

**Suvestinė redakcija nuo 2021-06-19 iki 2021-06-30**

*Isakymas paskelbtas: TAR 2020-12-04, i. k. 2020-26194*

**Nauja redakcija nuo 2021-04-24:**

*Nr. [V-895](#), 2021-04-22, paskelbta TAR 2021-04-23, i. k. 2021-08443*

**LIETUVOS RESPUBLIKOS SVEIKATOS APSAUGOS MINISTRAS**

**ISAKYMAS**

**DĖL COVID-19 LIGOS (KORONAVIRUSO INFEKCIJOS) TYRIMŲ ATLIKIMO TVARKOS  
APRAŠO PATVIRTINIMO**

2020 m. gruodžio 4 d. Nr. V-2797  
Vilnius

Vadovaudamas Lietuvos Respublikos sveikatos priežiūros įstaigų įstatymo 9 straipsnio 1 dalies 3 punktu ir 10 straipsnio 6 punktu, Lietuvos Respublikos žmonių užkrečiamujų ligų profilaktikos ir kontrolės įstatymo 7 ir 8 straipsniais bei atsižvelgdamas į tai, kad Lietuvos Respublikos Vyriausybės 2020 m. vasario 26 d. nutarimu Nr. 152 „Dėl valstybės lygio ekstremaliosios situacijos paskelbimo“ paskelbta valstybės lygio ekstremalioji situacija visoje šalyje dėl COVID-19 ligos (koronaviruso infekcijos) plitimo grėsmės:

1. T virtinu COVID-19 ligos (koronaviruso infekcijos) tyrimų atlikimo tvarkos aprašą (pridedama).

2. Pavedu įsakymo vykdymą kontroliuoti viceministriui pagal veiklos sritį.

*Punkto pakeitimai:*

*Nr. [V-1448](#), 2021-06-18, paskelbta TAR 2021-06-18, i. k. 2021-13926*

Laikinai einantis sveikatos apsaugos ministro pareigas

Aurelijus Veryga

## PATVIRTINTA

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro  
2020 m. gruodžio 4 d. įsakymu Nr. V-2797

(Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro  
2021 m. balandžio 22 d. įsakymo Nr. V-895  
redakcija)

# COVID-19 LIGOS (KORONAVIRUSO INFEKCIJOS) TYRIMŲ ATLIKIMO TVARKOS APRAŠAS

## I SKYRIUS BENDROSIOS NUOSTATOS

1. COVID-19 ligos (koronaviruso infekcijos) tyrimų atlikimo tvarkos aprašas (toliau – Aprašas) nustato COVID-19 ligai (koronaviruso infekcijai) diagnozuoti atliekamiems tyrimams ir serologiniams imunologiniams tyrimams, taikomiems IgG klasės antikūnams prieš SARS-CoV-2 nustatyti (toliau – serologiniai tyrimai), atlikti taikomus metodus ir jiems atlikti keliamus reikalavimus.

2. Visų COVID-19 ligos (koronaviruso infekcijos) nustatymo ir serologinių tyrimų užsakymai ir atsakymai turi būti pateikiami į Elektroninę sveikatos paslaugų ir bendradarbiavimo infrastruktūros informacinei sistemai (toliau – ESPBI IS) (atitinkamai forma E200 ir E200-a).

3. Įminių COVID-19 ligai (koronaviruso infekcijai) nustatyti pačiūmamas organizuojamas vadovaujantis Įminių pačiūmimo mobiliuosiuose punktuose COVID-19 ligos (koronaviruso infekcijos) tyrimams ir testams atlikti organizavimo tvarkos aprašo, patvirtinto Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2020 m. kovo 16 d. įsakymu Nr. V-390 „Dėl Įminių pačiūmimo mobiliuosiuose punktuose COVID-19 ligos (koronaviruso infekcijos) tyrimams ir testams atlikti organizavimo tvarkos aprašo patvirtinimo“ (toliau – COVID-19 ligos (koronaviruso infekcijos) tyrimams ir testams atlikti organizavimo tvarkos aprašas), nustatyta tvarka arba įminių ima asmens sveikatos priežiūros įstaigos (toliau – ASPI), turinčios:

