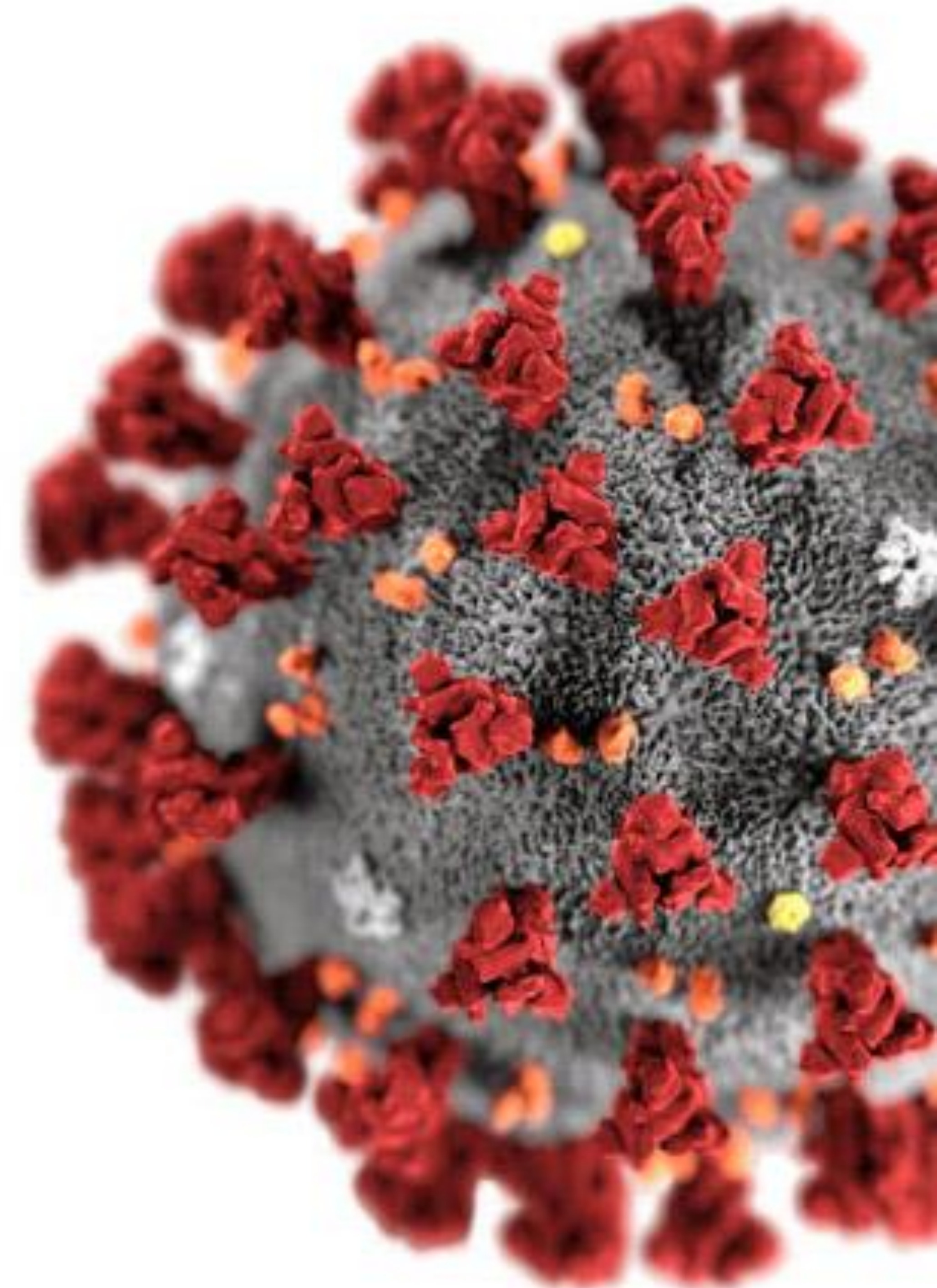




МИНИСТЕРСТВО
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**ПРОФИЛАКТИКА,
ДИАГНОСТИКА И ЛЕЧЕНИЕ
НОВОЙ КОРОНАВИРУСНОЙ
ИНФЕКЦИИ**

COVID-19



На основе
Временных методических рекомендаций
Минздрава России, вер. 8.1 (01.10.2020)



п. 1. Возникновение и распространение новой коронавирусной инфекции

2002

Коронавирусы (*Coronaviridae*) – это большое семейство РНК-содержащих вирусов, способных инфицировать человека и некоторых животных

До 2002 года коронавирусы рассматривались в качестве агентов, вызывающих нетяжелые заболевания верхних дыхательных путей с крайне редкими летальными исходами;

Эпидемия атипичной пневмонии, вызванная коронавирусом **SARS-CoV**. За период эпидемии в 37 странах зарегистрировано > 8000 случаев, из них 774 со смертельным исходом. С 2004 г. новых случаев не зарегистрировано;

2012

Появился коронавирус **MERS-CoV**, возбудитель ближневосточного респираторного синдрома (MERS). Циркулирует по н.в. До 2020 г. зарегистрировано 866 летальных исходов;

2019

С декабря 2019 г. по март 2020 г. наиболее широкое распространение SARS-CoV-2 получил на территории КНР с эпицентром в провинции Хубэй. В настоящее время основным источником инфекции является больной человек, в том числе находящийся в инкубационном периоде заболевания. Установлена роль инфекции, вызванной SARS-CoV-2, как инфекции, связанной с оказанием медицинской помощи.

2020

Эпидемическая ситуация в разных странах крайне неоднородная. наибольшее число случаев инфицирования зарегистрировано в США и Бразилии (более 40%). Высокий уровень заболеваемости и летальности в странах, где изоляционно-ограничительные мероприятия были введены с запозданием или в неполном объеме (Италия, Испания, США, Великобритания)

Пути передачи

- воздушно-капельный (при кашле, чихании, разговоре);
- воздушно-пылевой;
- контактный;
- фекально-оральный.

Факторы передачи

воздух, пищевые продукты и предметы обихода, контаминированные вирусом.

Коронавирус SARS-CoV-2

Представляет собой одноцепочечный РНК-содержащий вирус, относится к линии Beta-CoV B семейства *Coronaviridae*; II группа патогенности (как SARS-CoV и MERS-CoV)

- входные ворота возбудителя – эпителий верхних дыхательных путей и эпителиоциты желудка и кишечника;
- основной морфологический субстрат - диффузное альвеолярное повреждение с одновременным тяжелым поражением сосудистого русла и различных органов и систем;
- патогенез и патоморфология нуждаются в дальнейшем изучении.



п. 2. Определение случая заболевания COVID-19

Подозрительный

Клинические проявления острой респираторной инфекции:
температура тела выше 37,5 °C

и один или более из следующих признаков:

- ✓ кашель — сухой или со скудной мокротой;
- ✓ одышка, ощущение заложенности в грудной клетке;
- ✓ насыщение крови кислородом по данным пульсоксиметрии (SpO_2) ≤ 95%;
- ✓ боль в горле, насморк и другие катаральные симптомы, слабость, головная боль, аносмия, дисгевзия, конъюнктивит, мышечные боли, кожная сыпь, рвота, диарея.



При отсутствии других известных причин, которые объясняют клиническую картину вне зависимости от эпидемиологического анамнеза.

* см. приложение 1

Вероятный (клинически подтвержденный)

- 1) Клинические проявления острой респираторной инфекции (ОРИ).



Эпидемиологический анамнез

- ✓ возвращение из зарубежной поездки за 14 дней до появления симптомов;
- ✓ тесные контакты за последние 14 дней с лицом, находящимся под наблюдением COVID-19, который в последующем заболел;
- ✓ тесные контакты за последние 14 дней с лицом, у которого лабораторно подтвержден диагноз COVID-19;
- ✓ наличие профессиональных контактов с подтвержденными или подозрительными случаями COVID-19.

- 2) Клинические проявления ОРИ с характерными изменениями в легких* вне зависимости от однократного лаб. анализа на наличие РНК SARS-CoV-2 и эпид. анамнеза.

- 3) Клинические проявления ОРИ с характерными изменениями в легких* при невозможности проведения лаб. анализа на наличие РНК SARS-CoV-2.

Подтвержденный

- 1) Положительный результат лабораторного исследования на наличие РНК ИЛИ антигена SARS-CoV-2
- 2) Положительный результат на антитела класса IgA, IgM и/или IgG с клинически подтвержденной COVID-19

Существует высокий риск формирования эпидемических очагов COVID-19 в медицинских организациях в случае нарушения санитарно-противоэпидемического режима

COVID-19
(CO_nonaVIrus Disease 2019)

потенциально тяжёлая острая респираторная инфекция, вызываемая вирусом SARS-CoV-2

п. 3. Клинические особенности COVID-19



Инкубационный период

от 2 до 14 суток

Формы COVID-19

легкая, средняя, тяжелая,
крайне тяжелая

Клинические варианты

- ОРВИ легкого течения;
- пневмония без ДН;
- ОРДС (пневмония с ОДН);
- сепсис;
- септический шок;
- ДВС-синдром, тромбозы, тромбоэмболии.

Сокращения:

ОРВИ – острая респираторная вирусная инфекция
ОДН – острая дыхательная недостаточность
ОРДС – острый респираторный дистресс-синдром
АД – артериальное давление

Клинические симптомы

- > 90% повышение температуры тела;
- 80% кашель (сухой или с небольшим количеством мокроты);
- 40% утомляемость;
- 30% одышка*;
- > 20% ощущение заложенности в грудной клетке; миалгия (11%), спутанность сознания (9%), головные боли (8 %), кровохарканье (2-3%), диарея (3%), тошнота, рвота, сердцебиение, боль в горле, насморк, снижение обоняния и вкуса, признаки конъюнктивита.

* наиболее тяжелая одышка развивается к 6-8-му дню от момента заражения

У пациентов старческого возраста возможна атипичная картина заболевания без лихорадки, кашля, одышки. Симптомы включают делирий, падения, функциональное снижение, конъюнктивит, бред, тахикардию или снижение АД

п. 3. Классификация COVID-19 по степени тяжести



ЛЕГКОЕ ТЕЧЕНИЕ

- температура тела ниже 38 °C, кашель, слабость, боли в горле;
- отсутствие критериев среднетяжелого и тяжелого течения.

СРЕДНЕТЯЖЕЛОЕ ТЕЧЕНИЕ

- лихорадка выше 38 °C;
- ЧДД более 22/мин;
- одышка при физических нагрузках;
- изменения при КТ (рентгенографии) – КТ 1-2, минимальные или средние;
- $\text{SpO}_2 < 95\%$;
- СРБ сыворотки крови более 10 мг/л.

ТАЖЕЛОЕ ТЕЧЕНИЕ

- ЧДД более 30/мин.;
- $\text{SpO}_2 \leq 93\%$;
- $\text{PaO}_2 / \text{FiO}_2 \leq 300$ мм рт. ст.;
- снижение уровня сознания, ажитация;
- нестабильная гемодинамика (sistолическое АД менее 90 мм рт. ст. или диастолическое АД менее 60 мм рт. ст., диурез менее 20 мл/час);

- изменения в легких при КТ (рентгенографии) – КТ 3-4, значительные или субтотальные;
- лактат артериальной крови > 2 ммоль/л;
- qSOFA > 2 балла.

КРАЙНЕ ТЯЖЕЛОЕ ТЕЧЕНИЕ

- стойкая фебрильная лихорадка;
- острый респираторный дистресс-синдром;
- острые дыхательные недостаточности с необходимостью респираторной поддержки (инвазивная вентиляции легких);
- септический шок;
- полиорганная недостаточность;
- изменения в легких при КТ (рентгенографии) – КТ 4, значительные или субтотальные или картина ОРДС.



п. 4.1. Диагностика COVID-19

Диагноз устанавливается на основании клинического обследования, данных эпидемиологического анамнеза и результатов инструментальных и лабораторных исследований

Инструментальная диагностика

- **КТ легких** (максимальная чувствительность);
- **обзорная рентгенография легких** (большая пропускная способность);
- **УЗИ легких** (дополнительный метод);
- **ЭКГ.**

1

Подробная оценка

жалоб, анамнеза заболевания, эпидемиологического анамнеза

2

Физикальное обследование:

- оценка слизистых оболочек верхних дыхательных путей;
- аусcultация и перкуссия легких;
- пальпация лимфатических узлов;
- исследование органов брюшной полости с определением размеров печени и селезенки;
- термометрия;
- измерение ЧСС, АД и ЧДД;
- измерение SpO₂;
- оценка уровня сознания.

3

Лабораторная диагностика

Этиологическая¹

- выявление РНК SARS-CoV-2;
- выявление антигена SARS-CoV-2;
- выявление иммуноглобулинов класса A, M и класса G к SARS-CoV-2.

4

Общая

- общий анализ крови;
- биохимический анализ крови;
- исследование уровня С-реактивного белка;
- коагулограмма;
- прокальцитонин, NT-proBNP/BNP.

5

Инструментальная диагностика:

- пульсоксиметрия;
- лучевая диагностика;
- ЭКГ.

Сокращения:

КТ – компьютерная томография

ЭКГ – электрокардиограмма

ОДН – острая дыхательная недостаточность

ПЦР – полимеразная цепная реакция

ЧСС – частота сердечных сокращений

АД – артериальное давление

ЧДД – частота дыхательных движений

Госпитализация осуществляется с учетом требований, предусмотренных приказом Минздрава России от 19.03.2020 № 198н ред. от 15.09.2020 «О временном порядке организации работы медицинских организаций в целях реализации мер по профилактике и снижению рисков распространения новой коронавирусной инфекции COVID-19»



п. 4.2. Этиологическая лабораторная диагностика* нового коронавируса SARS-CoV-2

Лабораторное обследование на COVID-19 в обязательном порядке проводится следующим категориям лиц*:

1. вернувшиеся на территорию Российской Федерации с признаками респираторных заболеваний;
2. контактировавшие с больным COVID-19;
3. с диагнозом «внебольничная пневмония»;
4. старше 65 лет, обратившиеся за медицинской помощью с симптомами респираторного заболевания;
5. медицинские работники, имеющие риски инфицирования COVID-19 на рабочих местах – 1 раз в неделю до появления IgG, при появлении симптомов, не исключающих COVID-19 – немедленно;
6. находящиеся стационарных организациях социального обслуживания, учреждениях уголовно-исполнительной системы при появлении респираторных симптомов;
7. работники данных организаций при вахтовом методе работы до начала работы;
8. дети из организованных коллективов при возникновении 3-х и более случаев заболеваний, не исключающих COVID-19.

При обращении в медицинские организации:

- наличие профессиональных контактов с биоматериалом от пациентов с COVID-19 и лиц с подозрением на него;
- рождение от матери, у которой за 14 дней до родов был выявлен подозрительный или подтвержденный случай COVID-19.

За 14 дней до обращения:

- возвращение из зарубежной поездки;
- наличие контактов с лицами, находящимися под наблюдением, которые в последующем заболели;
- наличие тесных контактов с лицами, у которых лабораторно подтвержден диагноз COVID-19.

Основной материал: мазок из носоглотки и ротоглотки

В качестве дополнительного материала (при отр. результате из основного) для исследования могут использоваться:

- ✓ мокрота; бронхоальвеолярный лаваж; (эндо)трахеальный, назофарингеальный аспират; биопсийный или аутопсийный материал легких; цельная кровь, сыворотка; фекалии.

*Постановление Главного государственного санитарного врача РФ от 30 марта 2020 г. N 9 «О дополнительных мерах по недопущению распространения COVID-19»
Постановление Главного государственного санитарного врача РФ от 22 мая 2020 г. № 15 «Об утверждении санитарно-эпидемиологических правил СП 3.1.3597-20
"Профилактика новой коронавирусной инфекции (COVID-19)»



п. 4.2. Этиологическая лабораторная диагностика нового коронавируса SARS-CoV-2 [2]

- ✓ выявление РНК SARS-CoV-2 рекомендуется проводить всем лицам с признаками ОРИ;
- ✓ основным видом биоматериала для лабораторного исследования на наличие РНК SARS-CoV-2 является мазок из носоглотки и/или ротоглотки, на наличие IgA/IgM и IgG к SARS-CoV-2 – кровь;
- ✓ все образцы, полученные для лабораторного исследования, следует считать потенциально инфекционными;
- ✓ обследование на наличие IgA/IgM и/или IgG к SARS-CoV-2 рекомендуется проводить всем медработникам (кратность обследования 1 раз в 7 дней) и пациентам госпитализированным для плановой мед помощи.
- ✓ тестирование на антитела к вирусу SARS-CoV-2 рекомендуется в следующих случаях:
 - в качестве дополнительного метода диагностики острой инфекции или при невозможности исследования мазков методом амплификации нуклеиновых кислот,
 - для выявления лиц с бессимптомной формой инфекции;
 - для установления факта перенесенной ранее инфекции;
 - для отбора потенциальных доноров иммунокомpetентной плазмы;
- ✓ при оценке напряженности постvakцинального протективного иммунитета рекомендуется определение анти-RBD антител

Транспортировка

- ✓ пробы от пациентов должны быть транспортированы с соблюдением требований санитарных правил*
Транспортировка возможна на льду
- ✓ на сопровождающем формуляре необходимо указать наименование подозреваемой ОРИ, предварительно уведомив лабораторию о том, какой образец транспортируется;
- ✓ лабораторная диагностика проводится в лабораториях Центров гигиены и эпидемиологии Роспотребнадзора и других организаций, имеющих санитарно-эпидемиологическое заключение на работу с возбудителями III-IV группы патогенности с использованием методов диагностики, не предполагающих накопление возбудителя;
- ✓ положительный или сомнительный результат передается лечащему врачу и в территориальный орган Роспотребнадзора;
- ✓ этот же материал может быть направлен для повторного тестирования в референтной лаборатории
- ✓ срок получения результата – не более 48 часов с момента доставки образца в лабораторию;
- ✓ медицинские организации, выявившие случай заболевания (в т.ч. подозрительный), вносят информацию о нем в информационный ресурс.

п. 4.3. Дифференциальная диагностика COVID-19



	COVID-19	ОРВИ	Грипп
Длительность инкубационного периода	От 1 до 14 дней (в среднем 5 дней)	Не более 3 дней	Не более 3 дней
Острое начало	-	-	+
Высокая лихорадка	+	-	+
Слабость	+	-	+
Одышка и затрудненное дыхание	+	+/-	+/-

При туберкулезе симптомы чаще развиваются постепенно, но возможно острое и совместное течение заболеваний. Для исключения туберкулеза рекомендованы лабораторная диагностика и лучевое обследование.

При вирусных гастроэнтеритах ведущим будет поражение желудочно-кишечного тракта, симптомы поражения дыхательных путей, как правило, выражены минимально.

Во всех подозрительных случаях показано обследование на SARS-CoV-2 и возбудителей других респираторных инфекций.



Любой случай респираторного заболевания следует рассматривать как подозрительный на COVID-19.



п. 5.1-5.3. Лечение COVID-19

Этиотропное

В настоящее время выделяют следующие препараты этиологической направленности:

- фавипиравир;
- гидроксихлорохин;
- гидроксихлорохин + азитромицин;
- препараты интерферона-альфа;
- ремдесивир;
- умифеновир;

Опубликованные на сегодня сведения о результатах лечения с применением данных препаратов не позволяют сделать однозначный вывод об их эффективности/неэффективности, в связи с чем их применение **допустимо по решению врачебной комиссии**, если возможная польза для пациента превысит риск.

