# ФЕДЕРАЛЬНОЕ АГЕНТСТВО ПО ТЕХНИЧЕСКОМУ РЕГУЛИРОВАНИЮ И МЕТРОЛОГИИ



НАЦИОНАЛЬНЫЙ СТАНДАРТ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ ΓΟCT P 57004— 2016

### Диагностика в онкологии

# АЛГОРИТМ ДИАГНОСТИКИ

Шейка матки Лабораторный этап

Издание официальное



#### Предисловие

- РАЗРАБОТАН Автономной некоммерческой организацией «Центр инновационных технологий в онкологии» (АНО «ЦИТО»)
  - 2 ВНЕСЕН Техническим комитетом по стандартизации ТК 216 «Диагностика в онкологии»
- 3 УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ Приказом Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии от 1 июля 2016 г. № 795-ст
  - 4 ВВЕДЕН ВПЕРВЫЕ
  - 5 ПЕРЕИЗДАНИЕ. Февраль 2020 г.

Правила применения настоящего стандарта установлены в статье 26 Федерального закона от 29 июня 2015 г. № 162-ФЗ «О стандартизации в Российской Федерации». Информация об изменениях к настоящему стандарту публикуется в ежегодном (по состоянию на 1 января текущего года) информационном указателе «Национальные стандарты», а официальный текст изменений и поправок — в ежемесячном информационном указателе «Национальные стандарты». В случае пересмотра (замены) или отмены настоящего стандарта соответствующее уведомление будет опубликовано в ближайшем выпуске ежемесячного информационного указателя «Национальные стандарты». Соответствующая информация, уведомление и тексты размещаются также в информационной системе общего пользования — на официальном сайте Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии в сети Интернет (www.gost.ru)

### Содержание

1 Область применения	1
2 Термины, определения и сокращения	
3 Получение цитологического материала	
4 Подготовка и оформление материала	
5 Отправка и транспортирование материала в лабораторию	4
6 Доставка и прием материала цитологической лабораторией	4
7 Лабораторный этап	
Приложение A (рекомендуемое) Направление на цитологическое диагностическое исследование и результат исследования	
Приложение Б (рекомендуемое) Журнал регистрации материала, поступающего в цитологическую лабораторию, и проведенных исследований	
Приложение В (рекомендуемое) Требования к оборудованию и реактивам, используемым для проведения жидкостной цитологии гинекологического материала (эпителий шейки матки)	
Приложение Г (рекомендуемое) Перечень и краткая характеристика необходимого оборудования и расходных материалов, применяемых при использовании метода жидкостной цитологии	
Приложение Д (справочное) Системы оценки цитологических препаратов	
Библиография	

#### Введение

В настоящем стандарте реализованы основные нормативные положения документов [1]—[4]. Настоящий стандарт разработан для внедрения в практику здравоохранения унифицированных алгоритмов проведения пробоподготовки, в том числе:

- для метода жидкостной цитологии с целью оптимизации и систематизации деятельности лечебно-профилактических учреждений и специалистов в области раннего выявления и диагностики рака;
- эффективной и своевременной (ранней) диагностики и лечения опухолей, масштабной борьбы против рака на региональном, национальном и глобальном уровнях в целях увеличения выживаемости, снижения смертности от онкологических заболеваний;
- обеспечения доступности лечения для пациентов, страдающих онкологическими заболеваниями.
   Настоящий стандарт может быть использован специалистами как методическое руководство при осуществлении профессиональной деятельности, а также учреждениями здравоохранения и органами

государственной власти при создании нормативных правовых актов.

### НАЦИОНАЛЬНЫЙ СТАНДАРТ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

#### Диагностика в онкологии

#### АЛГОРИТМ ДИАГНОСТИКИ

#### Шейка матки Лабораторный этап

Diagnostics in oncology. Diagnostic algorithm. Cervix. Laboratory stage

Дата введения — 2017—02—01

### 1 Область применения

Настоящий стандарт разработан как руководство по организации и проведению диагностических мероприятий, в том числе с использованием метода жидкостной цитологии, для руководителей лечебно-профилактических учреждений, гинекологических отделений, женских консультаций, лабораторий, врачей-гинекологов, сотрудников женских консультаций, смотровых кабинетов, цитологических лабораторий.

Настоящий стандарт разработан в соответствии с настоятельными рекомендациями BO3 о мероприятиях по борьбе с онкологическими заболеваниями шейки матки.

ВОЗ также настоятельно рекомендует обратить особое внимание:

- на организацию материально-технического обеспечения и укомплектованность кадрами;
- обеспечение соответствующего профессионального уровня сотрудников путем организации регулярного повышения квалификации для них и контроля качества диагностических мероприятий.

Настоящий стандарт распространяется на процедуры:

- получения материала для исследования;
- подготовки и доставки материала в лабораторию;
- пробоподготовки;
- документального оформления этих действий на каждом этапе.