3.1. vietą ASPI patalpose (atskiras pastatas ar atribota nuo kitų įstaigos padalinių pastato dalis su kabinetu ar kabinetais, turinti atskirą įėjimą ir išėjimą; nesant tokį patalpų, į patalpą įeinančių ir išeinančių pacientų srautų atskyrimas turi būti užtikrinamas kitais būdais) arba ASPI įrengtą laikiną statinį (palapinė, vagonėlis ir kt.);

3.2. COVID-19 ligos (koronaviruso infekcijos) tyrimams ir testams atlikti organizavimo tvarkos aprašo 9 punkte nurodytas priemonės.

4. Įminių COVID-19 ligai (koronaviruso infekcijai) nustatyti pačiūmamas gali būti atliekamas ir kitoje vietoje, nei nurodyta 3.1 punktyje, kai užtikrinama, kad įminių pačiūmą atlieka asmens sveikatos priežiūros specialistas, išskyrus atvejus, kai vykdomas savitestavimas vadovaujantis Visuomenės sveikatos priežiūros organizavimo mokykloje tvarkos aprašu, patvirtintu Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro ir Lietuvos Respublikos švietimo ir mokslo ministro 2005 m. gruodžio 30 d. įsakymu Nr. V-1035/ISAK-2680 „Dėl Visuomenės sveikatos priežiūros organizavimo mokykloje tvarkos aprašo patvirtinimo“, užtikrindamas medicinos dokumentų pildymo ir infekcijų kontrolės reikalavimus.

5. Įminių COVID-19 ligai (koronaviruso infekcijai) nustatyti pačiūmą neinvaziniu būdu gali atlikti pacientas gyvai arba nuotoliniu būdu dalyvaujant asmens sveikatos priežiūros specialistui, kai užtikrinama:

5.1. paciento asmens tapatybės nustatymas;

- 5.2. éminio surinkimo stebésena;
- 5.3. unikalus éminio identifikavimas ir priskyrimas tiriamam pacientui.

## **II SKYRIUS**

### **COVID-19 LIGOS (KORONAVIRUSO INFEKCIJOS) NUSTATYMO TYRIMŲ ATLIKIMO METODAI**

6. COVID-19 ligos (koronaviruso infekcijos) nustatymo tyrimai gali būti atliekami šiais metodais:

6.1. SARS-CoV-2 (2019-nCoV) RNR nustatymas tikralaikės polimerazės grandininės reakcijos (toliau – PGR) metodu (toliau – PGR tyrimas);

6.2. nosiaryklės ir ryklės ar nosies landų tepinélių éminių kaupinių tyrimas SARS-CoV-2 (2019-nCoV) RNR nustatyti tikralaikės PGR metodu (toliau – kaupinių PGR tyrimas), kai éminiai éminių paémimo vietoje:

6.2.1. imami į atskiras virusologines terpes, laboratorijoje grupuojami lygiomis dalimis ir tiriami kaip vienas éminys;

6.2.2. imami ir grupuojami toje pačioje virusologinėje terpéje;

6.2.3. imami sausu tamponu į atskirą mègintuvėlį be terpès, laboratorijoje grupuojami ir tiriami kaip vienas éminys, arba grupuojami tame pačiame mègintuvėlyje be terpès;

6.3. greitasis SARS-CoV-2 antigo testas ir laboratorinis antigo tyrimas (toliau – antigo testas).

7. COVID-19 ligai (koronaviruso infekcijai) diagnozuoti atliekamam tyrimui naudojamo éminio turinio tipas pasirenkamas pagal ištyrimui naudojamų reagentų ar testų specifikacijose nurodytus duomenis.