Патогенетическое

- глюкокортикоиды назначаются только пациентам с признаками цитокинового шторма;
- назначение гепарина всем госпитализированным пациентам*;
- ингибиторы ИЛ-6 и ИЛ-1 применяются для лечения критических форм COVID-19;
- при среднетяжелой форме пневмонии возможно назначение ингибиторов янус-киназ и ИЛ-6;
- достаточное количество жидкости; при выраженной интоксикации показаны энтеросорбенты;
- инфузционная терапия на фоне форсированного диуреза у пациентов в тяжелом состоянии (с осторожностью);
- при необходимости зондовое питание с использованием стандартных и полуэлементарных смесей;
- мукоактивные препараты с целью улучшения отхождения мокроты;
- бронхолитическая ингаляционная терапия бронхобструктивного синдрома.

Симптоматическое

- купирование лихорадки;
- комплексная терапия ринита / ринофарингита;
- комплексная терапия бронхита.

Жаропонижающие назначают при температуре выше 38,0-38,5 °C.

При плохой переносимости лихорадочного синдрома, головных болях, повышении артериального давления и выраженной тахикардии (особенно при наличии ишемических изменений или нарушениях ритма) жаропонижающие используют и при более низких цифрах.

Наиболее безопасным препаратом является **парацетамол**

*При отсутствии абсолютных противопоказаний, дозы препаратов гепарина представлены в Приложении 9



п. 5.1. Клиническое использование **плазмы антковидной, патоген-редуцированной**

Требования к донору*

- возраст 18-55 лет;
- масса тела более 50 кг;
- более 14 дней после исчезновения клинических симптомов;
- двукратный отрицательный результат исследования на наличие РНК SARS-CoV-2 в орофарингеальном мазке с интервалом от 24 ч;
- вируснейтрализующая активность плазмы в разведении 1:160 (при отсутствии донора с необходимым уровнем возможна заготовка плазмы с уровнем 1:80);
- концентрация общего белка крови не менее 65 г/л;
- интервал между донациями не менее 14 дней.

Показания к клиническому использованию антковидной плазмы

Клинические симптомы

1. от 3 до 7 дней
 - при тяжелом состоянии пациента с положительным результатом лабораторного исследования на РНК SARS-CoV-2;
 - при средняя степень тяжести с проявлениями ОРДС.
2. более 21 дня
 - при неэффективности проводимой терапии и положительном результате исследования на РНК SARS-CoV-2.

Противопоказания к клиническому использованию антковидной плазмы

- аллергические реакции на белки плазмы или цитрат натрия в анамнезе;
- пациентам с аутоиммунными заболеваниями или селективным дефицитом IgA в анамнезе необходима тщательная оценка возможных побочных эффектов.

*При незначительных изменениях, выявленных в ходе лабораторного обследования донора, решение о допуске к донации принимается врачом-трансфузиологом по согласованию с заведующим отделением



п. 5.2. Патогенетическое лечение терапия подавления цитокинового шторма

Показания для назначения ингибиторов рецепторов ИЛ-6 или ИЛ1 β :

Данные КТ ОГК - значительный объем уплотненной легочной ткани более 50% (КТ 3-4) объема легких + 2 и более признака:

- ✓ снижение SpO₂;
- ✓ СРБ > 60 мг/л или рост уровня СРБ в 3 раза на 8-14 дни заболевания;
- ✓ лихорадка > 38 °C в течение 5 дней;
- ✓ лейкоциты < 3,0*10⁹ /л;
- ✓ лимфоциты < 1*10⁹ /л;
- ✓ уровень ИЛ-6 > 40 пк/мл;
- ✓ уровень ферритина крови (> 500 нг/мл).

Показания для янус-киназ (тофацитиниб и барицитиниб) и ингибиторов ИЛ-6 (олокизумаб и левилимаб)

Данные КТ ОГК (КТ 2-3 с 2-мя и более признаками):

- ✓ снижение SpO₂;
- ✓ СРБ > 30 мг/л;
- ✓ лихорадка > 38 °C в течение 3 дней;
- ✓ число лейкоцитов < 3,0*10⁹ /л;
- ✓ абсолютное число лимфоцитов < 1,0*10⁹ /л.

Противопоказания для назначения генно-инженерных биологических препаратов:

- ✓ сепсис, подтвержденный патогенами, отличными от COVID-19;
- ✓ вирусный гепатит В;
- ✓ сопутствующие заболевания, связанные, согласно клиническому решению, с неблагоприятным прогнозом;
- ✓ иммуносупрессивная терапия при трансплантации органов;
- ✓ нейтропения составляет < 0,5*10⁹/л;
- ✓ повышение активности АСТ или АЛТ более чем в 5 раз превышает верхнюю границу нормы;
- ✓ тромбоцитопения < 50*10⁹/л.

Критерии эффективности:

снижение уровня лихорадки, улучшение самочувствия, появление аппетита, уменьшение одышки, повышение SpO₂



п. 5.1–5.3. Специфика лечения COVID-19* у беременных, рожениц и родильниц

Этиотропное

- ✓ в настоящее время не разработано;
- ✓ в качестве этиотропной терапии возможно назначение противовирусных препаратов с учетом их эффективности против нового коронавируса по жизненным показаниям. Лечение должно быть начато как можно раньше;
- ✓ при назначении противовирусных препаратов кормящим женщинам решение вопроса о продолжении грудного вскармливания зависит от тяжести состояния матери.

Патогенетическое

- жаропонижающим препаратом первого выбора является **парацетамол** по **500-1000 мг до 4 раз в день**;
- при беременности применение ингибиторов рецепторов ИЛ-6, ИЛ1 β и янус-киназ **нежелательно**.

Симптоматическое

II и III триместр, послеродовой и постабортный период:

- возможно применение муколитических средств (амброксол) и бронходилататоров (ипратропия бромид + фенотерол; сальбутамол);
- также в качестве бронходилататора в первом триместре возможно применение сальбутомола;
- необходима адекватная респираторная поддержка.

Показания для перевода в ОРИТ:

- быстропрогрессирующая острая дыхательная недостаточность ($\text{ЧД} > 25$ в 1 мин, $\text{SpO}_2 < 92\%$);
- др. органная недостаточность (2 и $>$ балла по шкале SOFA).



**Рибавирин и рекомбинантный интерферон бета-1b
ПРОТИВОПОКАЗАНЫ К ПРИМЕНЕНИЮ** во время беременности

*Подробная информация о диагностике, профилактике и лечении беременных, рожениц и родильниц и новорожденных детей представлена в методических рекомендациях Минздрава России «[Организация оказания медицинской помощи беременным, роженицам, родильницам и новорожденным при новой коронавирусной инфекции COVID-19](#)».



п. 5.3. Особенности ведения пациентов пожилого и старческого возраста

При ведении пациентов пожилого и старческого возраста рекомендовано:

- **регулярный скрининг делирия;**
- **профилактика делирия путем коррекции его триггеров;**
- при появлении поведенческих нарушений более ранний переход к фармакологическому лечению;
- при назначении быстро действующих транквилизаторов необходимо мониторировать развитие **побочных эффектов**, состояние жизненно важных показателей (ЧДД, SpO₂, АД, ЧСС), уровень гидратации и сознания каждый час, пока не будет убежденности в их стабильности.

COVID-19 повышает риск развития недостаточности питания.

Рекомендовано:

- проводить скрининг риска недостаточности питания;
- пациентам групп «риск недостаточности питания» или «недостаточность питания», проводить коррекцию с продуктами перорального энтерального питания (ПЭП);
- **энергетическая ценность рациона пациента 30 ккал на кг массы тела в сутки;**
- **суточный уровень потребления белка должен составлять не менее 1,0-1,2 г на кг массы тела в сутки** (при тяжелом течении заболевания и диагностированной недостаточностью питания - до 2,0 г/кг массы тела в сутки);
- когда пероральное питание невозможно, рекомендуется **начинать зондовое энтеральное питание;**
- Рекомендуется **назначать ПЭП на срок не менее месяца** и оценивать эффективность и ожидаемую пользу ПЭП один раз в месяц.



Делирий может быть первой манифестацией заболевания или развиться по мере его прогрессирования. Госпитализация пациента, помещение в блок интенсивной терапии и на ИВЛ повышают риск развития делирия

п. 5.4. Антибактериальная терапия COVID-19



Назначается при **наличии убедительных признаков присоединения бактериальной инфекции** (повышение прокальцитонина более 0,5 нг/мл, лейкоцитоз $> 10 \times 10^9/\text{л}$, появление гнойной мокроты) с учетом тяжести состояния пациента, риска встречи с резистентными микроорганизмами; результатов микробиологической диагностики. Целесообразно использовать пероральные формы антимикробных препаратов, ступенчатую терапию.

У пациентов в критическом состоянии рекомендована комбинированная терапия:

- защищенных аминопенициллинов;
- цефалоспорины 3 генерации
+ азитромицин
или кларитромицин.

ИЛИ

- «респираторный» фторхинолон + цефалоспорины 3 генерации.

У пациентов с факторами риска инфицирования *P. aeruginosa* рекомендованы комбинация β -лактамного антибиотика с антисинегнойной активностью (пиперациллин/тазобактам, меропенем, дорипенем, имипенем/циластатин) с:

- ципрофлоксацином или левофлоксацином;
- аминогликозидами II-III поколения и макролидами;
- «респираторным» фторхинолоном.

Отдельные категории пациентов (недавние оперативные вмешательства, пребывание в доме престарелых, наличие постоянного в/в катетера, диализ): антистафилококковый препарат (цефтаролина фосамил, линезолид, ванкомицин)

+

«респираторный» фторхинолон

В случае клинической неэффективности, развитии нозокомиальных осложнений — цефтолозан/тазобактам, пиперациллин/тазобактам, цефепим/сульбактам, меропенем, дорипенем, имипенем/циластатин, цефтазидим/авибактам, тигециклин, азtreонам, амикацин, телаванцин и др.).



п. 5.4. Особенности антибактериальной терапии у беременных, рожениц и родильниц



После постановки диагноза пневмонии антибактериальная терапия должна быть назначена внутривенно в течение **4 часов**, при тяжелой пневмонии в течение часа.

При вторичной вирусно-бактериальной пневмонии:

- цефалоспорин III поколения ± макролид;
- защищенный аминопенициллин ± макролид.

При третичной бактериальной пневмонии:

- цефалоспорин IV поколения ± макролид;
- карбапенемы;
- ванкомицин;
- линезолид.

Противопоказанным при беременности

- тетрациклины;
- фторхинолоны;
- сульфаниламиды.

п. 5.5. Акушерская тактика при COVID-19



При тяжелом и среднетяжелом течении заболевания
до 12 недель гестации рекомендуется **прерывание беременности**
после излечения инфекционного процесса*

**Досрочное родоразрешение
путем операции кесарева
сечения показано при:**

- невозможность устранения гипоксии на фоне ИВЛ или при прогрессировании дыхательной недостаточности;
- развитии альвеолярного отека легких;
- при рефрактерном септическом шоке.

**В сроке беременности
экстренное кесарево
сечение**

- **до 20 недель** — можно не проводить;
- **20-23 недели** — проводится для сохранения жизни матери;
- **более 24 недель** — для спасения жизни матери и плода.

**Критерии выписки из стационара
беременных и родильниц:**

- **нормальная температура** тела в течение 3-х дней;
- **отсутствие симптомов** поражения респираторного тракта;
- **восстановление нарушенных лабораторных показателей**;
- **отсутствие акушерских осложнений.**

***При отказе от прерывания беременности необходимы:**

до 12-14-й недель — биопсия ворсин хориона или плаценты; с 16 недель гестации — амниоцентез.

Проводятся по желанию женщины



п. 5.5. Тактика ведения новорожденных в условиях пандемии коронавируса COVID-19*

Маршрутизация новорожденных высокого риска по развитию COVID-19 основывается на выделении групп риска в зависимости от инфицирования матери

Потенциально инфицирован:

- ❖ подтвержденная инфекция у матери за 14 дней до родов;
- ❖ мать находилась на самоизоляции после контакта с инфицированным;
- ❖ новорожденный до 28 дней постнатального периода после контакта с инфицированным.

Инфицирован:

- ❖ при положительном результате на наличие SARS-CoV-2 в биоматериале, вне зависимости от наличия или отсутствия клинической картины.

Требования

- ✓ заранее выделенная врачебно-сестринская бригада для новорожденного;
- ✓ мазки из носа и ротоглотки на COVID-19 берутся сразу после перемещения из родильного зала или контакта с инфицированным, повторный анализ через 2-3 суток;
- ✓ при наличии эпидемиологических показаний контрольный анализ на 10-12 сутки карантина;
- ✓ предметы диагностики и лечения и средства ухода индивидуального использования для каждого ребенка;
- ✓ врачи, медсестры и другой персонал, должны находиться в средствах индивидуальной защиты;
- ✓ после рождения ребенок должен быть изолирован** в специально выделенном отделении.

Не рекомендовано

- ✗ отсроченное пережатие пуповины;
- ✗ контакт мать–ребенок;
- ✗ вакцинация и неонатальный скрининг (откладываются).



*подробнее в методических рекомендациях Минздрава России «Организация оказания медицинской помощи беременным, роженицам, родильницам и новорожденным при новой коронавирусной инфекции COVID-19»

**При необходимости реанимационная помощь оказывается в свободном родильном зале или в специально выделенном помещении в соответствии с клиническими рекомендациями, минимизации применения технологий, способствующих образованию внешнего инфицированного аэрозоля.

п. 5.6. Основные принципы терапии неотложных состояний COVID-19



• Инфузионная терапия

гипотонические кристаллоидные растворы не должны быть основой терапии, коллоидные растворы не рекомендуются к применению. Необходимо вести пациентов в нулевом или небольшом отрицательном балансе

• Прон-позиция

раннее применение в сочетании с кислородотерапией и НИВЛ может помочь избежать потребности в интубации почти у многих пациентов

• НИВЛ

при отсутствии эффекта от первичной респираторной терапии – оксигенотерапии, начальной тактикой допускается НИВЛ; альтернативной НИВЛ также может служить высокоскоростной назальный поток

• ИВЛ

проводится при неэффективности НИВЛ – гипоксемии, метаболическом ацидозе или отсутствии увеличения индекса $\text{PaO}_2/\text{FiO}_2$ в течение 2 часов, высокой работе дыхания

• ЭКМО

основным показанием является ОРДС средней тяжести и тяжелого течения с длительностью проведения любой ИВЛ не более 5 суток.

• Септический шок

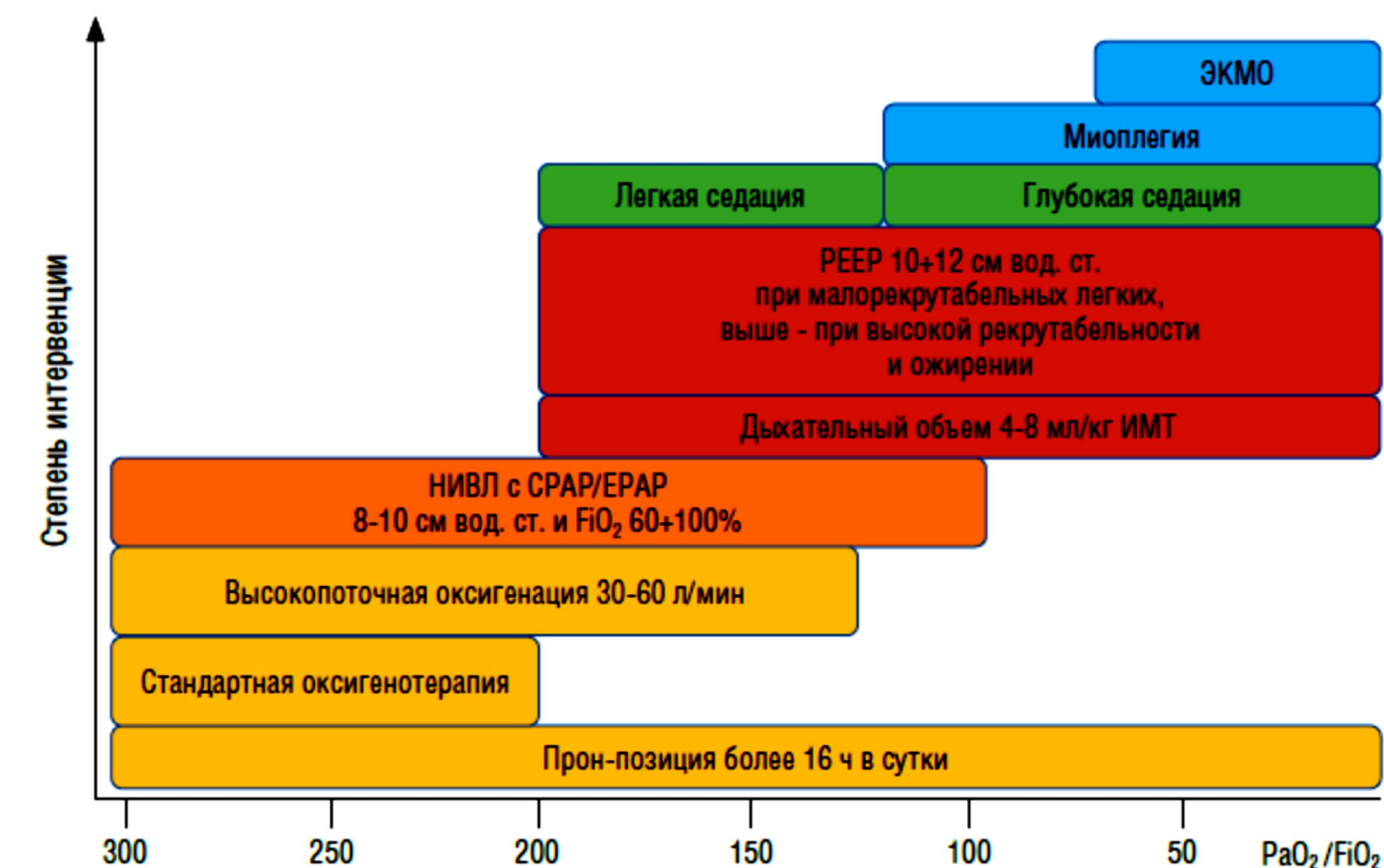
Незамедлительная внутривенная инфузионная терапия кристаллоидными растворами. При отсутствии эффекта назначают вазопрессоры.

Анестезиолого-реанимационное обеспечение пациентов с COVID-19 рекомендуется проводить в соответствии с Методическими рекомендациями Общероссийской общественной организации «Федерация анестезиологов и реаниматологов»*

Показания для перевода в ОРИТ

(необходимы два из следующих критериев)

- Нарушение сознания
- $\text{SpO}_2 < 92\%$ (на фоне кислородотерапии)
- ЧДД более 35/мин



Пошаговый подход в выборе респираторной терапии COVID-19

НИВЛ – неинвазивная искусственная вентиляция легких (ИВЛ)
ЭКМО – экстракорпоральная мембранный оксигенатор

ОРДС – острый респираторный дистресс-синдром

*<http://far.org.ru/newsfar/496-metreccovid19>



п. 5.7. Особые группы пациентов

БОЛЬНЫЕ С АРТЕРИАЛЬНОЙ ГИПЕРТЕНЗИЕЙ

- ✓ данных о неблагоприятных эффектах и АПФ на течение COVID-19 нет.