#### 2 Термины, определения и сокращения

#### 2.1 Термины и определения

В настоящем стандарте применены следующие термины с соответствующими определениями:

- 2.1.1 аспиратор: Прибор, предназначенный для аспирации вакуумного забора надосадочной жидкости.
- 2.1.2 виала: Контейнер с герметичной крышкой, содержащий транспортную жидкость, предназначенный для хранения и транспортирования клеточного материала.
- 2.1.3 мазок: Препарат, приготавливаемый путем нанесения и равномерного распределения (размазывания) биологического материала.
- 2.1.4 ПАП-тест: Данный тест является методом цервикального скрининга и используется для обнаружения потенциально предраковых и раковых процессов в шейке матки или цервикальном канале. Тест был изобретен Георгиосом Папаниколау и назван в честь этого греческого врача. Подразумевает оценку полученного материала по системе Bethesda<sup>1)</sup>.

<sup>1)</sup> Система Bethesda (TBS) представляет собой систему для оценки цитологической картины материала, полученного при биопсии шейки матки, и для формирования цитологического диагноза. Она была введена в 1988 г. и пересмотрена в 1991 и 2001 гг. Название происходит от места (Бетесда, Мэриленд) проведения конференции, на которой была утверждена к применению эта система.

- 2.1.5 транспортная жидкость: Специальная жидкость, использующаяся в жидкостной цитологии для сохранения и/или транспортирования материала. Как правило, представляет собой изотонический раствор с консервантами, фиксирующий и предохраняющий клетки от быстрого распада.
  - 2.1.6 цитощетка: Щеточка для получения эндоцервикальных образцов.
- 2.1.7 cervex-brush: Щеточка для получения биоматериала из Т-зоны (зоны трансформации шейки матки) и влагалищной части шейки матки.
- 2.1.8 ID (identification): Уникальный идентификатор, который присваивается системой каждой отдельной записи или каждому пациенту.

#### 2.2 Сокращения

В настоящем стандарте использованы следующие сокращения: аденокарцинома — АК; Всемирная организация здравоохранения — ВОЗ; жидкостная цитология — ЖЦ; иммуноцитохимия — ИЦХ; информационная система — ИС; лабораторная информационная менеджмент-система — ЛИМС; лабораторная информационная система — ЛИС; лечебно-профилактическое учреждение — ЛПУ; Международная классификация болезней 10-го пересмотра — МКБ-10; полимеразная цепная реакция — ПЦР; рак шейки матки — РШМ; шейка матки — ШМ.

#### 3 Получение цитологического материала

3.1 Сотрудники гинекологических и смотровых кабинетов ЛПУ, направляющие цитологический материал для исследования, должны быть информированы о том, каким методом осуществляют пробоподготовку [ЖЦ или традиционная (классическая) цитология] гинекологического материала в лаборатории, так как это влияет на выбор способа забора, хранения и транспортирования материала.

Материал для исследования следует забирать, готовить и транспортировать в лабораторию с учетом требований метода, используемого лабораторией.

Материал с шейки матки забирают с помощью одноразовых щеток различного типа (см. рисунки 1—2). Для получения более информативного материала рекомендуется использовать два вида щеток cervex-brush и цитощетки различных типов.



Рисунок 1 — Цитощетка или щеточка цервикальная

Цитощетка должна быть со щетинками, расположенными под углом 90°. При заборе материала ее следует поворачивать на 90° не менее двух раз.



Рисунок 2 — Комбинированная щеточка, cervex-brush

Комбинированная щеточка используется для одномоментного получения материала из цервикального канала и влагалищной части ШМ. При заборе материала следует сделать пять оборотов по часовой стрелке.

При невозможности использования щеток или при использовании методов классической цитологии допустимо использование традиционных способов получения материала.

Материал с влагалищной части шейки матки допустимо забирать с помощью шпателя Эйра (см. рисунок 3), а из цервикального канала — с помощью кюретки (см. рисунок 4).



Рисунок 3 — Шпатель Эйра

При заборе делается полный оборот шпателя с легким надавливанием.



Рисунок 4 — Кюретка для получения материала цервикального канала

Использовать для забора материала ватный тампон и другие приспособления недопустимо.

- 3.2 Материал нужно получить со всей зоны трансформации<sup>1)</sup> (зоны стыка или переходной зоны). Непосредственно само получение материала для исследования с шейки матки (без учета времени на осмотр) занимает около 5 мин, процедура безболезненна и может проводиться амбулаторно.
  - Получение материала для исследования может быть отложено, если у женщины:
  - менструация;
  - острое воспалительное заболевание половых путей;
  - беременность.