8. Atliekant PGR ir kaupinių PGR tyrimus turi būti užtikrinama, kad:

8.1. naudojami reagentai turi:

8.1.1. galimybę vienu metu (viename mègintuvėlyje) nustatyti ne mažiau kaip du specifinius genų taikinius;

8.1.2. ne mažesnį kaip 95 proc. analitinį jautrumą ir ne mažesnį kaip 99 proc. analitinį specifiškumą;

8.2. kiekvienos nustatymo reakcijos tikralaikės PGR prietaise kontrolė atliekama vadovaujantis Aprašo 1 priedu SARS-CoV-2 (2019-nCoV) RNR nustatymo tikralaikės PGR metodu laboratorių tyrimų proceso visumos verifikavimo reglamentu (toliau – Verifikavimo reglamentas).

*Papunkčio pakeitimai:*

Nr. V-1448, 2021-06-18, paskelbta TAR 2021-06-18, i. k. 2021-13926

9. Atliekant Aprašo 6.2.1 ir 6.2.3 papunkčiuose nurodytus kaupinių PGR tyrimus turi būti užtikrinama, kad:

9.1. kai atliekamas Aprašo 6.2.1 papunktyje nurodytas tyrimas, tiriami ne didesni nei 5 éminių kaupiniai, kai atliekamas Aprašo 6.2.3 papunktyje nurodytas tyrimas – ne didesni nei 8 éminių kaupiniai;

9.2. tyrimas konkrečioje laboratorijoje verifikuojamas vadovaujantis Verifikavimo reglamentu;

9.3. éminių grupavimas vykdomas pagal tyrimą atliekančios laboratoriujos patvirtintą standartinių veiklos procedūrų aprašymą ir laikantis infekcijų kontrolės reikalavimų;

9.4. tyrimas atliekamas gryninat RNR (netiesioginės PGR principu);

9.5. rekomenduojama RNR gryninimą atlikti automatizuotai;

9.6. jei nustatomas signalas nors viename kanale, tyrimas kartojamas su visais ēminiais atskirai;

9.7. metodas gali būti taikomas atliekant profilaktinį tyrimą. Kai atliekamas Aprašo 6.2.3 papunktyje nurodytas tyrimas ir ēminiai grupuojami tame pačiame mègintuvėlyje be terpès, metodas taikomas atliekant profilaktinį tyrimą uždaroms asmenų grupėms, turinčioms tiesioginį kontaktą su kitais tai pačiai asmenų grupei priklausančiais asmenimis.

10. Atliekant Aprašo 6.2.2 papunktyje nurodytus kaupinių PGR tyrimus turi būti užtikrinama, kad:

10.1. tiriami ne didesni nei 7 ēminiai kaupiniai;

10.2. tyrimo metodas verifikuojamas vadovaujantis Verifikavimo reglamentu;

10.3. metodas taikomas atliekant profilaktinį tyrimą uždaroms asmenų grupėms, turinčioms tiesioginį kontaktą su kitais tai pačiai asmenų grupei priklausančiais asmenimis;

10.4. ēminiai grupavimas vykdomas pagal tyrimą atliekančios laboratorijos patvirtintą standartinių veiklos procedūrų aprašymą ir laikantis infekcijų kontrolės reikalavimų.

11. Antigeno testai gali būti naudojami, kai užtikrinama, kad:

11.1. antigeno testo rezultatus vertina ir interpretuoja sveikatos priežiūros specialistas;

11.2. antigeno testų specifišumas yra ne mažesnis nei 99 proc., jautrumas – ne mažesnis nei 90 proc., lyginant su PGR tyrimų ēminiais, kurių ciklo slenkstis (angl. *cycle threshold*) yra pasiskirstęs intervale iki 25 (įskaitytinai), kai tiriami COVID-19 ligos (koronaviruso infekcijos) simptomų turintys ar salytį su patvirtintu ar įtariamu COVID-19 ligos (koronaviruso infekcijos) atveju turėję asmenys, arba antigeno testų jautrumas ne mažesnis nei 90 proc. lyginant su PGR tyrimų ēminiais, kurių ciklo slenkstis (angl. *cycle threshold*) yra pasiskirstęs intervale iki 33 (įskaitytinai), kai atliekami profilaktiniai tyrimai.