БОЛЬНЫЕ С ГИПЕРЛИПИДЕМИЕЙ

- ✓ прием статинов не прекращается. Если пациент не принимали статины, то рекомендовано назначение при лёгком и среднетяжелом течении.

БОЛЬНЫЕ С ОСТРЫМ КОРОНАРНЫМ СИНДРОМОМ

- ✓ при COVID-19 обнаруживается **неспецифическое повышение уровня тропонина**, необходимо более тщательное обследование для уточнения диагноза;
- ✓ **тактика** ведения пациентов с ОКС **не должна отличаться** от стандартно принятой.

БОЛЬНЫЕ С ИНТЕРСТИЦИАЛЬНЫМИ, РЕДКИМИ И ГЕНЕТИЧЕСКИ ДЕТЕРМИНИРОВАННЫМИ ЗАБОЛЕВАНИЯМИ ЛЕГКИХ

- ✓ лечение совместно со специалистами по конкретной патологии.

БОЛЬНЫЕ САХАРНЫМ ДИАБЕТОМ:

1. в группе **высокого риска** присоединения бактериальной инфекции;
2. комбинированная терапии ингибиторами протеаз ВИЧ и глюкокортикоидами повышает уровень гликемии;
3. **характерно более быстрое развитие ОРДС.**

При **среднетяжелом течении** COVID-19 необходимо **отменить** прием метформина, арГПП-1, иНГЛТ-2, препаратов сульфонилмочевины.

БОЛЬНЫЕ ИММУНОВОСПАЛИТЕЛЬНЫМИ РЕВМАТИЧЕСКИМИ ЗАБОЛЕВАНИЯМИ

- ✓ рекомендуется иммунизация пневмококковой вакциной;
- ✓ в случае инфицирование SARS-CoV-2 прервать лечение стандартными базисными противовоспалительными препаратами;
- ✓ рекомендуется продолжить прием 4-аминохинолиновых препаратов и сульфасалазина, максимально снизить дозировку ГК.

Н.В! Необходимо учитывать лекарственное взаимодействие при назначении терапии



п. 5.7. Особые группы пациентов [2]

БОЛЬНЫЕ ХОБЛ:

1. базисная терапия бронхолитиками длительного действия продолжается или назначается, если не была назначена ранее;
2. ингаляционные ГК должны использоваться в виде дозированных аэрозолей или порошков;
3. небулайзерная терапия лишь по жизненным показаниям
4. системные ГК должны применяться по правилам лечения обострения ХОБЛ.

БОЛЬНЫЕ БРОНХИАЛЬНОЙ АСТМОЙ:

1. базисная терапия в том же объеме, что и до заболевания;
2. небулайзерная терапия лишь по жизненным показаниям;
3. биологическая терапия продолжается при необходимости.

БОЛЬНЫЕ ТУБЕРКУЛЕЗОМ:

1. вероятно наличие туберкулезной инфекции, в том числе латентной, **утяжеляет течение COVID-19**;
2. учитывая высокую вероятность развития лимфопении у пациентов с COVID-19, целесообразно проводить **тестирование методом ELISPOT**.

БОЛЬНЫЕ ИММУНОВОСПАЛИТЕЛЬНЫМИ РЕВМАТИЧЕСКИМИ ЗАБОЛЕВАНИЯМИ:

госпитализация в стационар только по ургентным показаниям с предоставлением лабораторных данных об отсутствия инфицирования COVID-19;

1. в случае инфицирование SARS-CoV-2 временно прервать лечение стандартными базисными противовоспалительными препаратами (БПВП);
2. продолжить прием 4-аминохинолиновых препаратов (или назначить их при отсутствии противопоказаний) и сульфасалазина;
3. возможно применение НПВП в низких дозах (ибупрофен, кетопрофен) и парацетамола в качестве жаропонижающих препаратов;
4. не рекомендуется прерывание лечения ГК, но следует по возможности максимально снизить дозу препарата;
5. прервать «плановую» терапию циклофосфамидом и анти-В-клеточными препаратами и не следует инициировать терапию стандартными БПВП, ГИБП и таргетными БПВП при отсутствии абсолютных показаний;
6. рекомендуется иммунизация вакциной против пневмококковой инфекции.

Н.В! Необходимо учитывать лекарственное взаимодействие при назначении терапии



п. 5.8. Мониторинг клинических и лабораторных показателей

Клинические признаки

Температура тела

- высота;
- кратность подъемов в течение суток, длительность повышения;
- повторное повышение после нормализации в течение суток и более.

Частота дыхательных движений

- необходимо учитывать прирост в сравнении с исходным.

При частоте > 22 в мин решение вопроса о госпитализации.

SpO₂

- при снижении показателя до уровня ≤ 93%, необходима дотация кислорода.

Лабораторные признаки:

- уровень лейкоцитов, нейтрофилов, лимфоцитов, тромбоцитов;
- уровень АЛТ, АСТ, ЛДГ, СРБ, ферритина, тропонина;
- уровень D-димера;
- протромбиновое время;
- уровень фибриногена;
- По показаниям:
- уровень ИЛ-6;
- количество Т- и В-лимфоцитов;
- NT- proBNP.

Инструментальные признаки

- характер и площадь поражения легких на КТ ОГК.



п.5.10. Порядок выписки пациентов из медицинской организации

Решение о **выписке** пациента может быть принято
ПОСЛЕ ПЕРВОГО ОТРИЦАТЕЛЬНОГО результата исследования на РНК SARS-CoV-2.

Клинико-рентгенологические критерии :

- стойкое улучшение клинической картины;
- исчезновение лихорадки (температура тела менее 37,5 °C);
- отсутствие признаков нарастания дыхательной недостаточности при SpO₂ на воздухе ≥ 95%;
- уменьшение уровня СРБ < 10 мг/л, уровень лейкоцитов > 3,0 × 10⁹/л;
- рентгенография и/или КТ выполняются в амбулаторных условиях через 1-2 месяца после выписки из стационара или при необходимости.

Транспортировка больных коронавирусной инфекцией из стационара

- при наличии **двух** отрицательных анализов на коронавирус SARS-CoV-2, взятых с интервалом не менее 1-го дня, пациент выписывается и транспортируется любым доступным транспортом;
- при выписке пациента **без двух отрицательных анализов**, его транспортировка осуществляется санитарным транспортом до места самоизоляции*.

Медицинская помощь на амбулаторном этапе:

- ежедневное медицинское наблюдение, в том числе дистанционное;
- проведение при необходимости рентгенологического исследования и/или КТ органов грудной клетки;
- проведение исследования на наличие РНК SARS-CoV-2;
- пациенту после выписки необходимо соблюдать режим самоизоляции до получения **двух** отрицательных исследований на наличие РНК SARS-CoV-2 (в том числе взятых при госпитализации).

*При отсутствия у пациента условий для самоизоляции, рассмотреть вопрос о выписке пациента в медицинский обсерватор или другие медицинские организации, обеспечивающие условия изоляции на необходимый срок.



п. 6. Особенности ведения детей с COVID-19*

ПРОТИВОВИРУСНАЯ ТЕРАПИЯ

Легкая и средняя степень тяжести:

- препараты **интерферона-альфа**.

Тяжелое течение:

- внутривенные **иммуноглобулины**;
- возможно применение **умифеновира** у детей старше 6 лет;
- антибактериальная терапия** при наличии признаков присоединения бактериальной инфекции.

ФАКТОРЫ РИСКА ТЯЖЕЛОГО ЗАБОЛЕВАНИЯ У ДЕТЕЙ:

- неблагоприятный преморбидный фон** (дети, имеющие заболевания легких, врожденные пороки сердца, бронхолегочную дисплазию, болезнь Кавасаки);
- имmunодефицитные состояния разного генеза** (чаще заболевают дети старше 5 лет, в 1,5 раза чаще регистрируют пневмонии);
- коинфекция с респираторно-синцитиальной инфекцией.**

COVID-19 как правило протекает **у детей в легкой форме**.

Инкубационный период у детей колеблется от 2 до 10 дней, чаще составляет **2 дня**

Заболевание у новорожденных детей наблюдается крайне редко, **внутриутробной передачи инфекции не доказано**

*Подробная информация о диагностике, профилактике и лечении детей представлена в методических рекомендациях Минздрава России «Особенности клинических проявлений и лечения заболевания, вызванного новой коронавирусной инфекцией (COVID-19) у детей».



п. 6. Особенности ведения детей с COVID-19

Показания для госпитализации детей с COVID-19 или подозрением на него

1. средне/тяжелое течение респираторного заболевания или внебольничная пневмония;
2. лихорадка выше 38,5 °C, длительности лихорадки выше 38,0 °C более 5 дней, или T < 36,0 °C;
3. одышка в покое или при беспокойстве;
4. тахипноэ, не связанное с лихорадкой, более 20% от возрастной нормы;
5. тахикардия, не связанная с лихорадкой, более 20% от возрастной нормы;
6. SpO₂ ≤ 95%;
7. угнетение сознания или повышенное возбуждение, инверсия сна, отказ от еды и питья;
8. судороги;
9. отсутствие положительной динамики на фоне проводимой терапии через 5 дней после начала заболевания;
10. наличие тяжелых фоновых заболеваний;
11. невозможность изоляции при проживании с лицами из групп риска;
12. отсутствие условий для лечения на дому или гарантий выполнения рекомендаций.

Показания для перевода в ОРИТ:

- ✓ нарушение сознания (или необъяснимое выраженное возбуждение на фоне течения острой респираторной инфекции);
- ✓ увеличение частоты дыхания более чем на 15% от физиологических возрастных показателей в состоянии покоя;
- ✓ стонущее или кряхтящее дыхание;
- ✓ увеличение частоты сердечных сокращений более чем на 15% от физиологических возрастных показателей в состоянии покоя;
- ✓ цианоз и одышка, определяемые при визуальном осмотре, раздувание крыльев носа у детей первого года жизни;
- ✓ SpO₂ при дыхании атмосферным воздухом 93% и ниже;
- ✓ респираторный ацидоз ($pCO_2 > 50$ мм рт. ст.);
- ✓ декомпенсированные нарушения кислотно-основного состояния крови ($pH < 7,25$);
- ✓ выраженные нарушения тканевой перфузии, артериальная гипотензия;
- ✓ лактат-ацидоз (концентрация лактата более 2,5 ммоль/л);
- ✓ артериальная гипотония с клиническими проявлениями шока;
- ✓ снижение диуреза до уровня олигоурии и ниже (ниже 50% от возрастной нормы и менее);
- ✓ появление кашля с примесью крови в мокроте, боли или тяжесть в груди;
- ✓ появление признаков геморрагического синдрома.



п. 7.1–7.3. Профилактика коронавирусной инфекции¹

Меры неспецифической профилактики, направленные на:

Источник инфекции

- ранняя диагностика и активное выявление инфицированных, в том числе бессимптомных;
- изоляция больных и лиц с подозрением на заболевание;
- назначение этиотропной терапии.



Механизм передачи

- соблюдение режима самоизоляции;
- соблюдение правил личной гигиены;
- использование одноразовых медицинских масок;
- использование средств индивидуальной защиты для медработников;
- проведение дезинфекционных мероприятий;
- утилизация мед. отходов класса В;
- транспортировка больных специальным транспортом.

Контингент

- элиминационная терапия («промывка» носа р-ром NaCl);
- местное использование лекарств, обладающих барьерными функциями;
- своевременное обращение в медицинские организации при появлении симптомов.

Специфическая профилактика

11.08.20 г. в РФ зарегистрирована комбинированная векторная вакцина

Медикаментозная профилактика*

- **для взрослых** интраназальное введение рекомбинантного интерферона- α (рИНФ- α) или уминовира;
- **для беременных** только интраназальное введение рИНФ- α 2b.

При контакте с больным

- гидроксихлорохин, или
- рИНФ- α + уминовир

*Подробнее в приложении 12

1 - Мероприятия по предупреждению завоза и распространения COVID-19 на территории Российской Федерации регламентированы Распоряжениями Правительства РФ от 30.01.2020 №140-р, от 31.01.2020 №154-р, от 03.02.2020 №194-р, от 18.02.2020 №338-р, от 27.02.2020 №447-р, от 27.02.2020 №446-р, от 27.02.2020 №448-р от 16.03.2020 №635-р, от 06.03.2020 №550-р, от 12.03.2020 №597-р, от 14.03.2020 №622-р, от 16 марта 2020 г. № 730-р, от 27 марта 2020 г. № 763-р и постановлениями Главного государственного санитарного врача Российской Федерации от 24.01.2020 № 2, от 31.01.2020 № 3, от 02.03.2020 № 5, от 13.03.2020 № 6, от 18.03.2020 № 7, от 30.03.2020 № 9, от 03.04.2020 № 10, от 13.04.2020 № 11, от 22.05.2020 № 15, от 07.07.2020 г. № 18, от 13.07.2020 № 20, от 15.07.2020 № 21.

п. 7.1. СПЕЦИФИЧЕСКАЯ ПРОФИЛАКТИКА COVID-19 У ВЗРОСЛЫХ



В Российской Федерации 11.08.2020 г. зарегистрирована комбинированная векторная вакцина для профилактики новой коронавирусной инфекции COVID-19 у взрослых лиц от 18 до 60 лет (Гам-КОВИД-Вак), индуцирующая формирование гуморального и клеточного иммунитета в отношении SARS-CoV-2.

Приоритетной вакцинации подлежат:

1. Работники организаций, работа которых связана с непосредственным контактом с большим количеством людей (мед.организаций, полиции, торговли и др.).
2. Обучающиеся в организациях среднего и высшего профессионального образования.
3. Лица, подлежащие призыву на военную службу.



Противопоказания для компонента I вакцины:

- гиперчувствительность к какому-либо компоненту вакцины или вакцины, содержащей аналогичные компоненты;
- тяжелые аллергические реакции в анамнезе;
- острые инфекционные и неинфекционные заболевания, обострения хронических заболеваний;
- беременность и период грудного вскармливания;
- возраст до 18 лет и старше 60 лет.

для компонента II:

- тяжелые постvakцинальные осложнения на введение компонента I.

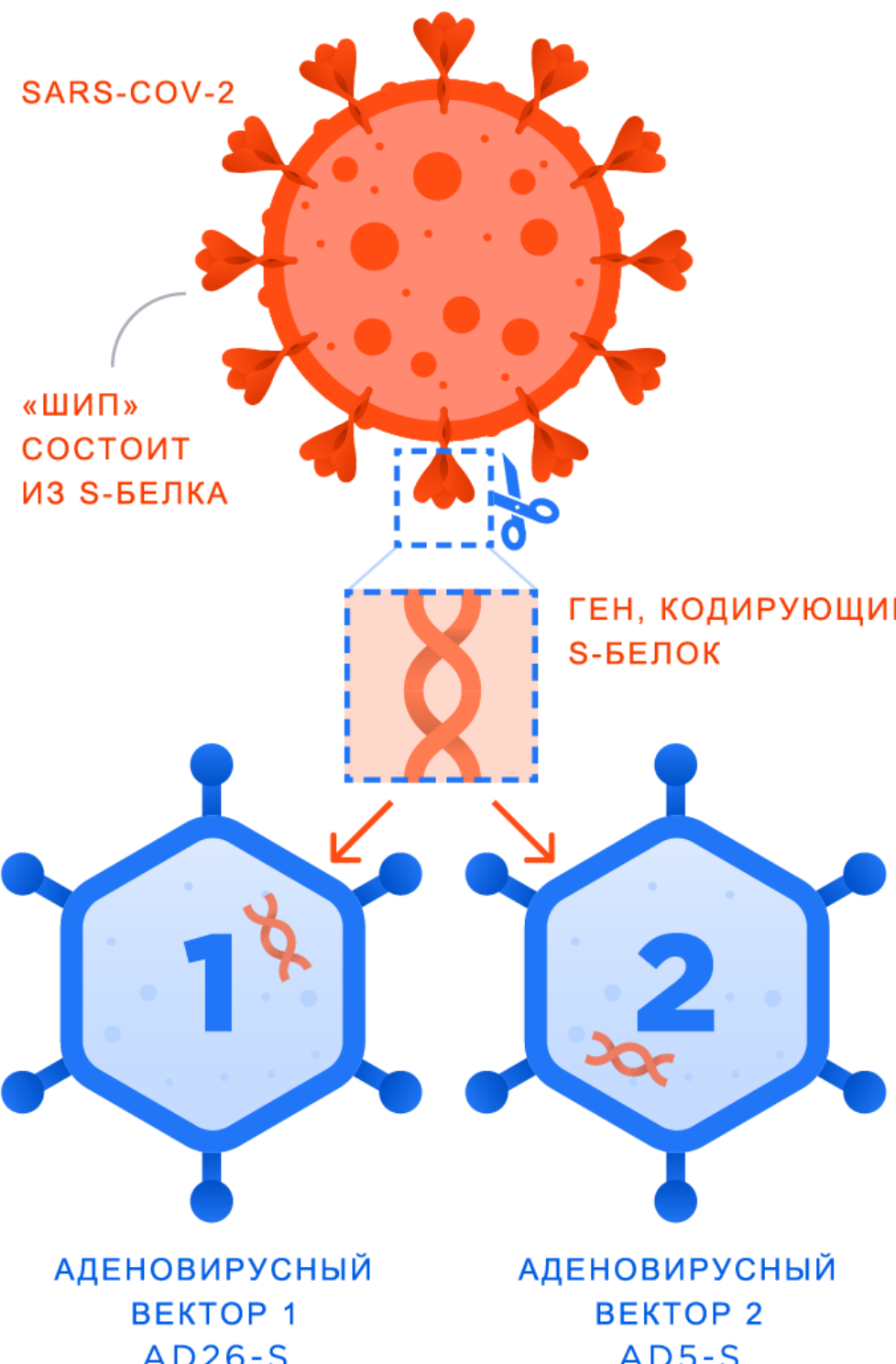
При оценке напряженности постvakцинального протективного иммунитета методом иммуноферментного анализа рекомендуется определение антител к рецептор-связывающему домену (анти-RBD антител).