#### 4 Подготовка и оформление материала

- 4.1 Метод получения материала и приготовления препаратов, который будет использован в каждом конкретном случае, должен быть заранее четко согласован между лабораторией и отделением ЛПУ, что должно быть отражено в соответствующем документе.
- 4.2 При использовании метода классической цитологии материал после получения помещают на предметное стекло путем нанесения и равномерного распределения (размазывания) биологического материала вдоль стекла, избегая чрезмерного механического воздействия (чтобы не раздавить клетки). Одновременно с этим необходимо стремиться к получению тонкого монослоя.

Материал с шейки матки и материал из цервикального канала помещают на разные стекла, маркируемые соответственно нанесенному материалу.

Препараты подсушивают в течение нескольких минут на открытом воздухе (при использовании методов окраски по Паппенгейму, по Лейшману и др.) и могут транспортировать в лабораторию.

При использовании метода окраски по Папаниколау препараты требуют немедленной фиксации.

<sup>1)</sup> Зона трансформации — гистологический термин, обозначающий участок слизистой оболочки шейки матки в том месте, где многослойный плоский эпителий, характерный для влагалищной части шейки матки, переходит в цилиндрический эпителий канала шейки матки (цервикального канала).

- 4.3 При использовании метода ЖЦ полученный материал необходимо немедленно перенести в транспортную жидкость в емкость — виалу, отделив саму щетку от рукоятки (если производителем щетки не предусмотрено иное), и герметично закрыть виалу с целью исключения возможности проливания и испарения содержимого.
- 4.3.1 Следует сразу же маркировать (подписать) виалу, используя простой карандаш, ручку (при наличии этикетки) или перманентный маркер.
- 4.4 При маркировке указывают фамилию, имя, отчество пациентки и/или ее ID (в том случае, если сотрудник, получающий материал для исследования у пациентки, и лаборатория используют единую информационную систему). Возможно применение штрих-кодов и номеров, присваиваемых исследованию информационной системой, если используется штрихкодирование. В любом случае маркировка должна быть четкой, читаемой, надежно закрепленной на виале, не смываемой водой.
  - 4.5 Абсолютно недопустимым является:
- использование для маркировки препаратов стеклографов, карандашей старого образца, водных маркеров;
  - отправка для исследования немаркированного материала;
  - отправка материала без сопровождающих документов;
- отсутствие в ЛПУ документально оформленного «прикрепления» к конкретной лаборатории, с указанием согласованных взаимных правил и требований, касающихся получения материала, приготовления препаратов, оформления, доставки материала для исследования, сроков доставки, повторных исследований, сроков проведения исследования и предоставления заключений и отчетов, порядка направления пациенток с выявленной патологией для обследования и лечения в другие ЛПУ и т. п.

#### 5 Отправка и транспортирование материала в лабораторию

Сотрудник, отвечающий за этот этап работ, должен проверить соответствие представленного материала записи о нем в сопровождающем документе.

- 5.1 Материал, направляемый в лабораторию, сопровождается заполненным направлением на исследование (см. приложение A).
  - 5.2 В направлении, прилагаемом к материалу, должна быть как минимум следующая информация:
  - фамилия, имя, отчество пациентки;
  - дата рождения;
  - номер истории болезни/амбулаторной карты/другой номер, идентифицирующий пациентку;
- наименование запрашиваемого исследования (например, «направляется на цитологическое диагностическое исследование);
  - причина обследования (указать диагноз или, например, «профилактический осмотр», «онколоиск»);
  - дата последней менструации, продолжительность менопаузы;
- количество виал с материалом и данные, какой материал в них содержится (например, соскоб с эндоцервикса, эктоцервикса), в случае штрихкодирования виал эту информацию указывают в направлении напротив каждого штрих-кода;
  - дата и время сбора материала;
  - фамилия лица, направившего материал на исследование.

При отсутствии информации для заполнения поля необходимо поставить прочерк.

Наличие пустых полей в бланке направления недопустимо.

- 5.3 Направление может быть оформлено в электронном виде при наличии ЛИС и должно давать доступ к указанной информации в рамках прав доступа каждого конкретного медицинского работника.
- 5.4 Порядок сбора материала из ЛПУ для отправки в цитологическую лабораторию должен быть четко согласован между отделением ЛПУ и лабораторией и прописан в соответствующем документе.

#### 6 Доставка и прием материала цитологической лабораторией

6.1 Прием материала должен осуществлять ответственный сотрудник лаборатории, назначенный заведующим лабораторией или лицом, его замещающим, под подпись с указанием даты и времени доставки.

Порядок доставки и приема также должен быть согласован между отделением ЛПУ и лабораторией, что должно быть оформлено документально. Прием материала в лаборатории осуществляют непосредственно после его доставки. Сотрудник, отвечающий за этот этап работ, должен проверить соответствие представленного материала записи о нем в сопровождающем документе.