11.3. COVID-19 ligos (koronaviruso infekcijos) simptomų turintiems asmenims antigeno testai atliekami ne vėliau kaip per 5 paras nuo simptomų pradžios, salytį su patvirtintu ar įtariamu COVID-19 ligos (koronaviruso infekcijos) atveju turėjusiems asmenims – ne vėliau kaip per 7 paras po turėto salyčio.

### **III SKYRIUS SEROLOGINIAI TYRIMAI**

12. Serologiniai tyrimai Aprašo 13 punkte nurodytais tikslais atliekami šiais metodais:

12.1. kokybinis SARS-CoV-2 anti-S, anti-S1, anti-RBD arba anti-N IgG nustatymas:

12.1.1. greitasis SARS-CoV-2 anti-S, anti-S1, anti-RBD arba anti-N IgG nustatymas (toliau – greitasis serologinis testas);

12.1.2. laboratorinis SARS-CoV-2 anti-S, anti-S1, anti-RBD arba anti-N IgG nustatymas;

12.2. laboratorinis pusiau kiekybinis SARS-CoV-2 anti-S, anti-S1,anti-RBD arba anti-N IgG nustatymas;

12.3. laboratorinis kiekybinis SARS-CoV-2 anti-S, anti-S1,anti-RBD arba anti-N IgG nustatymas.

13. Serologiniai tyrimai gali būti naudojami:

13.1. diagnostikai kartu su PGR tyrimu COVID-19 ligai (koronaviruso infekcijai) arba serokonversijai patvirtinti:

13.1.1. imuniniam atsakui į SARS-CoV-2 identifikuoti ne anksčiau kaip 14 dienų nuo simptomų pradžios;

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

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

13.3. seroepidemiologiniams COVID-19 ligos (koronaviruso infekcijos) tyrimams;

13.4. išimčiai iš vakcinacijos programos nustatyti, kaip turimo imuniteto žymenį nustatant anti-S, anti-S1 arba anti-RBD IgG;

13.5. išimčiai iš besimptomiu asmenų testavimo programos nustatyti, kaip turimo imuniteto žymenį nustatant anti-S, anti-S1 arba anti-RBD IgG;

13.6. atleidžiant nuo būtinybės izoliuotis, kaip turimo imuniteto žymenį nustatant anti-S, anti-S1 arba anti-RBD IgG.

14. Atliekant kiekybinius SARS-CoV-2 anti-S, anti-S1 arba anti-RBD IgG nustatymo tyrimus, rezultatai į ESPBI IS turi būti pateikiami naudojant BAU/ml vienetus.

15. Serologinius tyrimus, skirtus profesionaliam naudojimui, atlieka ir jų rezultatus vertina ir interpretuoja sveikatos priežiūros specialistas.

16. Serologinių tyrimų jautrumas nustatant antikūnus prieš SARS-CoV-2 ne anksčiau nei 14 dienų nuo simptomų pradžios turi būti ne mažesnis nei 90 proc., specifiškumas – ne mažesnis nei 98 proc.

17. Asmens sveikatos priežiūros specialistas turi teisę atlikti paciento ištyrimą serologiniais tyrimais ar paimti ēminį, reikalingą serologiniams tyrimui atlikti asmens sveikatos priežiūros įstaigoje ar kitoje vietoje, kai užtikrinama, kad ēminį paėmimą atlieka asmens sveikatos priežiūros specialistas, užtikrindamas medicinos dokumentų pildymo ir infekcijų kontrolės reikalavimus.

#### **IV SKYRIUS**

#### **COVID-19 LIGOS (KORONAVIRUSO INFEKCIJOS) TYRIMUS ATLIEKANČIŲ LABORATORIJŲ VALIDAVIMAS IR GREITUJŲ ANTIGENO IR GREITUJŲ SEROLOGINIŲ TESTŲ NAUDOJIMAS**