п. 7.1. СПЕЦИФИЧЕСКАЯ ПРОФИЛАКТИКА COVID-19 У ВЗРОСЛЫХ

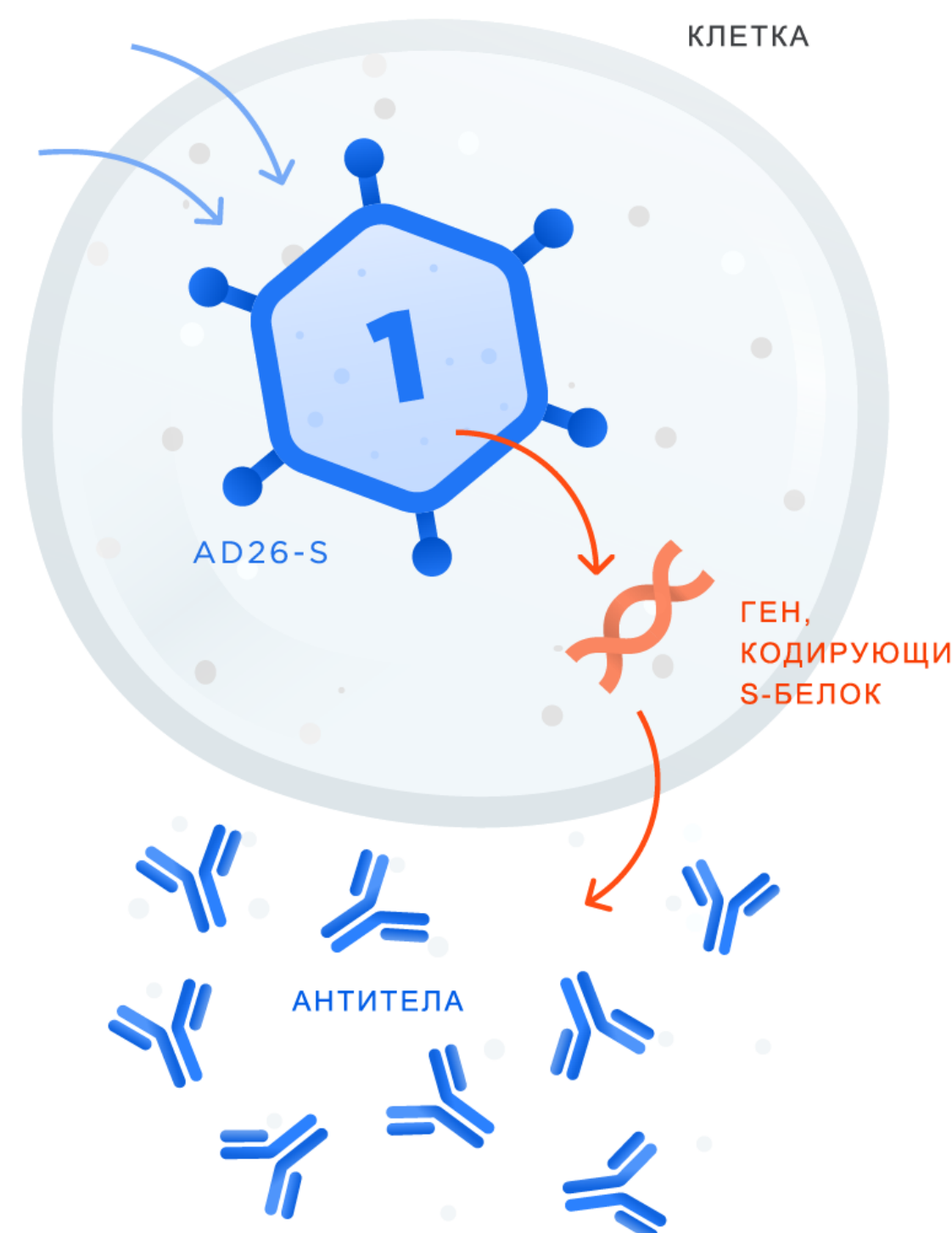
Создание вектора

Вектор — это вирус, лишенный гена размножения, и используемый для транспортировки в клетку генетического материала из другого вируса, против которого делается вакцина. Вектор не представляет опасности для организма. Вакцина создана на основе аденоизиусного вектора, который в обычном состоянии вызывает острые респираторные вирусные инфекции (ОРВИ).



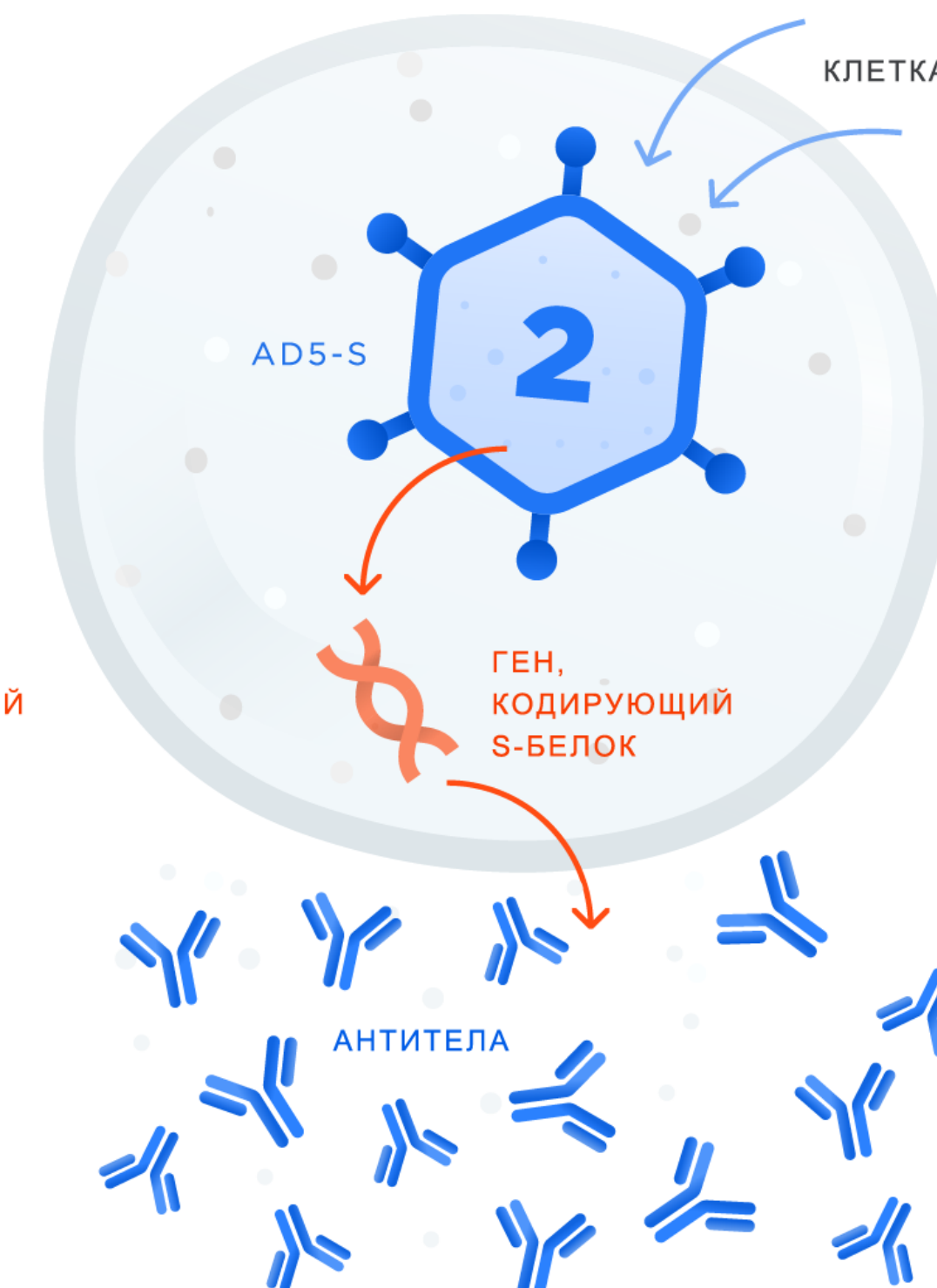
Первая вакцинация

Вектор с геном, кодирующим S-белок коронавируса, проникает в клетку



Вторая вакцинация

Через 21 день происходит повторная вакцинация



Использование двух векторов является уникальной технологией Центра имени Н. Ф. Гамалеи и отличает российскую вакцину от других разрабатываемых в мире вакцин на базе аденоизиусных векторов

п. 7.4. Мероприятия по предупреждению распространения COVID-19 в медицинской организации



При поступлении в приемное отделение медицинской организации пациента с характерными симптомами и данными эпидемиологического анамнеза

- извещение руководителя медицинской организации о выявленном пациенте и его состоянии;
 - решение вопроса об изоляции пациента;
 - медицинский работник должен использовать средства индивидуальной защиты (СИЗ);
 - наблюдение пациента до приезда и передачи его специализированной выездной бригаде скорой медицинской помощи;
 - утилизация СИЗ, обработка рук и обуви, смена комплекта одежды после медицинской эвакуации пациента;
 - рот и горло прополаскивают 70% этиловым спиртом, в нос и в глаза закапывают 2% раствор борной кислоты.
- организация сбора биологического материала медицинских работников и лиц, находившихся с ним в контакте;
 - дезинфекция приемного отделения;
 - в случае подтверждения диагноза COVID-19 в стационаре выявить лиц, имевших контакт с пациентом;
 - медицинские отходы, в т.ч. биологические выделения пациентов, подлежат обязательному обеззараживанию (дезинфекции)/обезвреживанию физическими методами (термические, микроволновые, радиационные и другие);
 - вывоз необеззараженных отходов класса В за пределы территории медицинской организации не допускается.

п. 7.4. Мероприятия по предупреждению распространения COVID-19 в медицинской организации [2]



В медицинских организациях стационарного типа необходимо организовать изоляторы, куда может быть помещен пациент с подозрением на инфекцию, вызванную новым вирусом.

1 В условиях высокой вероятности поступления пациента с новой коронавирусной инфекцией необходимо реализовать следующие мероприятия:

- запрет на посещения пациентов в медицинских организациях стационарного типа;
- запрет посещения медицинских организаций стационарного типа лицами, не являющимися сотрудниками организации;
- остановка и перенос плановой госпитализации;
- проведение 2-кратного в течение суток медицинского осмотра и термометрии всех стационарных пациентов с записью результатов в листе наблюдения;
- обучение и инструктаж медицинских сотрудников по вопросам предупреждения распространения коронавирусной инфекции COVID-19, проведения противоэпидемических мероприятий, использованию СИЗ и мерах личной профилактики;
- разработка порядка действий при выявлении пациента с подозрением на инфекцию, вызванную новым коронавирусом.

2 В случае подтверждения диагноза COVID-19 в стационаре необходимо выявить лиц, имевших контакт с пациентом, среди:

- находившихся в данном учреждении;
- переведенных или направленных (на консультацию, стационарное лечение) в другие медицинские организации, и выписанных;
- медицинских и иных работников (гардероб, регистратура, диагностические, смотровые кабинеты);
- посетителей медицинской организации, а также посетителей, покинувших медицинскую организацию к моменту выявления пациента;
- лиц по месту жительства пациента, работы, учебы.



п. 7.5. Рациональное использование средств индивидуальной защиты в медицинских организациях

Для рационального использования СИЗ рекомендуется:

- ✓ определить перечень лиц, работающих в зонах высокого риска и нуждающихся в использовании СИЗ;
- ✓ оптимизировать процессы с помощью технических и административных мер;
- ✓ использовать дистанционное консультирование для консультирования пациентов и лиц с подозрением на COVID-19;
- ✓ внедрить в практику расширенное использование респираторов* (со степенью не ниже защиты FFP2);
- ✓ респиратор должен правильно использоваться

Организационные меры:

- ✓ обучение персонала принципам правильного использования респираторов;
- ✓ проведение оценки риска;
- ✓ максимальное разобщение потоков для выделения зон низкого и высокого риска;
- ✓ выделение зон отдыха персонала и помещений для офисной работы в максимально изолированных помещениях;
- ✓ выделение более узких групп персонала, который работает в условиях наиболее высокого риска;
- ✓ обязательное круглосуточное применение медицинских масок пациентами;
- ✓ естественная вентиляции в максимально допустимом режиме;
- ✓ исключить использование кондиционеров комнатного типа (сплит-систем).

* респираторы должны быть сертифицированы на соответствие требованиям одного из национальных или международных стандартов: ТР ТС 019/2011 «О безопасности средств индивидуальной защиты», или ГОСТ 12.4.294-2015 или EN 149:2001+A1:2009 «Respiratory protective devices - Filtering half masks to protect against particles»



п. 7.5. Рациональное использование средств индивидуальной защиты в медицинских организациях. Правила повторного использования респиратора*

При дефиците респираторов в медицинской организации возможно введение режима их ограниченного повторного использования с надетой поверх хирургической маской.

Повторное использование респиратора тем же медицинским работником в условиях оказания помощи больным с COVID-19 возможно при выполнении следующих условий:

- ✓ респиратор **физически не поврежден**;
- ✓ респиратор обеспечивает **плотное прилегание к лицу**, исключающее утечку воздуха под полумаску;
- ✓ респиратор **не создает избыточного сопротивления дыханию** из-за повышенной влажности;
- ✓ респиратор **не имеет видимых следов контаминации** биологическими жидкостями.



если предполагается **повторное использование** респиратора, его **маркируют инициалами** пользователя, **дезинфицируют ультрафиолетовым бактерицидным облучением**, дают **полностью высохнуть**;



респираторы **нельзя мыть, механически чистить, обрабатывать дезинфектантами, обеззараживать высокими температурами, паром** и т.д.;



между периодами повторного использования респиратор **должен храниться** в расправленном виде в сухом чистом месте;



после каждого снятия респиратора **маска подлежит утилизации**, а респиратор **может использоваться повторно**.

* Предлагаемые рекомендации по более длительному и повторному использованию СИЗ имеют временный характер на период возможного недостаточного обеспечения СИЗ.



п. 8. Порядок проведения патологоанатомических вскрытий

Все тела умерших от COVID-19 подлежат обязательному патологоанатомическому вскрытию.

Тело умершего пациента транспортируется из отделения, где произошла смерть, непосредственно в патологоанатомическое отделение данной медицинской организации

При формулировке патологоанатомического диагноза следует дифференцировать:

- наступление летального исхода от COVID-19, когда COVID-19 является основным заболеванием (первоначальной причиной смерти);
- наступление летального исхода от других заболеваний.

Оснащение ПАО

- методическая папка с оперативным планом противоэпидемических мероприятий в случае выявления больного COVID-19;
- схема оповещения;
- памятка по технике вскрытия и забора материала для бактериологического исследования;
- функциональные обязанности на всех сотрудников отделения;
- защитная одежда (противочумный костюм II типа);
- укладка для забора материала;
- стерильный секционный набор;
- запас дезинфицирующих средств и емкости для их приготовления;
- защитная одежда.

Патологоанатомическое вскрытие проводят в максимально возможные ранние сроки врачи-патологоанатомы, лаборанты и санитары прошедшие инструктаж, специальное обучение.

Доставка аутопсийного материала для лабораторного исследования в региональное представительство ФБУЗ «Центр гигиены и эпидемиологии» осуществляется в кратчайшие сроки



п. 9.1. Маршрутизация пациентов и лиц с подозрением на COVID-19

Медицинская помощь пациентам с COVID-19 осуществляется в соответствии с приказом Министерства здравоохранения России от 19.03.2020 № 198н «О временном порядке организации работы медицинских организаций в целях реализации мер по профилактике и снижению рисков распространения новой коронавирусной инфекции COVID-19» (в ред. от 15.09.2020) в виде скорой, первичной медико-санитарной и специализированной медицинской помощи в медицинских организациях и их структурных подразделениях, а также в амбулаторных условиях (на дому).

В зависимости от степени тяжести состояния при подтверждении диагноза лечение осуществляют:

- **легкие формы** – медицинские работники амбулаторных медицинских организаций на дому;
- **средней тяжести** – отделении для лечения инфекционных больных медицинской организации;
- **тяжелые формы** – ОРИТ медицинской организации.



Скорая медицинская помощь оказывается выездными бригадами:

- фельдшерскими;
- врачебными;
- специализированными;
- экстренной медицинской помощи территориальных центров медицины катастроф.

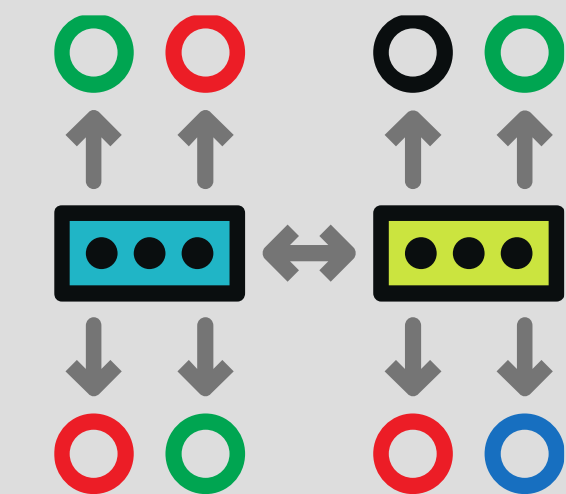
п. 9.2. Порядок организации медицинской помощи



**В целях обеспечения готовности к проведению противоэпидемических мероприятий в случае завоза и распространения COVID-19
медицинским организациям необходимо:**

Иметь оперативный план

первичных противоэпидемических мероприятий
при выявлении больного, подозрительного
на данное заболевание.



Руководствоваться действующими:

- ✓ нормативными документами;
- ✓ методическими документами;
- ✓ санитарным законодательством;
- ✓ региональным Планом санитарно-противоэпидемических мероприятий по предупреждению завоза и распространения новой коронавирусной инфекции, вызванной SARS-CoV-2.



п. 9.2.а. Порядок организации скорой, в том числе скорой специализированной, медицинской помощи.

Руководителям медицинских организаций, оказывающих скорую медицинскую помощь, необходимо обеспечить:

- ✓ запас расходных материалов для отбора проб для проведения лабораторных исследований на наличие COVID-19, дезинфекционных средств и средств индивидуальной защиты;
- ✓ информирование медицинских работников по вопросам профилактики, диагностики и лечения COVID-19;
- ✓ соблюдению мер инфекционной безопасности для выездных бригад скорой медицинской помощи согласно Приложению №13.
- ✓ передачу биологического материала пациентов при необходимости забора биологического материала на этапе СМП (мазки из носо- и ротоглотки) при подозрении на COVID-19 в лаборатории медицинских организаций, имеющих эпидемиологическое заключение на работу с III и IV группами патогенности;
- ✓ указание медицинскими работниками в бланке направления на лабораторное исследование **диагноза «пневмония»** при направлении биологического материала пациентов с внебольничной пневмонией для диагностики COVID-19;
- ✓ системную работу по информированию **населения** о рисках COVID-19, мерах индивидуальной профилактики, необходимости своевременного обращения за медицинской помощью при появлении первых симптомов ОРВИ.



п.9.2.6. Порядок организации медицинской помощи в стационарных условиях

Руководителям медицинских организаций, оказывающих медицинскую помощь в стационарных условиях, необходимо обеспечить:

- ✓ наличие запаса необходимых расходных материалов для отбора биологического материала, проведения лабораторных исследований, дезинфекционных средств и средств индивидуальной защиты (СИЗ), необходимых медицинских изделий;
- ✓ информирование медработников по вопросам профилактики, диагностики и лечения COVID-19, сбора эпидемиологического анамнеза;
- ✓ госпитализацию пациентов с нетипичным течением ОРВИ, внебольничной пневмонией;
- ✓ проведение противоэпидемических мероприятий при выявлении подозрения на COVID-19;
- ✓ прием через приемно-смотровые боксы и (или) фильтр-боксы пациентов с признаками ОРВИ, внебольничных пневмоний и дальнейшую маршрутизацию пациентов в медицинской организации;
- ✓ разделение медработников на лиц, контактировавших с пациентами с симптомами ОРВИ, внебольничной пневмонией, и неконтактировавших;
- ✓ соблюдение режима проветривания, температурного режима, текущей дезинфекции в медицинской организации, использование медработниками СИЗ;
- ✓ проведение обеззараживания воздуха и поверхностей в помещениях;
- ✓ контроль концентрации дезинфицирующих средств в рабочих растворах;
- ✓ увеличение кратности дезинфекционных обработок помещений медицинских организаций;
- ✓ передачу биологического материала от пациентов в лаборатории медицинских организаций с оформлением **Акта приема-передачи**;
- ✓ указание медработниками в бланке направления на лабораторное исследование **диагноза «пневмония»** при направлении биологического материала пациентов с внебольничной пневмонией для диагностики COVID-19;
- ✓ переноса сроков оказания плановой медицинской помощи;
- ✓ госпитализацию пациентов для оказания специализированной медицинской помощи в плановой форме **исключительно при наличии направления на госпитализацию, выданного лечащим врачом**;
- ✓ госпитализацию пациентов с ОРВИ среднетяжелого или тяжелого течения:
 - до получения результатов на наличие COVID-19, в боксы, боксированные палаты (в палаты со шлюзом и санузлом);
 - при наличии отрицательного результата размещать в палатах на 2-4 места;
 - при получении положительного результата перевод в медицинскую организацию определенную для пациентов COVID-19.