- 6.1.1 Лаборатория может отказаться от приема материала в том случае, если:
- отсутствует или не оформлена надлежащим образом сопровождающая документация;
- не маркирован материал;
- констатируется нарушение сохранности (целостности, герметичности) упаковки;
- очевидно нарушение условий сбора, хранения и/или транспортирования.
- 6.1.2 Отказ в приеме материала с указанием причины фиксируют в отдельном журнале<sup>1)</sup> и заверяют подписями представителей обеих сторон.
- 6.1.3 Регистрацию осуществляют в ЛИМС или при отсутствии информационной системы в бумажном журнале регистрации материала (см. приложение Б).
- 6.1.4 Форма журнала может быть свободной, но с указанием всех параметров исследования и с наличием всех граф, имеющихся в направлении.

### 7 Лабораторный этап

#### 7.1 Общие положения

На все оборудование, принадлежности, реагенты и расходные материалы для пробоподготовки цитологических препаратов должны быть представлены регистрационные удостоверения Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения и социального развития.

- 7.1.1 Все компоненты оборудования/систем должны быть приобретены у одного производителя, либо производитель/поставщик должен предоставить официальные сведения о совместимости с оборудованием других фирм.
- 7.1.2 К оборудованию в обязательном порядке следует прилагать инструкцию на русском языке и подробное руководство пользователя.
- 7.1.3 Все используемые реактивы для обработки и окраски биологического материала должны соответствовать срокам годности.
- 7.1.4 Сотрудник лаборатории (из числа среднего медицинского персонала) допускается к осуществлению пробоподготовки по методу ЖЦ после соответствующего распоряжения заведующего лабораторией.
- 7.1.5 Сотрудник, допускаемый к работе по методу ЖЦ, должен быть предварительно подготовлен и обучен работе с приборами у производителя (или его уполномоченного представителя).
- 7.1.6 Сотрудник, допускаемый руководителем лаборатории к работе, в том числе по методу ЖЦ, должен быть обучен методам контроля информативности материала путем микроскопии окрашенных препаратов.
- 7.1.7 Следует обратить внимание на перечень характеристик рекомендованного к использованию оборудования для ЖЦ (см. приложение В и Г).
- 7.1.8 Для пробоподготовки материала с ШМ, производящегося с целью выявления и ранней диагностики рака методом ЖЦ, использование цитоцентрифуг нецелесообразно.
- 7.1.9 Каждая лаборатория составляет внутренний документ «Инструкцию по подготовке материала для исследования методом ЖЦ».
- 7.1.10 В данном документе подробно, по пунктам, расписывают весь процесс приготовления препаратов на основе ЖЦ для данной лаборатории с указанием конкретного оборудования, в соответствии с рекомендациями производителя оборудования, используемого в лаборатории.
- 7.1.11 В инструкции указывают в том числе фирменные названия приборов, материалов, реагентов (названия растворов, включая фирменные, позволяющие их однозначно идентифицировать), номера и/или названия программ, запускаемых на автоматических приборах, описание конкретных методик окраски, применяемых в данной лаборатории, названия форм и бланков, заполняемых в процессе выполнения методики.

Инструкция должна содержать следующие пункты:

- назначение процедуры;
- описание процедур;
- сбор материала;

<sup>1)</sup> Приказ Министерства здравоохранения СССР от 4 октября 1980 г. № 1030 «Об утверждении форм первичной медицинской документации учреждений здравоохранения» (с изменениями на 31 декабря 2002 г.). Приказом Минздрава СССР от 5 октября 1988 г. № 750 настоящий приказ был признан утратившим силу, но до утверждения новых форм продолжают применяться формы, утвержденные данным приказом, — письмо Минздравсоцразвития России от 30 ноября 2009 г. № 14-6/242888.

- приготовление окрашенных цитологических препаратов методом ЖЦ.
- Приложением к данной инструкции должны служить:
- перечень сотрудников, допущенных к работе по этому направлению (с указанием должностей сотрудников, принимающих участие в пробоподготовке и диагностике);
  - ответственные за осуществление этих работ;
  - оборудование;
  - материалы;
  - реагенты;
  - процедуры;
  - литература (при необходимости);
  - перечень заполняемых форм.
- 7.1.12 Документ подписывает заведующий лабораторией; копии хранятся на рабочих местах непосредственных исполнителей методик.

