

**LIETUVOS RESPUBLIKOS SVEIKATOS APSAUGOS MINISTRAS –  
VALSTYBĖS LYGIO EKSTREMALIOSIOS SITUACIJOS VALSTYBĖS OPERACIJŲ  
VADOVAS**

**SPRENDIMAS**

**DĖL LIETUVOS RESPUBLIKOS SVEIKATOS APSAUGOS MINISTRO –  
VALSTYBĖS LYGIO EKSTREMALIOSIOS SITUACIJOS VALSTYBĖS OPERACIJŲ  
VADOVO 2020 M. BIRŽELIO 3 D. SPRENDIMO NR. V-1365 „DĖL GREITŪJŲ TESTŲ  
NAUDOJIMO“ PAKEITIMO**

2020 m. birželio 18 d. Nr. V-1516  
Vilnius

P a k e i ė i u Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro – valstybės lygio ekstremaliosios situacijos valstybės operacijų vadovo 2020 m. birželio 3 d. sprendimą Nr. V-1365 „Dėl greitųjų testų naudojimo“ ir išdėstau jį nauja redakcija:

**„LIETUVOS RESPUBLIKOS SVEIKATOS APSAUGOS MINISTRAS –  
VALSTYBĖS LYGIO EKSTREMALIOSIOS SITUACIJOS VALSTYBĖS OPERACIJŲ  
VADOVAS**

**SPRENDIMAS**

**DĖL SEROLOGINIŲ IMUNOLOGINIŲ TYRIMŲ, TAIKOMŲ IGG, IGM IR (AR) IGA  
KLASĖS ANTIKŪNAMS PRIEŠ SARS-COV-2 NUSTATYTI, NAUDOJIMO**

Vadovaudamasis Lietuvos Respublikos civilinės saugos įstatymo 15 straipsnio 2 dalies 4 punktu, Lietuvos Respublikos Vyriausybės 2020 m. vasario 26 d. nutarimu Nr. 152 „Dėl valstybės lygio ekstremaliosios situacijos paskelbimo“, Lietuvos Respublikos Ministro Pirmininko 2020 m. vasario 27 d. potvarkiu Nr. 43 „Dėl valstybės lygio ekstremaliosios situacijos valstybės operacijų vadovo paskyrimo“, n u s p r e n d ž i u:

1. Nustatyti, kad:

1.1. validuoti serologiniai imunologiniai tyrimai, taikomi IgG, IgM ir (ar) IgA klasės antikūnams prieš SARS-CoV-2 nustatyti (toliau – serologiniai tyrimai), gali būti naudojami:

1.1.1. diagnostikai kartu su molekulinės diagnostikos tyrimu dėl SARS-CoV-2 (2019-nCoV) RNR nustatymo tikralaikės PGR metodu (toliau – PGR tyrimas) COVID-19 ligai (koronaviruso infekcijai) arba serokonversijai patvirtinti:

1.1.1.1. imuninio atsako į SARS-CoV-2 identifikavimui ne anksčiau kaip 14 dienų nuo simptomų pradžios;

1.1.1.2. asmeniui, turinčiam ryškius COVID-19 ligai (koronaviruso infekcijai) būdingus klinikinius požymius ir pakartotinai neigiamus SARS-CoV-2 PGR tyrimus iš viršutinių kvėpavimo takų.

1.1.2. buvusiai COVID-19 ligai (koronaviruso infekcijai) nustatyti;

1.1.3. seroepidemiologiniams COVID-19 ligos (koronaviruso infekcijos) tyrimams.

1.2. serologiniai tyrimai skirti profesionaliam naudojimui, kai rezultatus vertina ir interpretuoja sveikatos priežiūros specialistas;

1.3. visi serologinių tyrimų užsakymai pateikiami į Elektroninę sveikatos paslaugų ir bendradarbiavimo infrastruktūros informacinę sistemą (toliau – ESPBI IS) forma E200;

1.4. visi serologinių tyrimų atsakymai pateikiami į ESPBI IS forma E200-a.

2. Pavesti Nacionalinei visuomenės sveikatos priežiūros laboratorijai (toliau – NVSPL):

2.1. pateikus poreikį išduoti greituosius serologinius testus „AMP Rapid Test SARS-CoV-2 IgG/IgM“ (toliau – greitieji testai) Vilniaus universiteto ligoninei Santaros klinikoms, Lietuvos sveikatos mokslų universiteto ligoninei Kauno klinikoms, Klaipėdos universitetinei ligoninei,

Respublikinei Šiaulių ligoninei, Respublikinei Panevėžio ligoninei. Kitoms asmens sveikatos priežiūros įstaigoms (toliau – ASPĮ) greitieji testai gali būti išduodami tik laikantis šio sprendimo 3.1 papunktyje numatytų sąlygų;

2.2. apie greitųjų testų išdavimą informuoti Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministeriją.

3. Nustatyti, kad:

3.1. šio sprendimo 2.1 papunktyje nenurodytos ASPĮ:

3.1.1. pateikdamos greitųjų testų poreikį NVSPL, įsipareigoja greituosius testus naudoti tik šio sprendimo 1.1.1 papunktyje nurodytu tikslu;

3.1.2. kitus serologinius tyrimus (nenurodytus sprendimo 2.1 papunktyje) gali naudoti tik šio sprendimo 1.1.1 papunktyje nurodytu tikslu.

3.2. asmenys, norintys teikti asmens sveikatos priežiūros įstaigoms Europos Sąjungos ir (ar) Europos ekonominės erdvės valstybėse validuotų serologinių tyrimų atlikimui reikalingus testus ar reagentus, turi pateikti Valstybinei akreditavimo sveikatos priežiūros veiklai tarnybai prie Sveikatos apsaugos ministerijos informaciją ir dokumentus, patvirtinančius validacijos atlikimą. Serologinių tyrimų jautrumas nustatant antikūnus prieš SARS-CoV-2 ne anksčiau nei 14 dienų nuo simptomų pradžios turi būti ne mažesnis nei 90 proc. Greitųjų testų specifiškumas turi būti ne mažesnis kaip 90%.“

Sveikatos apsaugos ministras – valstybės lygio  
ekstremaliosios situacijos valstybės operacijų vadovas

Aurelijus Veryga