п.9.2.г. Порядок организации лабораторного обследования для диагностики COVID-19

Руководителям медицинских организаций, в подчинении которых находятся диагностические лаборатории, необходимо обеспечить:

- ✓ наличие запаса реагентов, тест-систем, расходных материалов для проведения лабораторных исследований, дезинфекционных средств и медицинских изделий, включая для обеспечения эффективной и безопасной работы лаборатории;
- ✓ проведение противоэпидемических мероприятий и соблюдение правил работы с патологическими биологическими агентами II группы опасности;
- ✓ соблюдение температурного режима, текущей дезинфекции в лаборатории, использование работниками лаборатории СИЗ;
- ✓ проведение обеззараживания воздуха и поверхностей в помещениях с использованием бактерицидных облучателей и (или) других устройств для обеззараживания воздуха и (или) поверхностей;
- ✓ контроль концентрации дезинфицирующих средств в рабочих растворах;
- ✓ увеличение кратности дезинфекционных обработок помещений лаборатории;
- ✓ получение биологического материала от пациентов (мазки из носо- и ротоглотки) при подозрении на COVID-19 с оформлением Акта приема-передачи;
- ✓ указание медицинскими работниками в бланке направления на лабораторное исследование диагноза «пневмония» при направлении биологического материала пациентов с внебольничной пневмонией для диагностики COVID-19;
- ✓ медицинское наблюдение (ежедневная термометрия) и лабораторное тестирование сотрудников лаборатории в соответствии с требованиями.



п.9.3. Особенности эвакуационных мероприятий и общие принципы госпитализации больных или лиц с подозрением на COVID-19*

Госпитализация пациента осуществляется в медицинские организации имеющие мельцеровские боксы, либо в перепрофилируемые под специализированные учреждения.

Требования к медицинской организации:

- ✓ наличие неснижаемого запаса СИЗ персонала;
- ✓ наличие укладки для забора биологического материала у больного (подозрительного);
- ✓ наличие укладки со средствами экстренной профилактики медицинских работников;
- ✓ наличие месячного запаса дезинфицирующих средств и аппаратуры;
- ✓ наличие тест-систем для лабораторной диагностики в случае выявления лиц с подозрением на коронавирусную инфекцию;
- ✓ наличие медицинского персонала, обученного действиям при выявлении больного (подозрительного на) COVID-19.

При наличии нескольких медицинских организаций, соответствующих минимальным требованиям, больных с тяжелыми тяжёлыми формами заболевания целесообразно направлять в организации обладающими всеми технологиями респираторной поддержки, эfferентной и упреждающей противовоспалительной терапии.

*Требования к работе в инфекционных стационарах, изоляторах и обсерваторах в очагах заболеваний указаны в СП 1.3.3118-13 «Безопасность работы с микроорганизмами I-II групп патогенности (опасности)».



п. 9.4. Порядок госпитализации в медицинские организации пациентов в зависимости от степени тяжести заболевания*

Койки для пациентов средней тяжести:

- I. Пациенты на амбулаторном лечении, при сохранении температуры тела $\geq 38,5^{\circ}\text{C}$ в течение 3 дней.
- II. Пациенты вне зависимости от тяжести состояния:
 - 1) пациенты, относящиеся к группе риска;
 - 2) пациенты, проживающие в общежитии, многонаселенной квартире, с лицами старше 65 лет, с лицами, страдающими хроническими заболеваниями бронхолегочной, сердечно-сосудистой и эндокринной систем при двух из критериев:
 - а) $\text{SpO}_2 \geq 95\%$ (обязательный критерий);
 - б) $T < 38^{\circ}\text{C}$;
 - в) ЧДД ≤ 22 .

Койки для пациентов в тяжелом состоянии, не требующих ИВЛ:

1. Пациенты средней тяжести при наличии 2 критериев:
 - а) насыщение крови кислородом по данным пульсоксиметрии $< 95\%$;
 - б) $T \geq 38^{\circ}\text{C}$;
 - в) частота дыхательных движений > 22 ;
 - г) наличие признаков пневмонии с распространенностью изменений в обоих легких более 25%.

Койки для пациентов, находящихся в крайне тяжелом состоянии, требующих ИВЛ:

- а) нарушение сознания;
- б) $\text{SpO}_2 < 92\%$ (на фоне кислородотерапии);
- в) ЧДД > 35 .

Койки с НИВЛ:

- Пациенты в тяжелом состоянии при наличии 2 критериев*:
- а) $\text{SpO}_2 \leq 93\%$;
 - б) $T \geq 39^{\circ}\text{C}$;
 - в) ЧДД ≥ 30 .

Дополнительными признаками нахождения пациента в тяжелом состоянии являются снижение уровня сознания, ажитация, нестабильные гемодинамические показатели (системическое артериальное давление < 90 мм рт. ст., диастолическое артериальное давление < 60 мм рт. ст.).

Пациенты в возрасте до 18 лет госпитализируются при наличии одного из критериев:

- а) $T > 39,0^{\circ}\text{C}$ в день обращения или $T > 38^{\circ}\text{C}$ в течение 5 дней и больше;
- б) дыхательная недостаточность;
- в) тахикардия у детей более 20% от возрастной нормы;
- г) наличие геморрагической сыпи;
- д) наличие любого из следующих экстренных и неотложных признаков: судороги; шок; тяжелая дыхательная недостаточность; тяжелое обезвоживание; угнетение сознания (сонливость) или возбуждение;
- е) наличие тяжелых фоновых заболеваний;
- ж) невозможность изоляции при проживании с лицами, относящими к группе риска;
- з) отсутствие условий для лечения на дому или гарантий выполнения рекомендаций.

* Госпитализация осуществляется с учетом требований, предусмотренных приказом Минздрава России от 19.03.2020 № 198н ред. от 15.09.2020



Временный порядок приема пациентов в организации, оказывающие специализированную медицинскую помощь или санаторно-курортное лечение

Временный порядок приема пациентов организациями, оказывающими специализированную, в том числе высокотехнологичную, медицинскую помощь в плановой форме

Руководители органов исполнительной власти субъектов РФ в сфере охраны здоровья:

1. Обеспечивают корректировку и утверждение схем маршрутизации пациентов для оказания специализированной, в том числе высокотехнологичной, медицинской помощи в плановой форме в медицинские организации, осуществляющие медицинскую помощь в стационарных условиях.
2. Обеспечивают проведение лабораторного исследования перед плановой госпитализацией биологического материала пациента на наличие COVID-19 методом амплификации нуклеиновых кислот на догоспитальном этапе (не ранее 7 календарных дней до поступления).

Руководители медицинских организаций обеспечивают проведение:

- а) приема (осмотра) врачом-терапевтом (для детей педиатра);
- б) бесконтактной термометрии;
- в) пульсоксиметрии;
- г) при наличии медицинских показаний:
 - обзорной рентгенографии легких или компьютерной томографии легких;
 - лабораторного исследования биологического материала пациента на COVID-19 (допускается применение экспресс-тестов).

Прием в медицинские организации и иные организации, осуществляющие санаторно-курортное лечение на санаторно-курортное лечение осуществляется на основании:

- документов, предусмотренных Порядком организации санаторно-курортного лечения *;
- справки (заключения) врача-специалиста** об отсутствии контакта с больными инфекционными заболеваниями в течение предшествующих 14 календарных дней, выданной не позднее, чем за 3 календарных дня до отъезда;

Руководители санаторно-курортных организаций при поступлении обеспечивают проведение пациентам и сопровождающим лицам:

- термометрии бесконтактным методом;
- пульсоксиметрии;
- осмотра врачом-терапевтом/врачом-педиатром.

Руководители органов исполнительной власти субъектов РФ в сфере охраны здоровья и руководители санаторно-курортных организаций:

1. Обеспечивают маршрутизацию пациентов и сопровождающих лиц с симптомами ОРВИ и внебольничной пневмонией в медицинские организации
2. Осуществляют предоставление информации о пациенте и контактировавших с ним лицах в информационный ресурс учета информации в целях предотвращения распространения (COVID-19).

* Приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 5 мая 2016 г. № 279н «Об утверждении Порядка организации санаторно-курортного лечения» (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 21 июня 2016 г., регистрационный № 42580)

** врача-эпидемиолога или врача-педиатра/врача-терапевта/врача общей практики (семейного врача)



п. 9.5. Основные принципы оказания **медицинской помощи в амбулаторных условиях** пациентам с установленным диагнозом COVID-19.*

Медицинская помощь пациенту с положительным результатом теста на COVID-19

Амбулаторное лечение:

- ✓ при легком течении заболевания или отсутствии клинических проявлений;
- ✓ пациент должен быть проинформирован о возможных способах **обращения за медицинской помощью при ухудшении состояния**;
- ✓ лица, проживающие с пациентом должны быть проинформированы о необходимости **временного проживания в другом месте**;
- ✓ необходимо оформить **согласие на оказание медицинской помощи в амбулаторных условиях** и соблюдение режима изоляции;
- ✓ пациент и лица, проживающие с ним, должны быть **проинформированы об ответственности** за нарушение санитарно-эпидемиологических правил;
- ✓ **обеспечены информационными материалами** по вопросам ухода за пациентами и общими рекомендациями по защите от инфекций, передающихся воздушно-капельным и контактным путем.

Подлежат госпитализации пациенты:

- ! у которых есть один или оба признака:
ЧДД в мин 22 и более, SpO₂ менее 93%;
- ! при легком течении заболевания, при **возрасте более 65 лет** и/или относящимися к группам риска;
- ! **совместно проживающие** с лицами, относящимися к группам риска и невозможности их отселения;
- ! при легком течении заболевания **у детей относящихся к группе риска** при наличии у них симптомов острых респираторных вирусных инфекций;
- ! **беременные.**

*Алгоритм действий медицинских работников, оказывающих медицинскую помощь в амбулаторных условиях, в том числе на дому, пациентам с острыми респираторными вирусными инфекциями представлен в приложении 14.



п. 9.6. Меры предосторожности для обеспечения безопасности медицинского персонала при оказании экстренной хирургической помощи

Процедуры, потенциально опасные в отношении образования аэрозолей с COVID-19:

- ✓ эндоскопия верхних отделов ЖКТ, подразумевающая открытую аспирацию содержимого верхних дыхательных путей;
- ✓ хирургические операции с использованием высокоскоростных устройств (пилы и пр.);
- ✓ некоторые экстренные стоматологические манипуляции (например, высокоскоростное сверление);
- ✓ неинвазивная вентиляция, например, двухуровневая вентиляция с положительным давлением в дыхательных путях и непрерывная вентиляция с положительным давлением в дыхательных путях, вентиляция высокочастотными колебаниями;
- ✓ стимуляция отхождения мокроты;
- ✓ высокопоточная назальная оксигенация.

Защита медицинского персонала в операционных:

- ! использование дополнительных СИЗ:
 - защитные очки;
 - маска FFP2/3 (в т. ч. маска с защитным козырьком);
 - защитная одежда (комбинезон).
- ! максимальная вентиляция в операционной;
- ! тщательная очистка и дезинфекция всего оборудования, в.ч. лапароскопических, эндоскопических стоек и хирургических консолей.

Н.В! Для пациентов с подозрительным или подтвержденным случаем COVID-19 любую из этих процедур только в случае крайней необходимости.



п.10. Правила формулировки диагноза, кодирования по мкб-10 и учет пациентов с COVID-19 в информационном ресурсе

В целях сбора сведений информации о пациентах с новой коронавирусной инфекцией, а также лицах с пневмонией, разработана информационная система*, которая размещена по адресу: <https://covid.egisz.rosminzdrav.ru>

Сведения направляются в установленные сроки:

- в течение 2 ч с момента установления диагноза COVID-19 или госпитализации пациента с признаками пневмонии;
- в течение 2 ч с момента получения результатов лабораторных исследований.

Указываются сведения о пациенте:

- дата появления клинических симптомов;
- диагноз (указывается код по МКБ-10);
- дата постановки диагноза;
- наличие сопутствующих заболеваний;
- наличие беременности;
- сведения о вакцинации (грипп и пневмококковая инф.).

Необходимо ежедневно обновлять информацию

- сведения о проводимом лечении:
 - противовирусное лечение;
 - респираторная поддержка (ИВЛ, ЭКМО);
- уровень сатурации кислорода в крови;
- тяжесть течения заболевания.

В случае смерти пациента

1. в течение суток заполняется раздел «Заключительный клинический диагноз»;
2. в течение суток с момента проведения вскрытия заполняется раздел «предварительный патологоанатомический (судебно-медицинский) диагноз»;
3. «медицинское свидетельство о смерти»;
4. после завершения патологоанатомического или судебно-медицинского исследования заполняется раздел «заключительный патологоанатомический (судебно-медицинский) диагноз»;
5. внесение изменений в поля «Медицинского свидетельства о смерти» (при необходимости в случае оформления взамен), приложить скан-копию медицинского свидетельства о смерти.

*Для получения доступа к информационному ресурсу необходимо направить заявку на предоставление доступа по форме, приведенной в инструкции на адрес электронной почты egisz@rt-eu.ru.



п.10. Правила формулировки диагноза, кодирования по МКБ-10 и учет пациентов с COVID-19 в информационном ресурсе

Примерные формулировки нозологических компонентов диагнозов, связанных с COVID-19:

— COVID-19 положительный результат теста на вирус **U07.1**

— COVID-19, вирус не идентифицирован **U07.2**

— COVID-19
Подозрение на COVID-19 **U07.1**

Подозрение на COVID-19, тест не проведен **U07.2**

Подозрение на COVID-19, исключенное
отрицательным результатом теста на вирус **Z03.8**

Наблюдение при подозрении на COVID-19 **Z03.8**

Носительство возбудителя COVID-19 **Z22.8**

Контакт с больным COVID-19 **Z20.8**

Скрининговое обследование с целью
выявления COVID-19 **Z11.5**

Изоляция **Z29.0**

Формулирование всех видов посмертных диагнозов в случаях, связанных с COVID-19, оформление свидетельства, кодирование и выбор первоначальной причины смерти производятся по единым правилам

Примеры формулировки диагнозов и кодирование COVID-19 по МКБ-10

Пример 1

Основное заболевание:

COVID-19 **U07.1**

Осложнения:

- долевая пневмония;
- дыхательная недостаточность;
- отек легких;
- острый инфаркт миокарда задней стенки левого желудочка;
- мерцание предсердий.

Сопутствующие заболевания:

сахарный диабет 2 типа с почечными осложнениями.

Пример 2

Основное заболевание:

острая язва желудка с кровотечением **K25.0**

Осложнения:

- желудочное кровотечение;
- острая постгеморрагическая анемия;
- сердечная недостаточность.

Сопутствующие заболевания:

COVID-19.



п.10. Правила формулировки диагноза, кодирования по МКБ-10 и учет пациентов с COVID-19 в информационном ресурсе

Примеры оформления заключительных посмертных диагнозов и медицинских свидетельств о смерти

Пример 3

Заключительный диагноз:

Основное заболевание:

COVID-19

Осложнения:

- двухсторонняя долевая пневмония;
- острый респираторный дистресс-синдром;
- дыхательная недостаточность.

Сопутствующие заболевания:

- постинфарктный кардиосклероз;
- гипертензивная болезнь сердца с сердечной недостаточностью.

U07.1

Пример 4

Заключительный диагноз:

Основное заболевание:

COVID-19 с положительным лабораторным тестом

U07.1

Осложнения:

- левосторонняя долевая пневмония;
- сепсис;
- дыхательная недостаточность.

Сопутствующие заболевания:

- болезнь, вызванная ВИЧ, с туберкулезом и саркомой Капоши.

19. Причины смерти	Приблизительный период времени между началом патол. процесса и смертью	Код МКБ-10 первоначальной и внешней причины смерти
I а) <u>Острый респираторный дистресс-синдром</u> болезнь или состояние, непосредственно приведшее к смерти	1 сут.	J 8 0 . X
б) <u>Долевая пневмония</u> патологическое состояние, которое привело к возникновению вышеуказанной причины	10 дней	J 1 8 . 1
в) <u>COVID-19</u> первоначальная причина смерти указывается последней	14 дней	U 0 7 . 1
г) внешняя причина при травмах и отравлениях		
II. Прочие важные состояния, способствовавшие смерти, но не связанные с болезнью или патологическим состоянием, приведшим к ней, включая употребление алкоголя, наркотических средств, психотропных и других токсических веществ, содержание их в крови, а также операции (название, дата)		
Постинфарктный кардиосклероз Гипертоническая болезнь сердца с сердечной недостаточностью	10 лет 12 лет	I25.8 I11.0

19. Причины смерти	Приблизительный период времени между началом патол. процесса и смертью	Код МКБ-10 первоначальной и внешней причины смерти
I а) <u>Сепсис</u> болезнь или состояние, непосредственно приведшее к смерти	2 сут.	A 4 1 . 9
б) <u>Долевая пневмония</u> патологическое состояние, которое привело к возникновению вышеуказанной причины	10 дней	J 1 8 . 1
в) <u>COVID-19, положительный лабораторный тест</u> первоначальная причина смерти указывается последней	12 дней	U 0 7 . 1
г) внешняя причина при травмах и отравлениях		
II. Прочие важные состояния, способствовавшие смерти, но не связанные с болезнью или патологическим состоянием, приведшим к ней, включая употребление алкоголя, наркотических средств, психотропных и других токсических веществ, содержание их в крови, а также операции (название, дата)		
Болезнь, вызванная ВИЧ, с туберкулезом и саркомой Капоши	2 года	B22.7

Приложение 1 **Рекомендации по формулировке заключения
(КТ исследование лёгких)**



Признаки патологии при КТ

Типичная картина

- многочисленные двухсторонние субплевральные уплотнения легочной ткани по типу «матового стекла»;
- в том числе с консолидацией и/или с симптомом «бульжной мостовой»;
- многочисленные двусторонние округлые участки уплотнения по типу «матового стекла» в глубине легочной ткани;
- в том числе в сочетании с консолидацией и/или симптомом «бульжной мостовой»;
- участки уплотнения легочной ткани в виде сочетания «матового стекла» и консолидации с симптомом «обратного ореола» как признаки организующейся пневмонии.