#### 7.2 Пробоподготовка

- 7.2.1 Материал для проведения исследования должен быть доставлен в лабораторию на маркированных предметных стеклах, а в случае использования метода ЖЦ — в маркированной емкости (виале) с транспортной жидкостью, количество которой варьирует в зависимости от объема и производителя виалы.
- 7.2.2 Пробоподготовку в рамках ЖЦ из доставленного в лабораторию материала в виалах необходимо произвести не позднее срока, указанного производителем. Например, не позднее четырех недель после получения материала, находящегося при комнатной температуре от 15 до 30 °C; при температуре холодильной камеры от 2 до 10 °C можно обрабатывать материал в течение полугода.
  - 7.2.3 Этапы проболодготовки<sup>1)</sup> (если производителем оборудования не предусмотрено иное):
  - 7.2.3.1 содержимое виал перемешать;
- 7.2.3.2 консервирующую жидкость налить с помощью пипетки в пробирки для центрифугирования (~ 1/3 части пробирки);
- 7.2.3.3 для приготовления клеточной суспензии материал (~ 1/3 часть пробирки) перенести из виалы в пробирку в консервирующую жидкость (использовать аппарат для приготовления клеточной суспензии типа BD PrepMate™);
- 7.2.3.4 пробирки поместить в центрифугу и центрифугировать в щадящем режиме (при 200 rcf<sup>2</sup>),
   2 мин);
- 7.2.3.5 с помощью аспиратора убрать надосадочную жидкость и центрифугировать (при 800 rcf, 10 мин);
- 7.2.3.6 слить надосадочную жидкость<sup>3)</sup> полностью, резким движением перевернув штатив с пробирками на 180°:
  - 7.2,3,7 с помощью «вортекс» перемешать образовавшийся клеточный осадок (~ 15 с);
- 7.2.3.8 перенос полученного клеточного осадка на предметные стекла проводить в соответствии с процедурой, установленной производителем оборудования;
- 7.2.3.9 аппарат для приготовления и окрашивания препаратов использовать в соответствии с руководством производителя оборудования;
  - 7.2.3.10 приготовить препараты;
- 7.2.3.11 предметные стекла с нанесенным биоматериалом после окрашивания (если использовалось окрашивание по Папаниколау) промыть спиртом [опустив в емкость со спиртом или сливая спирт из пипетки (выше монослоя)]. Можно использовать специальный спрей для фиксации;
  - 7.2.3.12 подсушить препарат;
  - 7.2.3.13 подготовить покровные стекла необходимого размера;
  - 7.2.3.14 на препарат в центр монослоя нанести монтирующую среду<sup>4</sup>);
  - 7.2.3.15 заключить препарат под покровное стекло/пленку;

Аналогично ГОСТ Р 57005 (см. подраздел 7.3).

Relative centrifugal force — относительная центробежная сила, выражается в единицах g (гравитационная постоянная).

<sup>3)</sup> В дальнейшем слитую жидкость утилизировать в соответствии с правилами обращения с отходами категории В.

<sup>4)</sup> Главное требование к монтирующей среде — соответствие ее коэффициента преломления света к аналогичному показателю стекла. Виды монтирующих сред: канадский бальзам, глицерин-желатин, синтетическая, на основе полистирола и др.

- 7.2.3.16 монтировать вручную покровное стекло следующим образом:
- приложить покровное стекло ребром под углом к препарату и опустить, избегая образования воздушных пузырей,
- при необходимости слегка нажать на покровное стекло, удалить излишки монтирующей среды (с помощью ваты/марли со спиртом/ксилолом),
  - дать препарату подсушиться (время зависит от монтирующей среды);
- 7.2.3.17 использовать автоматизированные приборы для заключения препаратов под покровное стекло или пленку в соответствии с руководством производителя оборудования:
- 7.2.3.18 препараты, приготовленные традиционным способом, окрашивают теми же методами, что и препараты, приготовленные в рамках метода ЖЦ.

#### 7.3 Хранение биоматериала

- 7.3.1 Нативный жидкостной биоматериал без добавления консервантов или транспортной жидкости, доставленный в лабораторию или оставшийся после взятия для исследования, можно хранить в холодильной камере при температуре от 2 до 10 °C не более 4 ч.
- 7.3.2 Биоматериал в транспортной среде в комнатных условиях при температуре от 15 до 30 °С можно хранить не более 4 недель, если иное не предусмотрено производителем транспортной среды или консерванта.
- 7.3.3 Биоматериал в транспортной среде можно хранить в холодильной камере при температуре от 2 до 10 °C не более 6 мес, если иное не предусмотрено производителем транспортной среды или консерванта.
- 7.3.4 Окрашенные препараты, по которым выявлена онкопатология или предопухолевые изменения, необходимо хранить в комнатных условиях (при температуре от 15 до 30 °C) в течение срока, установленного данным лечебным учреждением, но не менее 10 лет.
- 7.3.5 Окрашенные неинформативные препараты при температуре от 15 до 30 °С необходимо хранить 2 недели (для контроля качества).
- 7.3.6 Транспортную среду при температуре от 15 до 30 °C хранить не более 36 мес (если производителем реагентов не предусмотрено иное).
- 7.3.7 Нативный биоматериал, поступивший в лабораторию на предметных стеклах, можно хранить в сухом помещении без ограничений до момента использования.
- 7.3.8 Утилизацию отходов осуществляют в соответствии с требованиями действующих нормативных документов [5], а также инструкциями к приборам, реагентам и расходным материалам, использующимся для приготовления препаратов методом ЖЦ в данной лаборатории.

