЛС-ТБ/пре-ШЛС-ТБ/ШЛС-ТБ за _____ квартал 20__ року ТБ 07–МЛС ТБ» (далі - форма ТБ 07–МЛС-ТБ або Звіт), що подається через квартал після звітного.

2. У формі ТБ 07–МЛС-ТБ зазначається інформація щодо проміжних результатів лікування осіб з резистентним до рифампіцину туберкульозом (далі – Риф-ТБ), туберкульозом(далі – ТБ) з множинною лікарською стійкістю (далі – МЛС-ТБ), ТБ з пре-широкою лікарською стійкістю (далі - пре-ШЛС-ТБ), ТБ з широкою лікарською стійкістю (ШЛС-ТБ), лікування яких було розпочато препаратами II ряду у звітному кварталі.

3. Форма ТБ 07–МЛС-ТБ формується автоматично в інформаційній системі «Моніторинг соціально значущих хвороб» фахівцями закладів охорони здоров'я незалежно від їх організаційно-правової форми та підпорядкування та фізичними особами-підприємцями, які зареєстровані в установленому законом

порядку та одержали ліцензію на провадження господарської діяльності з медичної практики, що забезпечують медичне обслуговування населення відповідної території (далі – ЗОЗ/ФОП).

4. Форма ТБ 07–МЛС-ТБ формується на підставі даних форми первинної облікової документації № 060–2/о «Реєстраційний журнал лікування пацієнтів з туберкульозом препаратами II ряду ТБ 02–1», затвердженої наказом Міністерства охорони здоров'я України від _____ № _____.

5. Сформована форма ТБ 07–МЛС-ТБ в електронному вигляді не пізніше терміну, вказаного у формі звітності, подається органам, вказаним у ній, а також роздруковується в одному примірнику, підписується керівником ЗОЗ/ФОП, засвідчується печаткою такого ЗОЗ/ФОП (за наявності) та зберігається в такому ЗОЗ/ФОП протягом 5 років з дня формування Звіту.

6. У формі ТБ 07–МЛС-ТБ зазначається прізвище, ім'я, по батькові координатора – особи, яка сформувала форму ТБ 07–МЛС-ТБ, також зазначається в якій адміністративно-територіальній одиниці сформовано форму ТБ 07–МЛС-ТБ та за який період.

7. При формуванні форми ТБ 07–МЛС-ТБ по області в полі «Адміністративно-територіальна одиниця» поряд із зазначенням назви області вказується «(звіт по області)». При формуванні форми ТБ 07–МЛС-ТБ у розрізі районів поряд із зазначенням назви району вказується «(звіт по району)». При формуванні форми ТБ 07–МЛС-ТБ по ЗОЗ в полі «Адміністративно-територіальна одиниця» зазначається «(звіт по ЗОЗ/ФОП)».

8. У формі ТБ 07–МЛС-ТБ всі графи мають бути заповнені. При відсутності інформації, яка підлягає зазначенню у формі ТБ 07–МЛС-ТБ, у відповідній графі ставиться знак «0».

9. У кінці форми ТБ 07–МЛС-ТБ мають бути вказані дата його формування, прізвище, ім'я, по батькові, контактний номер телефону, факсу та адреси електронної пошти особи, яка сформувала форму ТБ 07–МЛС-ТБ; дата підписання керівником ЗОЗ/ФОП, його прізвище, ім'я, по батькові.

10. У таблиці 1000 зазначається інформація щодо проміжних результатів лікування випадків Риф-ТБ/МЛС-ТБ/пре-ШЛС-ТБ/ШЛС-ТБ, лікування яких було розпочато 18 - 20 місяців тому, а саме:

1) у таблицю 1000 включаються усі випадки Риф-ТБ/МЛС-ТБ/пре-ШЛС-ТБ/ШЛС-ТБ та випадки ТБ з непідтвердженою резистентністю до рифампіцину, лікування яких розпочато препаратами II ряду 20 - 24 місяців тому;

2) у графі «А» зазначені види медикаментозної стійкості мікобактерій ТБ до антимікобактеріальних препаратів (далі - АМБП):

випадки Риф-ТБ та МЛС-ТБ (рядок 1);

випадки пре-ШЛС-ТБ (рядок 2);

випадки ШЛС-ТБ (рядок 3);

загальна кількість випадків Риф-ТБ/МЛС-ТБ/пре-ШЛС-ТБ/ШЛС-ТБ зазначається в рядку 4 та має співпадати із сумою випадків, зазначених в рядках 1- 3;