Неопределенная картина

- участки «матового стекла» преимущественно прикорневой локализации;
- мелкие участки «матового стекла» без типичного (периферического) распределения, не округлой формы;
- односторонние участки «матового стекла» в пределах одной доли, в сочетании с консолидацией или без нее.

Нетипичная картина

- консолидация доли (сегмента);
- очаги (в том числе симптом «дерево в почках»);
- объемные образования;
- полости в легких и в участках консолидации;
- равномерное утолщение междольковых перегородок с жидкостью в плевральных полостях (картина отека легких);
- субплевральные ретикулярные (сетчатые) изменения;
- лимфаденопатия без изменений в легких.

Нормальная картина

Возможная формулировка в заключении:

Высокая вероятность пневмонии COVID-19, с учетом клинической картины имеются типичные КТ признаки заболевания.

Схожие изменения могут встречаться при других вирусных пневмониях, а также при болезнях соединительной ткани, быть связанными с токсическими действиями лекарств или иметь другую этиологию.

Средняя (неопределенная) вероятность пневмонии COVID-19

Выявленные изменения могут быть проявлением COVID-19 пневмонии, но они неспецифичны и могут встречаться при других заболеваниях легких (указать каких, если возможно. Например, сердечная недостаточность, бактериальная пневмония и др.) Следует осторожно интерпретировать результаты КТ у пациентов с хроническим сопутствующими заболеваниями, при которых высока вероятность появления изменения в грудной полости (ИБС, онкологические заболевания, патология почек и др.).

Альтернативный диагноз

Выявленные изменения нехарактерны для COVID-19 пневмонии. Следует рассмотреть возможность других заболеваний и патологических состояний (указать каких, если возможно - туберкулез, рак легкого, бактериальная пневмония и др.).

Нет признаков пневмонии или других патологических изменений*

*Следует иметь в виду, что на начальных стадиях болезни (1-5 дней) результаты КТ могут быть негативными. Нормальная КТ картина не исключает COVID-19 инфекции и не является ограничением в проведении иммунологических (ПЦР) тестов



Динамика процесса

Начальные проявления в первые дни заболевания

- субплевральные участки уплотнения по типу «матового стекла» с консолидацией или без нее, с утолщением перегородок (симптом «бульжной мостовой») или без них;
- участки уплотнения по типу «матового стекла» окружной формы перибронхиального расположения, с консолидацией или без, с утолщением перегородок (симптом «бульжной мостовой») или без них;
- сочетание участков «матового стекла» и консолидации с симптомом «обратного ореола» и других признаков организующейся пневмонии;
- расположение изменений двухстороннее, преимущественно периферическое.

Положительная динамика изменений (стабилизация)

- преобразование участков «матового стекла» в уплотнения по типу консолидации (нарастание плотности измененных участков легочной ткани) без видимого увеличения объема (протяженности) поражения легких;
- формирования картины организующейся пневмонии;
- уменьшение размеров уплотненных участков в легочной ткани.

Отрицательная динамика изменений (прогрессирование)

- увеличение размеров (протяженности, объема) имевшихся участков уплотнения по типу «матового стекла»;
- появление новых участков «матового стекла»;
- слияние отдельных участков «матового стекла» в более крупные уплотнения вплоть до субтотального поражения легких;
- выраженность участков «матового стекла» по-прежнему значительно преобладает над консолидацией.

Признаки

Типичная картина

Нарастание изменений

Появление новых признаков других патологических процессов

- левожелудочковая недостаточность (гидростатический кардиогенный отек легких, двухсторонний плевральный выпот);
- респираторный дистресс-синдром (отек легких);
- бактериальная пневмония (новые локальные участки консолидации, левосторонний плевральный выпот);
- абсцесс легкого и множественные септические эмболии;
- пневмоторакс и пневмомедиастинум;
- тромбоэмболия мелких ветвей легочной артерии (в т.ч. при снижении сатурации на фоне стабильной рентгенологической картины – может потребоваться КТ ОГК с контрастированием);
- другие.



Динамика процесса	Признаки
Картина респираторного дистресс-синдрома	<p>Обычно характерны</p> <ul style="list-style-type: none">• двухсторонние субтотальные уплотнения легочной ткани по типу консолидации и «матового стекла»;• расположение в средних и верхних отделах легких;• вздутие базальных сегментов;• градиент уплотнений в зависимости от положения пациента (на спине, на животе);• симптом воздушной бронхографии;• увеличение объема поражения 50% за 24–48 часов на фоне дыхательных нарушений;• жидкость в плевральных полостях (гидроторакс). <p>Обычно не характерны (при отсутствии недостаточности кровообращения)</p> <ul style="list-style-type: none">• линий Керли, перибронхиальных муфт;• расширения левых камер сердца, сосудистой ножки сердца;• уменьшение размеров участков консолидации и «матового стекла» (картины организующейся пневмонии);• длительность существования изменений в легких может существенно превышать сроки клинических проявлений инфекции;
Разрешение	<ul style="list-style-type: none">• наличие остаточных уплотнений в легочной ткани не влияет на длительность терапии инфекционного заболевания и не является показанием к ее продолжению в отсутствии клинических проявлений острого воспалительного процесса;• допустимы новые зоны «матового стекла» не более 25% поперечного размера гемиторакса.

Приложение 1.6 Иллюстрации к вероятностной классификации изменений легких при COVID 19 пневмонии по данным КТ и рентгенографии



Все выявленные изменения должны трактоваться с учетом эпидемиологической ситуации (эпидемия COVID) и клинико-лабораторными данными. Нормальная и/или почти нормальная картина при КТ, и особенно, рентгенографии, может отмечаться у пациентов с COVID-19 на начальной стадии болезни (1-5 дней заболевания, до развития пневмонии) или у бессимптомных носителей вируса, которые могут быть источником заражения других людей.

Б.1 РЕНТГЕНОГРАФИЯ ГРУДНОЙ КЛЕТКИ

Типичная картина. Высокая вероятность COVID-пневмонии



Множественные периферические затемнения в нижних долях легких, на их фоне имеются округлые тени



Б.1 РЕНТГЕНОГРАФИЯ ГРУДНОЙ КЛЕТКИ

Типичная картина. Высокая вероятность COVID-пневмонии



**Множественные
периферические округлые
затемнения
в нижних долях легких,
сливающиеся между собой**



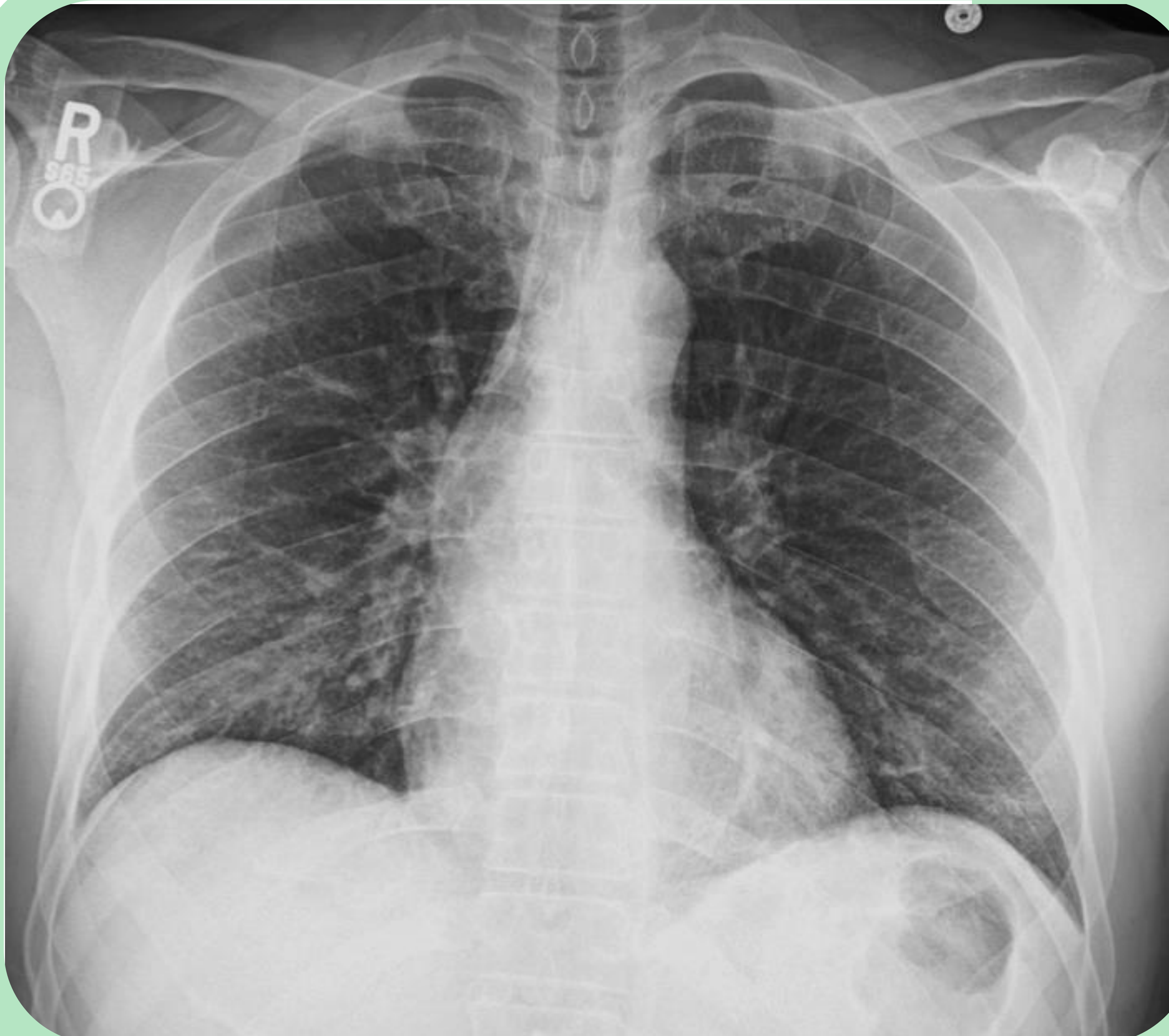
Неопределенная картина. Средняя вероятность COVID-пневмонии



Диффузные затемнения в легочных полях, равномерно распределенные по легким без преобладающей периферической локализации



Нетипичная картина. Низкая вероятность COVID-пневмонии



Усиление легочного рисунка с обеих сторон, повышение плотности стенок бронхов



Б.2 КОМПЬЮТЕРНАЯ ТОМОГРАФИЯ ГРУДНОЙ КЛЕТКИ

Типичная картина. Высокая вероятность COVID-пневмонии

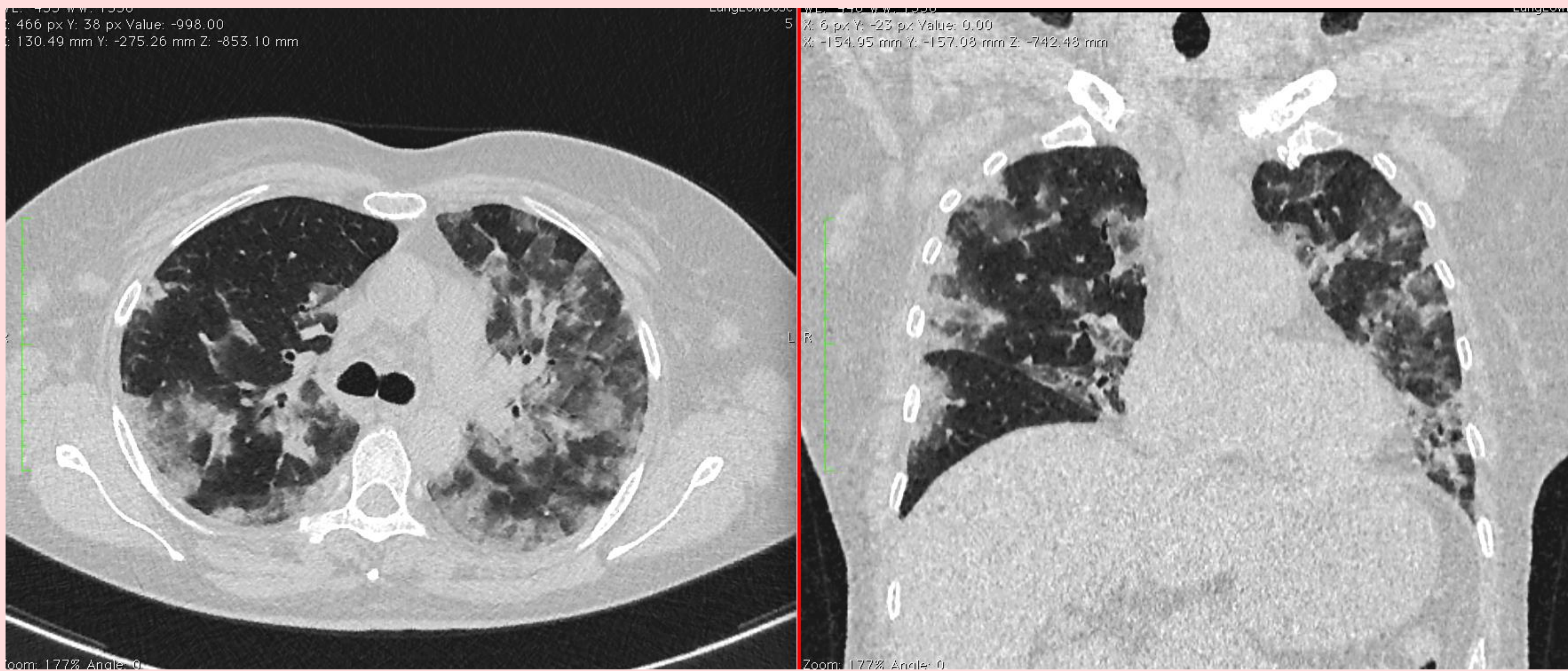


Многочисленные выраженные двухсторонние субплевральные уплотнения легочной ткани по типу «матового стекла»



Б.2 КОМПЬЮТЕРНАЯ ТОМОГРАФИЯ ГРУДНОЙ КЛЕТКИ

Типичная картина. Высокая вероятность COVID-пневмонии

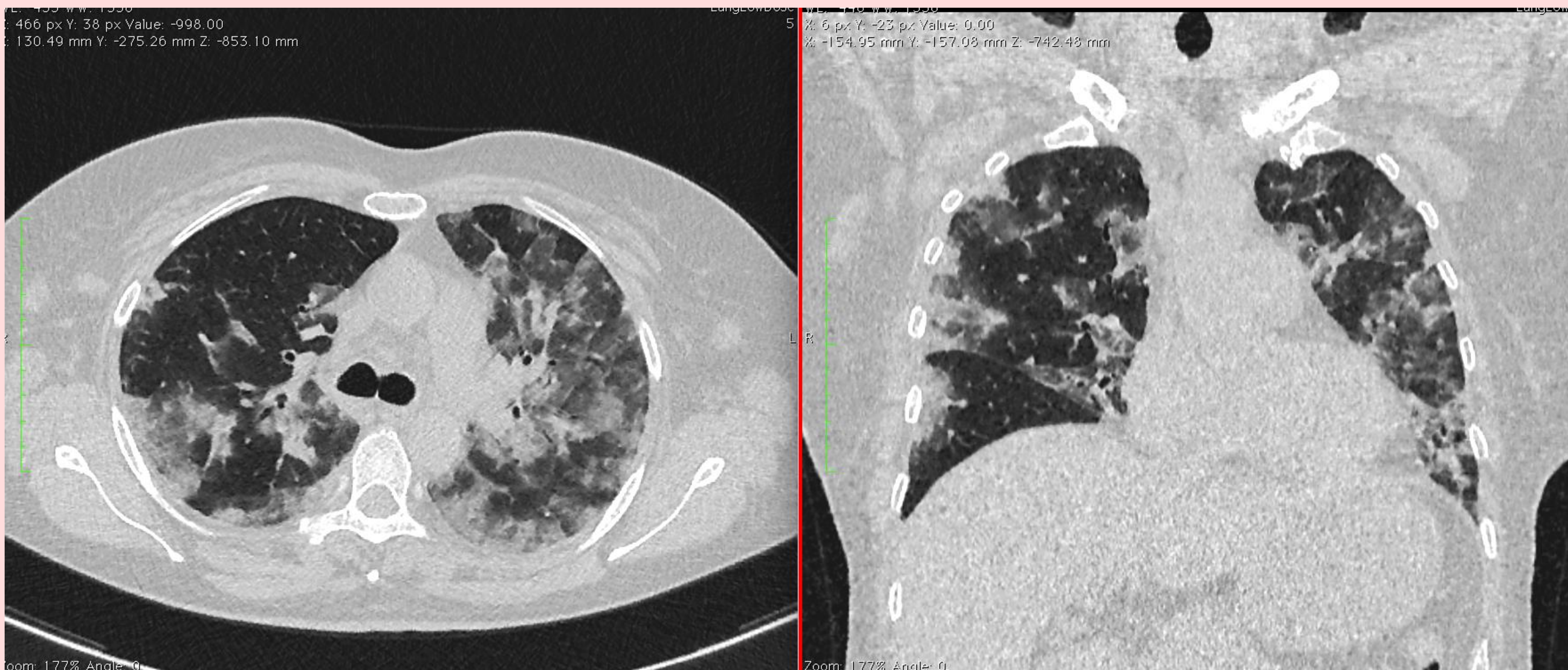


Участки уплотнения по типу «матового стекла» округлой формы периферического и перибронхиального расположения, с консолидацией

Приложение 1.6 **Иллюстрации к вероятностной классификации изменений легких при COVID 19 пневмонии по данным рентгенографии [3]**