#### 7.4 Диагностический этап

- 7.4.1 Подготовленные к просмотру препараты в сопровождении направления в установленном порядке отправляют на диагностику.
- 7.4.1.1 К диагностике материала, приготовленного любым методом, допускается только персонал, прошедший обучение и допущенный на этом основании к работе руководителем лаборатории с оформлением соответствующего распоряжения (приказа) по лаборатории.
- 7.4.2 Для адекватной оценки препарата необходимо системно произвести просмотр всего клеточного материала (см. рисунок 5), а затем дать оценку качества препарата и его информативности.

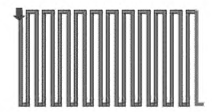


Рисунок 5 — Наиболее эффективная схема направления просмотра препарата

- 7.4.3 Необходимо сформулировать заключение, содержащее информацию:
- 7.4.3.1 о качестве препарата, его информативности,
- 7.4.3.2 о том, какое количество препаратов оценивают (описывают);

#### **FOCT P 57004-2016**

- 7.4.3.3 о причине, по которой препарат оценен исследователем как неинформативный или малоинформативный (при неинформативном или малоинформативном материале);
- 7.4.3.4 на предмет диагноза с указанием кода по МКБ-10 или описания препарата при невозможности выставления однозначного диагноза;
  - 7.4.3.5 о причине, по которой исследователь счел невозможным указать точный диагноз;
- 7.4.3.6 в отношении рекомендаций по проведению дополнительных исследований или по повторному получению материала, если это необходимо для установления диагноза;
  - 7.4.3.7 о дате исследования и ФИО выдавшего заключение.

#### 7.5 Формулирование заключения

При оценке результатов цитологического исследования возможно использование классификации Папаниколау, Бетесда или традиционной, классической морфологической классификации (см. приложение Д).

# Приложение А (рекомендуемое)

#### Направление на цитологическое диагностическое исследование и результат исследования

Министерство здравоохранения Российской Федерации Медицинская документация Форма № 203/у-02 Утверждена приказом Минздрава России от 24.04.2003 № 174

Наименование учреждения

#### НАПРАВЛЕНИЕ

на цитологическое диагностическое исследование и результат исследования ПЕРВИЧНО ПОВТОРНО (подчеркнуть) 1. Отделение История болезни № 2. Лечащий врач (ФИО, тел.) 3. ФИО больного (полностью) Пол: м ( ), ж ( ) 4. Дата рождения 5. Страховая компания \_\_\_\_\_\_ № страхового пописа \_\_\_\_\_ Серия \_\_\_ 6. Диагноз (при направлении на цитологическое исследование) Код по МКБ-10 7. Краткий анамнез и важнейшие клинические симптомы: Данные инструментального обследования (рентгенологического, УЗИ, КТ, эндоскопического и др.) 9. Проведенное лечение (оперативное, лучевое, химиотерапия; доза, дата начала и окончания лечения) \_\_\_\_ 10. Локализация процесса и способ получения материала 11. Объем и макроскопическое описание биологического материала, маркировка препаратов 12. Дата взятия биологического материала ФИО врача, направившего материал Подпись врача 13. Объем и макроскопическое описание доставленного биологического материала (заполняют в лаборатории):

### (Оборотная сторона)

Наименование цитологической лаборатории, телефон

Результат цитологического исследования №	
Дата поступления материала	
Дата проведения исследования	
-74-34	
	-Ad-
	A-4-4-4-4-4-4-4-4-4-4-4-4-4-4-4-4-4-4-4
	***************************************
- 1101100 100	
ФИО врача, проводившего исследование	
Подпись	

# Приложение Б (рекомендуемое)

#### Журнал регистрации материала, поступающего в цитологическую лабораторию, и проведенных исследований

#### Б.1 Обязательные поля:

- дата поступления материала;
- номер исследования.

П р и м е ч а н и е — Указывают в диапазоне в зависимости от количества препаратов. Далее ставится знак «/» (например, для пяти препаратов, поступивших 1 января 2002 г. первыми, номер будет 1—5/02, следующие два препарата — (6—7/02);

- первично/повторно;
- отделение (учреждение), приславшее материал:
- № истории болезни или ID;
- лечащий врач (ФИО, тел.);
- ФИО больного (полностью);
- пол;
- дата рождения;
- диагноз (при направлении на цитологическое исследование), код по МКБ-10;
- важнейшие клинические данные;
- метод получения материала;
- откуда получен материал;
- характер материала;
- объем и макроскопическое описание биологического материала, маркировка препаратов;
- дата взятия биологического материала;
- ФИО врача, направившего материал;
- дата проведения исследования;
- результат цитологического исследования №;
- ФИО врача, проводившего исследование.