18. Atlikti Aprašo 6 ir 12 punktuose nurodytus tyrimus turi teisę laboratorijos:

18.1. atitinkančios Lietuvos higienos normos HN 47-1:2012 „Sveikatos priežiūros įstaigos. Infekcijų kontrolės reikalavimai“, patvirtintos Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2012 m. spalio 19 d. įsakymu Nr. V-946 „Dėl Lietuvos higienos normos HN 47-1:2012 „Sveikatos priežiūros įstaigos. Infekcijų kontrolės reikalavimai“ patvirtinimo“, nustatytus reikalavimus ir (ar) sukūrusios, įdiegusios ir palaikančios kokybės vadybos sistemą, atitinkančią standarte EN ISO/IEC 17025 „Tyrimo, bandymų ir kalibravimo laboratorijų kompetencijai keliami bendrieji reikalavimai“ (toliau – Standartas EN ISO/IEC 17025) arba LST EN ISO 15189 „Medicinos laboratorijos. Kokybės ir kompetencijos reikalavimai“ (toliau – Standartas LST EN ISO 15189) nurodytus reikalavimus;

18.2. atitinkančios Laboratorinės diagnostikos paslaugų teikimo reikalavimų aprašo, patvirtinto Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2007 m. gruodžio 5 d. įsakymu Nr. V-998 „Dėl Laboratorinės diagnostikos paslaugų teikimo reikalavimų aprašo patvirtinimo“, nurodytus reikalavimus ir (ar) sukūrusios, įdiegusios ir palaikančios kokybės vadybos sistemą, atitinkančią standarte EN ISO/IEC 17025 arba standarte LST EN ISO 15189 nurodytus reikalavimus.

19. Laboratorijų, kurios atlieka PGR ir (ar) kaupinių PGR tyrimus, atitiktį Aprašo 18 punkte nustatytiems reikalavimams, jų validumą atlikti COVID-19 ligos (koronaviruso infekcijos) laboratorinius tyrimus vertina ir naudojamų reagentų verifikavimą vykdo Nacionalinė visuomenės sveikatos priežiūros laboratorija (toliau – NVSPL) (pagal pateiktus 5 tikrai teigiamus ir 5 tikrai neigiamus ēminius). PGR ir (ar) kaupinių PGR tyrimų metodai prieš pradedant juos taikyti ir (ar)

pasikeitus bent vienam, galinčiam turėti įtakos tyrimo rezultato kokybei, reagentui ar komponentui, turi būti patikrinti (verifikuoti) arba, jei reikia, validuoti kiekvienoje laboratorijoje, vadovaujantis Verifikavimo reglamentu.

20. Laboratorijos, atliekančios PGR, kaupinių PGR ir (ar) laboratorijoje atliekamus antigeno tyrimus, privalo ne rečiau kaip 4 kartus per metus dalyvauti nepriklausomose ir nešališkose išorinio kokybės vertinimo programose, kurių teikėjas atitinka esminius standarto LST ISO/IEC 17043 „Atitikties įvertinimas. Bendrieji tyrimų kokybės tikrinimo reikalavimai“ reikalavimus, ir informaciją apie dalyvavimo rezultatus pateikti NVSPL.

21. Aprašo 19 punkte nustatyta tvarka kaip atitinkančios nustatytus reikalavimus įvertintos laboratorijos COVID-19 ligos (koronaviruso infekcijos) laboratorinius tyrimus valstybės poreikiui patenkinti vykdo tik pagal sutartį, sudarytą su NVSPL.

22. ASPI, atitinkančios Aprašo 19 punkte nustatytus reikalavimus, gali teikti mokamas ēminiu COVID-19 ligos (koronaviruso infekcijos) laboratoriniams tyrimams atliglioti paėmimo ir COVID-19 ligos (koronaviruso infekcijos) nustatymo laboratorinių tyrimų atlirkimo paslaugas, jei užtikrina, kad atliks laboratorinius tyrimus valstybės poreikiui patenkinti.

23. Laboratorijos, atliekančios laboratorinius antigeno ir serologinius tyrimus, turi atitikti Aprašo 18 punkte nustatytus reikalavimus. Laboratorių antigeno ir serologinių tyrimų metodai prieš pradedant juos taikyti ir (ar) pasikeitus bent vienam, galinčiam turėti įtakos tyrimo rezultato kokybei, reagentui ar komponentui, turi būti patikrinti (verifikuoti) arba, jei reikia, validuoti kiekvienoje laboratorijoje pagal jos parengtą ir patvirtintą tvarką.