Типичная картина. Высокая вероятность COVID-пневмонии

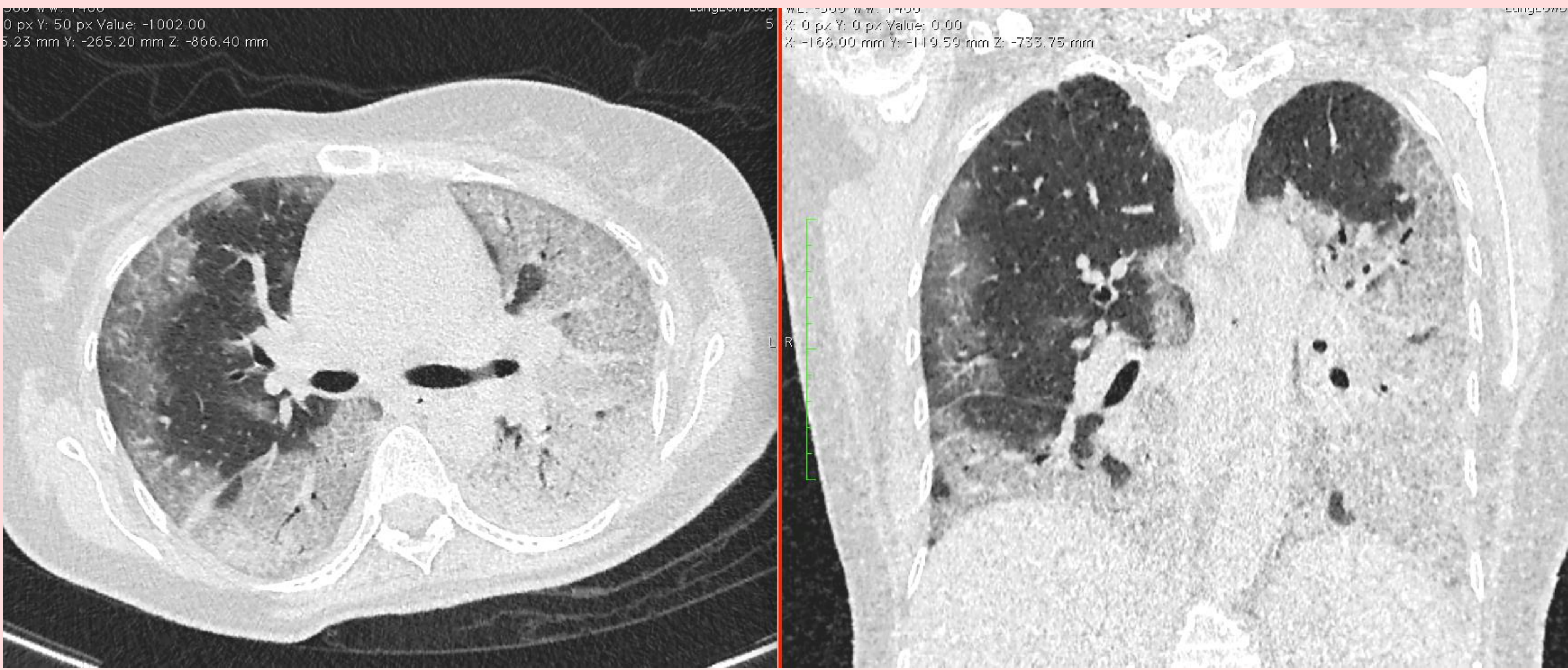


**Множественные округлые участки уплотнения по типу «матового стекла» округлой формы
периферического и перибронхиального расположения**

Приложение 1.6 **Иллюстрации к вероятностной классификации изменений легких при COVID 19 пневмонии по данным рентгенографии [4]**



Типичная картина. Высокая вероятность COVID-пневмонии

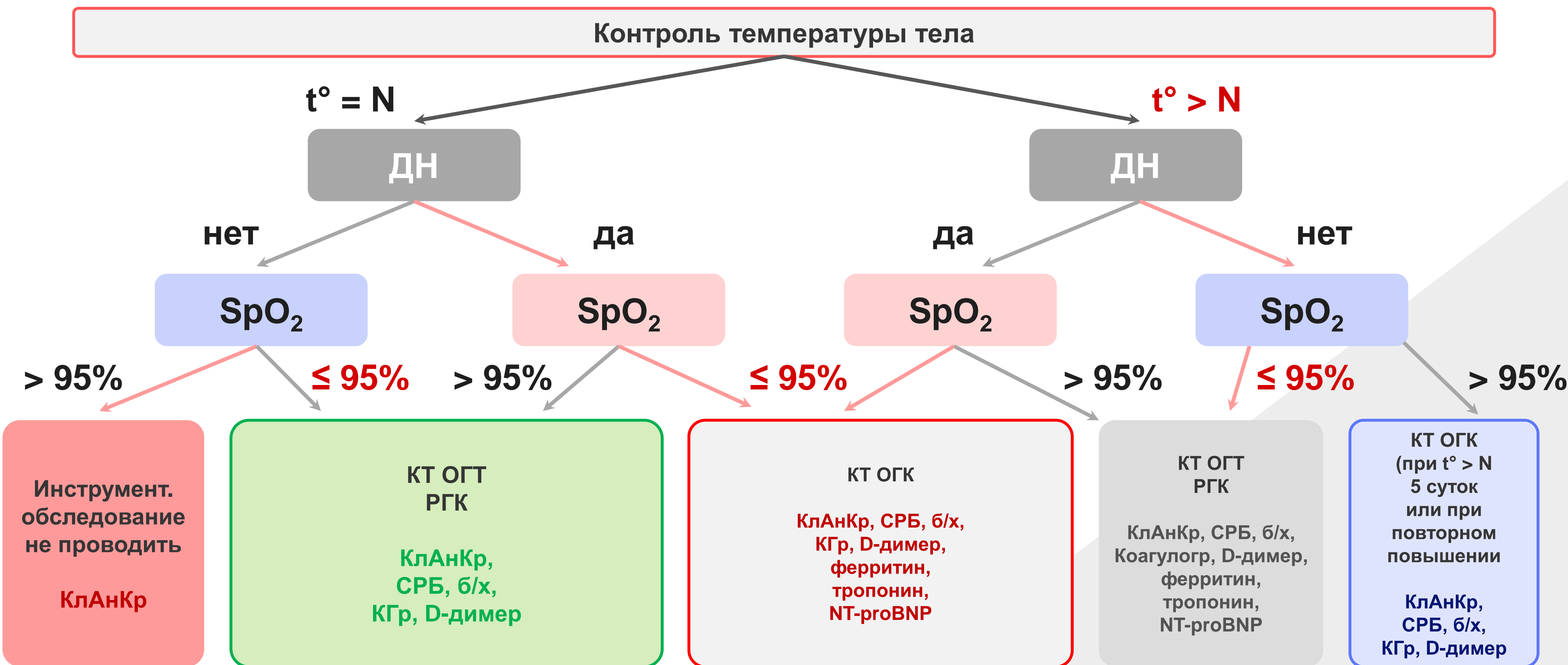


Двухсторонние, преимущественно периферические, субплевральные уплотнения легочной ткани по типу «матового стекла» с утолщением перегородок (симптом «бульжной мостовой»)

Приложение 2-1 **Лабораторный и инструментальный мониторинг
у больных с COVID-19 или подозрением на COVID-19**



Пациент с COVID-19/ Подозрением на COVID-19



ДН – дыхательная недостаточность; **КТ ОГТ** – компьютерная томография органов грудной клетки;
РГК – рентген грудной клетки; **КлАнКр** – клинический анализ крови;
СРБ – С-реактивный белок; **б/х** – биохимический анализ крови; **КГр** – коагулограмма.
(Протромбиновое время, АЧТВ, фибриноген)

Приложение 2-2 **Лабораторный мониторинг** пациентов с COVID-19
или с подозрением на COVID-19 **в зависимости от тяжести состояния**



Лёгкое течение

Амбулаторное
лечение

Клинический анализ крови
Биохимические исследования
по показаниям

**Среднетяжелое
течение**

Госпитализация

Клинический анализ крови 1 раз в 2-3 дня
Биохимические исследования 1 раз в 2-3 дня
Контроль гемостаза 1 раз далее по показаниям
СРБ, ИЛ-6, ферритин при поступлении
(повтор по показаниям)

Тяжелое течение

Госпитализация
в ОРИТ

Клинический анализ крови ежедневно и по показаниям
Биохимические исследования ежедневно и по показаниям
Контроль гемостаза ежедневно и по показаниям
СРБ, ИЛ-6, ферритин, прокальцитонин,
NT-proBNP/BNP в динамике

Приложение 6 **Лекарственные взаимодействия антитромботических и препаратов с препаратами для лечения пациентов с COVID-19**



Препарат	Фавипиравир	Гидроксихлорохин	Тоцилизумаб, сарилумаб	Барицитиниб	Дексаметазон	Азитромицин
Аценокумарол	↔	↔	↓	↔	↑	Нет данных
Апиксабан	↔	↑	↓	↔	↓	Нет данных
Аспирин	↔	↔	↔	↔		↔
Клопидогрел	↔	↔*	↓	↔		↔
Дабигатран	↔	↑	↔	↔	↓	↑
Дипиридамол	↔	↔	↔	↔		Нет данных
Эноксапарин	↔	↔	↔	↔		↔
Фондапаринукс	↔	↔	↔	↔		↔
НФГ	↔	↔	↔	↔		↑
Празугрел	↔	↔	↓	↔		↔
Ривароксабан	↔	↑	↓	↔	↓	↑
Стрептокиназа	↔	↔	↔	↔		↔
Тикагрелор	↔	↔	↓	↔		↔
Варфарин	↔	↔	↓	↔	↑	↑

↑

повышает экспозицию антитромботического препарата

↓

снижает экспозицию антитромботического препарата

↔

не влияет на экспозицию антитромботического препарата

Препараты не следует назначать одновременно

Препараты могут потенциально взаимодействовать, может потребоваться коррекция дозы и мониторирование

Препараты слабо взаимодействуют

Препараты не взаимодействуют

Приложение 7 **Список возможных к назначению лекарственных средств (у взрослых)**



Препарат (МНН)	Формы выпуска	Схемы назначения	Противопоказания, особые указания, побочные эффекты
Фавипиравир	Таблетки	<p>Для пациентов массой тела менее 75 кг: по 1600 мг 2 раза в сутки в 1-й день и далее по 600 мг раза в сутки во 2-10-й дни.</p> <p>Для пациентов массой тела от 75 кг до 90 кг (включительно): по 2000 мг 2 раза в сутки в 1-й день и далее по 800 мг 2 раза в сутки во 2-10-й дни.</p> <p>Для пациентов массой тела более 90 кг по 2400 мг 2 раза в сутки в 1-й день и далее по 1000 мг 2 раза в сутки во 2-10-й дни.</p>	<p>Повышенная чувствительность к фавипиравиру</p> <p>Тяжелая печеночная недостаточность</p> <p>СКФ < 30 мл/мин</p> <p>Беременность или планирование беременности во время приема препарата и в течение 7 дней после его окончания (женщинам и мужчинам необходимо использовать наиболее эффективные методы контрацепции при половых контактах, например, презерватив со спермицидом)</p> <p>Период грудного вскармливания</p> <p>Детский возраст до 18 лет</p> <p>С осторожностью: У пациентов с подагрой и гиперурикемией в анамнезе, у пожилых пациентов, пациентов с печеночной недостаточностью легкой и средней степени тяжести, пациентов с почечной недостаточностью средней степени тяжести (СКФ < 60 мл/мин и ≥ 30 мл/мин). Может применяться как в амбулаторной практике, так и в стационаре.</p>

Приложение 7 **Список возможных к назначению лекарственных средств (у взрослых) [2]**



Препарат (МНН)	Формы выпуска	Схемы назначения	Противопоказания, особые указания, побочные эффекты
Гидрокси-хлорохин	Таблетки	400 мг в первый день (200 мг 2 раза в сутки), далее 200 мг в сутки (100 мг 2 раза в сутки), в течение 6-8 дней	С осторожностью Пациентам с удлиненным интервалом QT, нарушением сердечного ритма (особенно в сочетании с макролидом) Пациентам с почечной и печеночной недостаточностью, гепатитом При перенесенных гематологических заболеваниях При псориазе Противопоказан пациентам с ретинопатией; беременным женщинам Часто вызывает нарушение сна, анорексию, тромбоцитопению, головную боль.
Азитромицин	Таблетки	250 мг per os или в/в 1 раз в сутки в течение 5 дней	Часто вызывает нарушения зрения, слуха, диарею, боли в животе, артриты, лимфопению, сыпь. Противопоказан при тяжелой печеночной и/или почечной недостаточности, при беременности.
	Лиофилизат		С осторожностью пациентам с удлиненным интервалом QT при совместном назначении терфенадина, варфарина, дигоксина.
Рекомбинантный ИФН-α	Раствор	По 3 капли в каждый носовой ход (3000 МЕ) 5 раз в день в течение 5 дней	
Умифеновир	Капсулы	по 200 мг 4 раза в день в течение 5-7 дней	Противопоказан при беременности

Препараты упреждающей противовоспалительной терапии COVID-19



Препарат (МНН)	Формы выпуска	Схемы назначения	Противопоказания
Барицитиниб	Таблетки	4 мг 1 р/сут в течение 7-14 дней	Сепсис , подтвержденный патогенами, отличными от COVID-19 Лимфопения < $0,5 \cdot 10^9/\text{л}$, Нейтропения < $1 \cdot 10^9/\text{л}$, Гемоглобин < 8 г/дл, Клиренс креатинина < 30 мл/мин, Тяжелая печеночная недостаточность /если есть подозрение на лекарственное повреждение печени, Активный гепатит В, С , Активный туберкулез , ТВГ/ТЭЛА в анамнезе
Тофацитиниб		10 мг 2 р/сут в течение 7-14 дней	С осторожностью: возраст старше 75 лет, прием ЦОГ-2 ингибиторов

Препараты упреждающей противовоспалительной терапии COVID-19 [2]



Препарат (МНН)	Формы выпуска	Схемы назначения	Противопоказания
Олокизумаб	Раствор для подкожного введения	160 мг/мл – 0,4 мл подкожно однократно.	
Левилимаб		324 мг (два преднаполненных шприца по 162 мг/0,9 мл) подкожно однократно.	
Тоцилизумаб	Концентрат для приготовления раствора для инфузий	<p>4-8 мг/кг/введение</p> <p>400 мг разводят в 100 мл 0,9% раствора NaCl, вводят внутривенно капельно в течение 60 минут.</p> <p>Вводить не более 800 мг.</p> <p>При недостаточном эффекте повторить введение через 12 ч*.</p>	Сепсис , подтвержденный патогенами, отличными от COVID-19 Гиперчувствительность к любому компоненту препарата Вирусный гепатит В
Сарилумаб	Раствор в шприц-ручке	<p>200 мг или 400 мг</p> <p>(предварительно заполненную шприц-ручку в дозировке 200 мг (1 или 2 шприца в зависимости от дозы)) развести в 100 мл 0,9% раствора NaCl, вводить в/в капельно в течение 60 минут,</p> <p>при недостаточном эффекте повторить введение через 12 ч.</p>	Сопутствующие заболевания , связанные с неблагоприятным прогнозом Иммуносупрессивная терапия при трансплантации органов Нейтропения составляет < 0,5*10⁹/л Повышение активности АСТ или АЛТ более чем в 5 раз Тромбоцитопения < 50*10⁹/л При беременности и лактации нежелательны
Канакинумаб	Лиофилизат	<p>Канакинумаб 4-8 мг/кг</p> <p>150 мг лиофилизата растворяют в 1 мл воды для инъекций. Приготовленный концентрат вводят во флакон с 250 мл 5% раствора глюкозы.</p> <p>Не встряхивают.</p> <p>Доза канакинумаба (объем концентрата для приготовления раствора (150 мг/мл)</p> <p>750 мг - 5 мл; 600 мг - 4 мл; 450 мг - 3 мл;</p>	

Приложение 8 Препараты упреждающей противовоспалительной терапии COVID-19 [3]



Препарат (МНН)	Формы выпуска	Схемы назначения	Противопоказания
Метил-преднизолон	Раствор	1 мг/кг на введение внутривенно каждые 12 часов в течение 3-х суток, с постепенным снижением дозы на 20-25% на введение каждые 1-2 суток в течение 3-4 суток, далее на 50% каждые 1-2 суток до полной отмены. При прогрессировании синдрома активации макрофагов (нарастание уровня ферритина, СРБ сыворотки крови, развитие двух-трехстковой цитопении) метилпреднизолон применяется по схеме 120-125 мг/введение/внутривенно каждые 6-8 ч или дексаметазон 20 мг/внутривенно в два введения в течение не менее 3 дней с последующим постепенным снижением дозы. Снижение дозы МП/дексаметазона начинается при условии снижения уровня ферритина сыворотки крови не менее чем на 15%.	Применять с осторожностью при: Сахарном диабете Ожирении Признаках активной бактериальной инфекции Тромботических нарушениях
	Таблетки	6-12 мг – однократно утром, после приема пищи, за 12 ч до начала снижения дозы метилпреднизолона для в/в введения, в течение 7 дней, с 8 дня постепенное снижение дозы на 2 мг в сутки.	
Дексаметазон	Раствор	20 мг/сутки в/в в течение 3-х суток или 6 мг в сутки в течение 10 дней внутривенно с постепенным снижением дозы на 20-25% на введение каждые 1-2 суток, в течение 3-4 суток, далее на 50% каждые 1-2 суток до полной отмены.	
Гидрокортизон	Раствор	Внутривенное (болюсное) введение в дозе 50-100 мг, с последующим медленным, внутривенным введением в течение часа в дозе 200 мг в сутки только при развитии надпочечниковой недостаточности	

* Дополнительное назначение ингибиторов ИЛ-6 в той же дозе через 12 ч:
 отсутствие или недостаточный клинический эффект (не купировалась лихорадка), или
 отсутствие снижения концентрации высокочувствительного СРБ < 30-50% от исходного, и/или
 отсутствие снижения концентрации D-димера, фибриногена или ферритина.

Список возможных к назначению антикоагулянтных средств для лечения COVID-19 у взрослых



Препарат	Профилактическая доза	Промежуточная доза	Лечебная доза
Нефракционированный гепарин	Подкожно 5000 ЕД 2-3 раза/сут.	Подкожно 7500 ЕД 2-3 раза/сут.	В/в инфузия оптимально под контролем анти-Ха активности (АЧТВ может повышаться при COVID-19, поэтому может быть ненадежным). Начальная доза при венозных тромбоэмбологических осложнениях – внутривенно болюсом 80 ЕД/кг (максимально 5000 ЕД) и инфузия с начальной скоростью 18 ЕД/кг/ч.
Далтепарин натрия*	Подкожно 5000 анти-Ха МЕ 1 раз/сут.	Подкожно 5000 анти-Ха МЕ 2 раза/сут.**	Подкожно 100 анти-Ха МЕ/кг 2 раза/сут.
Надропарин кальция*	Подкожно 3800 анти-Ха МЕ (0,4 мл) 1 раз/сут при массе тела ≤70 кг или 5700 анти-Ха МЕ (0,6 мл) 1 раз/сут при массе тела >70 кг.	Подкожно 5700 анти-Ха МЕ (0,6 мл) 2 раза/сут.**	Подкожно 86 анти-Ха МЕ/кг 2 раза/сут.
Эноксапарин натрия*	Подкожно 4000 анти-Ха МЕ (40 мг) 1 раз/сут.	Подкожно 4000 анти-Ха МЕ (40 мг) 2 раза/сут; возможно увеличение до 50 МЕ (0,5 мг)/кг 2 раза/сут.**	Подкожно 100 анти-Ха МЕ (1 мг)/кг 2 раза/сут, при клиренсе креатинина 15-30 мл/мин 100 анти-Ха МЕ (1 мг)/кг 1 раз/сут.
Парнапарин натрия*	Подкожно 0,3 мл (3200 анти-Ха МЕ) или 0,4 мл (4250 анти-Ха МЕ) 1 раз/сут	Подкожно 0,3 мл (3200 анти-Ха МЕ) 2 раза/сут	Подкожно 0,6 мл (6400 анти-Ха МЕ) 2 раза/сут
Фондапаринукс натрия*	Подкожно 2,5 мг 1 раз/сут.		Лечение венозных тромбоэмбологических осложнений: 5 мг 1 раз/сут при массе тела до 50 кг; 7,5 мг 1 раз/сут при массе тела 50-100 кг; 10 мг 1 раз/сут при массе тела выше 100 кг.