Б.2 Журнал должен быть прошнурован, пронумерован и скреплен печатью.

#### Приложение В (рекомендуемое)

#### Требования к оборудованию и реактивам, используемым для проведения жидкостной цитологии гинекологического материала (эпителий шейки матки)

#### В.1 Общие требования

- В.1.1 На все аппаратные средства, принадлежности, реагенты и расходные материалы комплекса для приготовления и окраски цитологических препаратов должны быть регистрационные удостоверения Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения и социального развития.
- В.1.2 К оборудованию в обязательном порядке следует прилагать инструкцию на русском языке и подробное руководство пользователя.
- В.1.3 Все компоненты оборудования (системы) должны быть приобретены у одного производителя либо производитель/поставщик должен предоставить официальные сведения о совместимости с оборудованием других фирм.

#### В.2 Приготовление и окрашивание препаратов при проведении цитологических исследований

- В.2.1 Технология взятия и доставки биологического материала должна предоставлять возможность переноса на предметное стекло без потерь всего биологического материала, взятого у пациентки.
- В.2.2 Срок годности консервирующей жидкости для гинекологического материала при хранении при комнатной температуре (от 15 до 30 °C) должен составлять не менее 32 мес со дня изготовления.
- В.2.3 Срок хранения флакона с клеточным материалом при комнатной температуре должен составлять не менее 2 недель.
- В.2.4 Оборудование должно предоставлять возможность получить готовый препарат как без содержания эритроцитов и слизи, так и при сохранении исходного их количества в препарате.
- В.2.5 Транспортная жидкость, используемая для сохранения материала при транспортировании, не должна препятствовать проведению других видов исследования (ИЦХ, ПЦР и пр.).
- В.2.6 При наличии в составе консерванта (транспортной жидкости) веществ, влияющих на выбор тактики при проведении дополнительных исследований, производитель или поставщик должны в письменном виде предоставить информацию, касающуюся этого вопроса, самостоятельно или по запросу пользователя.
- В.2.7 Технология приготовления и окраски клеточного материала должна быть управляемой и допускать изменения в случае необходимости для подготовки препаратов из различного материала, в том числе негинекологического, жидкостей и пр.

В.2.8 Оборудование должно обеспечивать возможность:

- управления объемом клеточной суспензии:
- управления объемом переносимого на предметное стекло клеточного материала;
- одновременного приготовления серии идентичных препаратов из одного материала в количестве не менее чем 12 шт. (от 1 до 12);
  - вносить изменения в ход работы и протоколы;
- обработки материала, не исключающей дальнейшего использования препарата как для традиционного цитологического исследования, так и для автоматизированного;
- использования оставшегося после приготовления препаратов клеточного материала в других видах исследований;
  - приготовления нативных (неокрашенных) монослойных препаратов, не менее 90 в 1 ч;
  - приготовления окрашенных монослойных препаратов, не менее 40 в 1 ч.

# Приложение Г (рекомендуемое)

#### Перечень и краткая характеристика необходимого оборудования и расходных материалов, применяемых при использовании метода жидкостной цитологии

- Г.1 Техническое оснащение лаборатории для проведения метода ЖЦ:
- центрифуга лабораторная с качающимся ротором, приспособленным для центрифугирования пробирок диаметром 17 мм, объемом 15 мл, способная обеспечить центрифугирование 600 g;
  - «вортекс» для пробирок с плавной регулировкой скорости встряхивания от 100 до 3000 грт;
- прибор для автоматического приготовления клеточной суспензии, выполняющий начальный процесс обогащения клеточной суспензии (состоящий в очистке суспензии от эритроцитов, детрита и элементов воспаления):
   перемешивание образца и его извлечение из пробирки с консервантом, затем нанесение образца на плотный реагент в пробирку для центрифугирования;
- аппарат для автоматической окраски препаратов прибор для окрашивания образцов или эквивалент, который предназначается для обработки микропрепаратов, автоматического переноса клеточных образцов из пробирок для центрифугирования в осадочную камеру, помещаемую на предметное стекло для микроскопа, автоматически окрашивает и промывает каждый микропрепарат;
- рабочая станция для управления прибором или эквивалент: системный блок с предустановленным программным обеспечением, монитор, клавиатура, мышь;
- аспиратор система создания вакуума для удаления продуктов окрашивания: емкость, компрессор, комплект трубок не менее одного комплекта;
  - считыватель штрих-кода.
  - Г.2 Расходные материалы:
- одноразовые пробирки из пластика диаметром 17 мм, вместимостью до 15 мл, с закручивающейся крышкой, выдерживающие центрифугирование при скорости 600 g;
  - одноразовые стерильные виалы с транспортной средой;
  - одноразовые стерильные цитологические щетки для забора материала с влагалищной части шейки матки;
  - одноразовые стерильные цитологические щетки для забора материала из цервикального канала;
- предметные стекла для микроскопии с адгезивным покрытием (например, D-полилизиновым) или без оного — в зависимости от конкретной методики;
  - набор одноразовых пастеровских липеток для работы с жидкостью и клеточным осадком;
  - при необходимости пленка или покровные стекла для покрытия препаратов;
  - консервирующая (транспортная) жидкость;
- красители, буферы, забуференная или дистиллированная вода, фиксаторы и спецрастворы в зависимости от способа окраски;
  - одноразовые наконечники для переноса и дозирования материала;
  - средство для промывания аппарата для автоматической окраски препаратов;
  - контейнер для сбора и утилизации отходов класса В.