випадки з непідтвердженою резистентністю до рифампіцину (випадки з контактів Риф-ТБ/МЛС-ТБ/пре-ШЛС-ТБ/ШЛС-ТБ, невдача лікування 1 курсу антимікобактеріальної терапії (АМБТ) у ВІЛ-інфікованих, випадки з полірезистентним ТБ, строк лікування препаратами II ряду яких становить більше 12 місяців) (рядок 5);

3) у графі 1 зазначається кількість підтверджених випадків ТБ, лікування яких розпочато у звітному періоді, відповідно до виду медикаментозної резистентності;

4) у графах 2 - 8 зазначається інформація про проміжні результати лікування через 6 місяців від початку лікування препаратами II ряду за результатами бактеріологічного дослідження та по причинах вибуття особи з-під нагляду відповідно до виду медикаментозної резистентності;

5) у графах 2 - 4 зазначається інформація про проміжні результати лікування за результатами бактеріологічного дослідження через 6 місяців від початку лікування препаратами II ряду:

у графі 2 зазначається кількість випадків, у яких відбулась бактеріологічна конверсія мокротиння (негативний результат бактеріологічного дослідження);

у графі 3 зазначається кількість випадків, у яких відсутня бактеріологічна конверсія мокротиння (позитивний результат бактеріологічного дослідження);

у графі 4 зазначається кількість випадків, у яких відсутній результат бактеріологічного дослідження мокротиння.

у графах 5 - 8 зазначається інформація про проміжні результати лікування за результатами вибуття пацієнта з-під нагляду через 6 місяців від початку лікування препаратами II ряду;

у графі 5 зазначається кількість випадків, які вибули з-під нагляду через смерть від ТБ;

у графі 6 зазначається кількість випадків, які вибули з-під нагляду через смерть від ВІЛ-інфекції;

у графі 7 зазначається кількість випадків, які вибули з-під нагляду через смерть з інших причин (крім ТБ та ВІЛ-інфекції);

у графі 8 зазначається кількість випадків, які були втрачені для подальшого спостереження.

11. У таблиці 2000 зазначається інформація про проміжні результати лікування випадків Риф-ТБ/МЛС-ТБ, лікування яких було розпочато за короткостроковими схемами лікування 9 - 11 місяців тому, а саме:

1) у таблицю 2000 включаються усі випадки Риф-ТБ/МЛС-ТБ, лікування яких було розпочато за короткостроковими схемами лікування за 9 - 11 місяців, що передують звітному кварталу;

2) у графі «А» зазначений вид медикаментозної стійкості мікобактерій ТБ до АМБП, за яким формується дана таблиця: «Риф-ТБ та МЛС-ТБ»;

3) у графі 1 зазначається кількість підтверджених випадків, лікування яких було розпочато у звітному періоді;

4) у графах 2 - 8 зазначається інформація про проміжні результати через 4 місяці лікування за результатами бактеріологічного дослідження та залежно від причин вибуття особи з-під нагляду відповідно до виду медикаментозної резистентності;

б) у графах 2 - 4 зазначається інформація про проміжні результати лікування за результатами бактеріологічного дослідження через 4 місяці від початку лікування препаратами II ряду:

у графі 2 зазначається кількість випадків, у яких відбулась бактеріологічна конверсія мокротиння (негативний результат бактеріологічного дослідження);

у графі 3 зазначається кількість випадків, у яких відсутня бактеріологічна конверсія мокротиння (позитивний результат бактеріологічного дослідження);

у графі 4 зазначається кількість випадків, у яких відсутній результат бактеріологічного дослідження мокротиння;

7) у графах 5 - 8 зазначається інформація про проміжні результати лікування за результатами вибуття пацієнта з-під нагляду через 4 місяці від початку лікування препаратами II ряду:

у графі 5 зазначається кількість випадків, які вибули з-під нагляду через смерть від ТБ;

у графі 6 зазначається кількість випадків, які вибули з-під нагляду через смерть від ВІЛ-інфекції;

у графі 7 зазначається кількість випадків, які вибули з-під нагляду через смерть з інших причин (крім ТБ та ВІЛ-інфекції);

у графі 8 зазначається кількість випадків, які були втрачені для подальшого спостереження.

**Директор
Департаменту громадського здоров'я**

Олексій ДАНИЛЕНКО