* при выраженной почечной недостаточности противопоказаны (см. инструкцию к препаратам);

** единого определения промежуточных доз антикоагулянтов нет.

Рутинное мониторирование анти-Ха активности в крови при подкожном введении антикоагулянтов не требуется. Оно может быть рассмотрено для подбора дозы у больных с повышенным риском кровотечений и/или тромбоза. Целевые значения для профилактического применения 0,2-0,6 анти-Ха ЕД/мл, для лечебных доз 0,6-1,0 анти-Ха ЕД/мл. При применении НМГ кровь для определения анти-Ха активности берется через 4-6 ч после введения препарата (оптимально после 3-4-х инъекций), при подкожном введении промежуточных доз НФГ – посередине между инъекциями, при внутривенной инфузии НФГ – через 6 часов после каждого изменения дозы.

Возможные схемы лечения

в зависимости от тяжести заболевания



Форма заболевания

Возможные варианты схем лечения

Легкие формы

Схема 1: Фавипиравир

ИЛИ

Схема 2: Гидроксихлорохин*

ИЛИ

Схема 3: ИФН-α + умифеновир

Средне-тяжелые формы

Схема 1: Фавипиравир +/- барицитиниб или тофакитиниб

ИЛИ

Схема 2: Гидроксихлорохин + азитромицин +/- барицитиниб или тофакитиниб

ИЛИ

Схема 3: Фавипиравир +/- олокизумаб или левилимаб

ИЛИ

Схема 4: Гидроксихлорохин + азитромицин +/- олокизумаб или левилимаб

Тяжелые формы

(пневмония с развитием
дыхательной недостаточности, ОРДС)

Схема: Фавипиравир +/- тоцилизумаб или сарилумаб

Цитокиновый шторм

(COVID-19 индуцированный вторичный
гемофагоцитарный лимфогистиоцитоз)

Схема 1: Метилпреднизолон + тоцилизумаб (сарилумаб)

ИЛИ

Схема 2: Дексаметазон +тоцилизумаб (сарилумаб)

ИЛИ

Схема 3: Метилпреднизолон +канакинумаб

ИЛИ

Схема 4: Дексаметазон+канакинумаб

ИЛИ (при наличии противопоказаний к применению
генно-инженерных биологических препаратов):

Схема 5: Метилпреднизолон или дексаметазон

ИЛИ (при наличии противопоказаний к применению глюкокортикоидов):

Схема 6: Тоцилизумаб или сарилумаб или канакинумаб

* возможно в комбинации с ИФН-α

Оценка интервала QT, уровня электролитов до начала применения противомалярийных препаратов



1. ЭКГ в 12 отведениях с расчетом и документированием корригированного интервала QT (предпочтительно с использованием формул Fridericia или Framingham).

<p>QTc ≥ 500 мс</p> <p>QTc ≥ 460 мс (у детей) QTc ≥ 470 мс (у мужчин) QTc ≥ 480 мс (у женщин), но < 500 мс</p> <p>QTc < 460 мс (у детей), QTc < 470 мс (у мужчин), QTc < 480 мс (у женщин)</p>	<ul style="list-style-type: none"> • Документировать повышенный риск желудочковых аритмий типа «пируэт». • Коррекция электролитных нарушений. • Отменить лекарственные препараты, удлиняющие интервал QT. • Назначение противомалярийных препаратов возможно только по жизненным показаниям. <p>Обязательно следует использовать телеметрический мониторинг ЭКГ.</p> <p>Перед назначением противомалярийных препаратов следует скорректировать уровень Ca²⁺, Mg²⁺, K⁺, отменить другие лекарственные препараты, которые могут удлинять интервал QT.</p> <p>Возможно назначение противомалярийных препаратов.</p>
--	---

2. Анализ уровня Mg²⁺, K⁺

- При уровне Mg²⁺ < 0,82 ммоль/л (< 2 мг/дл) и (или) K⁺ < 4 ммоль/л восполнить недостаток электролитов;
- Оценить потенциальные межлекарственные взаимодействия противомалярийных препаратов с принимаемыми пациентом препаратами, особенно удлиняющими интервал QT.

3. Отменить и избегать любые лекарственные препараты с эффектом удлинения QT, не являющиеся жизненно важными для пациента.

Мониторинг интервала QT, уровня электролитов на фоне приема противомалярийных препаратов



1. Ежедневный контроль ЭКГ с расчетом и документированием корригированного интервала QT

$\Delta QTc \geq 60$ мс

или

$QTc \geq 500$ мс

- документировать повышенный риск желудочковых аритмий типа «пируэт»;
 - коррекция электролитных нарушений;
 - отменить лекарственные препараты, удлиняющие интервал QT;
 - назначение противомалярийных препаратов возможно только по жизненным показаниям.
- Обязательно следует использовать телеметрический мониторинг ЭКГ.

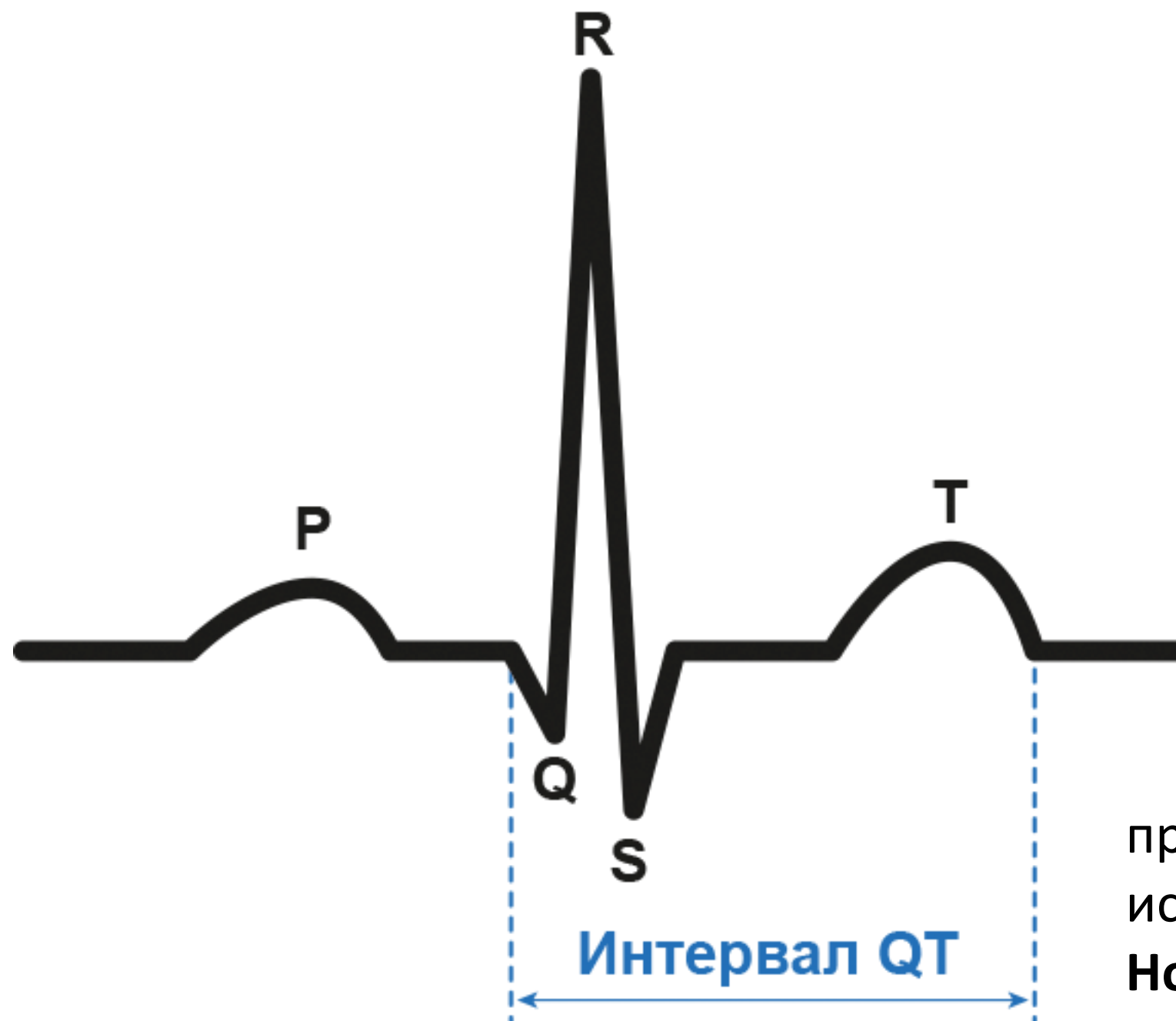
$\Delta QTc < 60$ мс

или

$QTc < 500$ мс

Продолжить применение противомалярийных препаратов.

2. При появлении жалоб на аритмию, ощущение сердцебиения, боли и дискомфорт в области сердца, эпизоды слабости и головокружения, синкопальные состояния назначается внеочередное ЭКГ.



при ЧСС менее 60 или более 100 для расчета QTc
используется Формула Базетта: $QTc = QT/v(RR)$
Нормальный $QTc = 340-450$ мсек у мужчин и 340-470 мсек у женщин.

Приложение 11-2 Алгоритм оценка риска развития жизнеугрожающих нарушений ритма при принятии решения об амбулаторном применении противомалярийных препаратов



Оценка лекарственно-ассоциированного удлинения интервала QT, оцененном по шкале Тисдейла

Факторы риска	Баллы
Возраст ≥ 68 лет	1
Женский пол	1
Прием петлевого диуретика	1
Сывороточный K+ ≤ 3.5 ммоль/л	2
QTc исходный ≥ 450 мс	2
Острый инфаркт миокарда	2
Сепсис	3
Сердечная недостаточность	3
Один препарат с эффектом удлинения QT	3
≥ 2 препаратов с эффектом удлинения QT	3
Максимальный балл	21

Цель применения алгоритма: стратифицировать и исключить амбулаторных пациентов с потенциально более высоким риском развития тяжелых жизнеугрожающих нарушений ритма в условиях карантина и ограниченности ресурсов (отсутствие возможности контроля ЭКГ и контроля электролитов в плазме).

Инструкция к алгоритму.

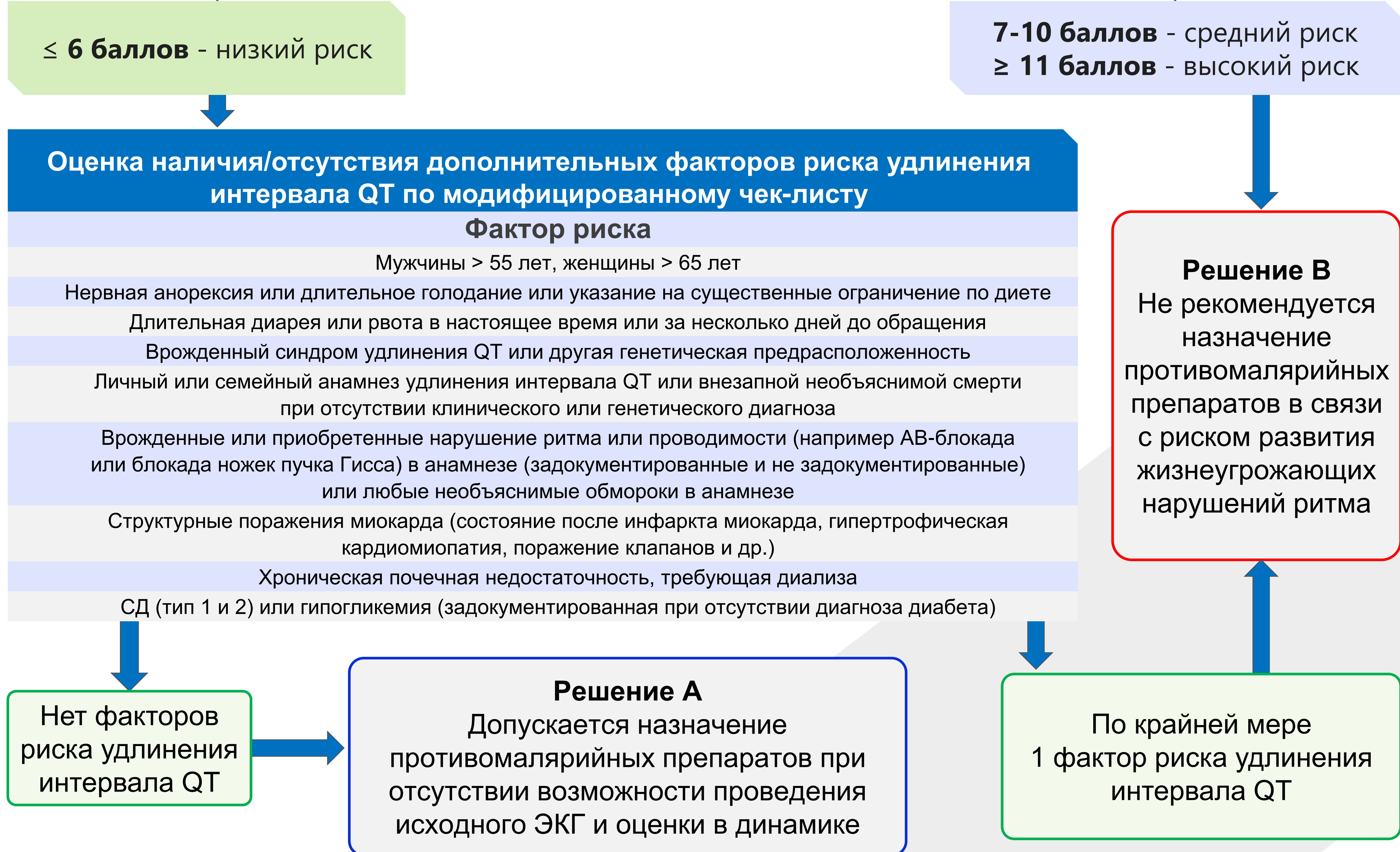
- 1) Шаг 1. Обязательная оценка риска по шкале Тисдейла¹ всем амбулаторным пациентам перед назначением гидроксихлорохина.
 - Решение В – при умеренном и высоком риске по шкале Тисдейла (7 и более баллов).
- 2) Шаг 2. При низком риске по шкале Тисдейла (≤ 6 баллов) обязательное заполнение всем пациентам модифицированного чек-листа наличия/отсутствия дополнительных факторов риска удлинения интервала QT.
 - Решение А - при отсутствии дополнительных факторов риска удлинения интервала QT.
 - Решение В - наличии дополнительных факторов риска удлинения интервала QT.

¹ С учетом наличия в шкале оценки лекарственно-ассоциированного удлинения интервала QT Тисдейла признаков, которые зачастую недоступны для корректной оценки в амбулаторных условиях (сывороточный калий, исходный QTc), недостаточные доказательства эффективности терапии COVID-19 гидроксихлорохином, относительно высокую частоту развития кардиальных осложнений, рекомендации по ограничению амбулаторного применения гидроксихлорохина при COVID-19 со стороны ряда регуляторных органов и профессиональных сообществ (FDA, и Heart Rhythm Society) экспертами ФармакоСOVID предлагается: при отсутствии возможности оценки какого-либо фактора из шкалы Тисдейла, следует считать этот фактор положительным и присвоить соответствующий балл.





Приложение 11-2 Алгоритм оценка риска развития жизнеугрожающих нарушений ритма при принятии решения об амбулаторном применении противомалярийных препаратов [2]



Рекомендованные схемы медикаментозной профилактики COVID-19



Группа	Рекомендованная схема
Здоровые лица и лица из группы риска (старше 60 лет или с сопутствующими хроническими заболеваниями)	<p>Рекомбинантный интерферон альфа. Капли или спрей в каждый носовой ход 1 раз утром (разовая доза – 3000 МЕ, с интервалом 24-48 часов). ИЛИ Умифеновир по 200 мг 2 раза в неделю в течение 3 недель При необходимости профилактические курсы повторяют.</p>
Постконтактная профилактика у лиц при единичном контакте с подтвержденным случаем COVID-19, включая медицинских работников	<p>1. Гидроксихлорохин 1-й день: 200 мг 2 раза (утро, вечер), далее по 200 мг 1 раз в неделю в течение 3 недель; ИЛИ 2. Рекомбинантный ИФН-α Капли или спрей в каждый носовой ход 2 р/сут (разовая доза 3000 МЕ, суточная доза – 6000 МЕ). + Умифеновир по 200 мг 1 раз в день в течение 10-14 дней При необходимости профилактические курсы повторяют.</p>

* При необходимости профилактические курсы повторяют

Алгоритм действий медицинских работников, оказывающих медицинскую помощь в амбулаторных условиях, в том числе на дому, пациентам с ОРВИ



Типовые случаи	Тактика ведения
<p>Контактный</p> <p>Был контакт с пациентом с установленным диагнозом COVID-19. Симптомы ОРВИ отсутствуют.</p>	<ul style="list-style-type: none"> оформление листка нетрудоспособности на 14 дней; изоляция на дому на 14 дней; в случае появления симптомов ОРВИ или других заболеваний пациент вызывает врача на дом; забор мазка из носо- и ротоглотки в день обращения с первичным осмотром врача (в кратчайшие сроки), при появлении клинических симптомов ОРВИ – немедленно.
<p>ОРВИ легкого течения (за исключением ОРВИ легкого течения у пациента из группы риска).</p> <p>Наличие 2-х критериев:</p> <ul style="list-style-type: none"> • $\text{SpO}_2 \geq 95\%$ (обязательный критерий); • $T < 38^{\circ}\text{C}$; • ЧДД ≤ 22. 	<ul style="list-style-type: none"> забор мазка из носо- и ротоглотки в день обращения с первичным осмотром врача; оформление листка нетрудоспособности на 14 дней; изоляция на дому на 14 дней; ежедневный аудиоконтроль состояния, повторное посещение врача в случае ухудшения состояния пациента; забор контрольного мазка из носо- и ротоглотки (с 10 по 14 день дважды – в подтвержденном случае COVID-19); выписка в соответствии с порядком выписки (перевода) из медицинской организации и критериями выздоровления пациентов с установленным диагнозом COVID-19 или с подозрением на COVID-19.
<p>ОРВИ легкого течения у пациента, относящегося к группе риска*</p>	<p>Госпитализация специализированной выездной бригадой СМП.</p>
<p>ОРВИ среднетяжелого или тяжелого течения</p> <p>Наличие 2-х критериев:</p> <ul style="list-style-type: none"> • $\text{SpO}_2 < 95\%$ (обязательный критерий); • $T \geq 38^{\circ}\text{C}$; • ЧДД > 22. 	<p>Госпитализация специализированной выездной бригадой СМП.</p>

* Лица старше 65 лет; лица с наличием хронических заболеваний бронхолегочной, сердечно-сосудистой, эндокринной системы; системными заболеваниями соединительной ткани; хронической болезнью почек; онкологическими заболеваниями; иммунодефицитами; болезнями двигательного нейрона; циррозом печени; хроническими воспалительными заболеваниями кишечника.



Ссылка на скачивание Временных методических рекомендаций

Временные методические рекомендации
«Профилактика, диагностика и лечение
новой коронавирусной инфекции
(COVID-19)» размещены на сайте
Минздрава России

Эксперты Минздрава России скорректировали [рекомендации](#) для врачей по профилактике, диагностике и лечению Covid-19, обновленная информация будет направлена во все медучреждения.

Рекомендации в виде [инфографики](#):

rosminzdrav.ru/ministry/med_covid19

QR-КОД - ССЫЛКА:



**ПРОФИЛАКТИКА,
ДИАГНОСТИКА И ЛЕЧЕНИЕ
НОВОЙ КОРОНАВИРУСНОЙ
ИНФЕКЦИИ**

COVID-19