# Приложение Д (справочное)

#### Системы оценки цитологических препаратов

Таблица Д.1 — Системы оценки цитологических препаратов

Морфология	Система CIN	Папаниколау	Бетесда (1991)
Возрастная норма. Патологиче- ские изменения эпителия сли- зистой отсутствуют. Клеточный состав также в пределах нормы	Норма	Knace I	Негатив
Незначительные клеточные из- менения	Незначительные клеточ- ные изменения	Класс II	Доброкачественные клеточные изменения, воспаление, при- знаки различных инфекций, радиационные изменения, ре- активные, репаративные
Плоскоклеточная атипия + поли- морфные изменения (воспале- ния, инфекции и т. п.)	Плоскоклеточная атипия + полиморфные измене- ния (воспаления, инфек- ции и т. п.)	Класс II	ASCUS (АПН3) + полиморф- ные изменения
Папилломавирусные изменения (койлоцитоз)	Папилломавирусные из- менения (койлоцитоз)	Класс II	LSIL (H-ПИП)
Слабая дисплазия	CINI	Класс ІІІ	LSIL (Н-ПИП)
Дисплазия средней степени	CIN II	Knacc III	HSIL (H-ПИП)
Дисплазия высокой степени	CIN III	Класс III	HSIL (H-ПИП)
Карцинома in situ (CIS)	CIN III	Knacc IV	HSIL (H-ПИП)
Инвазивный РШМ	Инвазивный РШМ	Класс V	
Атипия клеток железистого эндоцервикального эпителия	Атипия клеток железисто- го эпителия, эндоцерви- кального эпителия	<del>-</del>	Атипия клеток железистого эпителия, эндоцереикального эпителия
Аденокарцинома	Аденокарцинома	Аденокарцинома	Аденокарцинома

 $\Pi$  р и м е ч а н и е — CIN (cervical intraepithelial neoplasia) — цервикальная интраэпителиальная неоплазия; ASCUS (atypical squamous cell of undetermined significance) — АПНЗ (атипия плоскоклеточная неопределенной значимости); LSIL (low-grade squamous intraepithelial lesions) — H-ПИП (плоскоклеточное интраэпителиальное поражение низкой степени выраженности); HSIL (high-grade squamous intraepithelial lesions) — B-ПИП (плоскоклеточное интраэпителиальное поражение высокой степени выраженности).

#### Библиография

- Руководство ВОЗ «Комплексная борьба с раком шейки матки: руководство по основам практики 2 издание»
   (WHO, Comprehensive cervical cancer control: a guide to essential practice 2nd ed)
- [2] Международная статистическая классификация болезней и проблем, связанных со здоровьем 10-й пересмотр (International Statistical Classification of Diseases and Related Health Problems Teath Revision Volume 3. Alphabetical Index)
- ВОЗ, Классификация опухолей женских репродуктивных органов [WHO Classification of Tumours of the Female Reproductive Organs (IARC WHO Classification of Tumours) Fourth Edition]
- [4] Цитологическая классификация Бетесда (Cytology classification. The Bethesda System 2014)
- [5] СанПиН 2.1.7.2790—10 «Санитарно-эпидемиологические требования к обращению с медицинскими отходами»

УДК 616-006-072/-079:618.146(083.74)

OKC 03.040, 11.040.01, 11.100.01

Ключевые слова: диагностика в онкологии, алгоритм диагностики, шейка матки, лабораторный этап

Редактор переиздания Ю.А. Расторгуева Технический редактор И.Е. Черепкова Корректор О.В. Лазарева Компьютерная верстка Е.О. Асташина

Сдано в набор 25.02.2020. Подписано в печать 09.06.2020 Формат 60×84<sup>1</sup>/<sub>8</sub>. Гарнитура Ариал. Усл. леч. л. 2,32. Уч.-изд. л. 1,80. Подготовлено на основе электронной версии, предоставленной разработчиком стандарта

Создано в единичном исполнении во ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ» для комплектования Федерального информационного фонда