24. Laboratorijos, atlikdamos nepriklausomą greitujų antigenų ir (ar) greitujų serologinių testų validaciją, vadovaujasi Aprašo 2 priede pateiktu COVID-19 ligos (koronaviruso infekcijos) greitujų SARS-CoV-2 testų validavimo tvarkos aprašu (toliau – Validavimo aprašas).

*Punkto pakeitimai:*

Nr. [V-1448](#) 2021-06-18, paskelbta TAR 2021-06-18, i. k. 2021-13926

25. Valstybinė akreditavimo sveikatos priežiūros veiklai tarnyba prie Sveikatos apsaugos ministerijos (toliau – Tarnyba) savo internetiniame puslapyje adresu [www.vaspvt.gov.lt](http://www.vaspvt.gov.lt) skelbia validuotų greitujų serologinių ir greitujų antigeno testų sąrašą (toliau – Sąrašas), kurį sudaro ir atnaujina remdamasi Europos Sajungos ir (ar) Europos ekonominės erdvės valstybių oficialiuose tinklalapiuose skelbiamais validuotų greitujų serologinių ir greitujų antigeno testų sąrašais, įvertinus ių atitiktį Aprašo reikalavimams.

26. Asmenys, norintys teikti ASPI Europos Sajungos ir (ar) Europos ekonominės erdvės valstybėse validuotus greituosius antigeno ir greituosius serologinius testus, kurie nėra įtraukti į Tarnybos skelbiamą Sąrašą, Tarnybai turi pateikti informaciją ir dokumentus, patvirtinančius išorinės nepriklausomos validacijos atlilikimą ir rezultatų atitiktį atitinkamai Aprašo 11.2 papunktyje ar 16 punkte nustatytiems reikalavimams. Tarnyba validacijos atlilikimą patvirtinančius dokumentus vertina ir greituosius antigeno ir greituosius serologinius testus į Sąrašą įtraukia vadovaudamasi Aprašo reikalavimais ir Validavimo aprašu.

*Punkto pakeitimai:*

Nr. [V-1448](#) 2021-06-18, paskelbta TAR 2021-06-18, i. k. 2021-13926

27. ASPI gali būti naudojami tik į Sąrašą įtraukti greitieji antigeno ir greitieji serologiniai testai.

28. Paciento ištyrimą greitaisiais SARS-CoV-2 antigeno testais ir greitaisiais serologiniais antikūnų testais turi teisę atliglioti visos asmens sveikatos priežiūros įstaigos, išskyrus teikiančios tik

---

ergoterapijos, kineziterapijos, dietisto praktikos, optometrininko praktikos ir dantų techniko praktikos  
asmens sveikatos priežiūros paslaugas.

COVID-19 ligos (koronaviruso infekcijos) tyrimų atlikimo tvarkos aprašo priedas

## **SARS-CoV-2 (2019-nCoV) RNR NUSTATYMO TIKRALAIKĖS PGR METODU LABORATORINIŲ TYRIMŲ PROCESO VISUMOS VERIFIKAVIMO REGLAMENTAS**

### **„MINIMALIEJI REIKALAVIMAI LABORATORIJOMS, ATLIEKANČIOMS SARS-CoV-2 (2019-nCoV) NUSTATYMO TYRIMUS MOLEKULINIAIS TYRIMO METODAIS“**

#### **I SKYRIUS BENDROSIOS NUOSTATOS**

1. SARS-CoV-2 (2019-nCoV) RNR nustatymo tikralaikės PGR metodu laboratorinių tyrimų proceso visumos verifikavimo reglamentas (toliau – Reglamentas) nustato minimaliuosius reikalavimus laboratorijoms, atliekančioms SARS-CoV-2 (2019-nCoV) RNR nustatymas tikralaikės PGR metodu.

##### **2. Reglamente vartojamos savybos ir sutrumpinimai:**

2.1. **AAP** – asmeninės apsaugos priemonės.

2.2. **AT-PGR** – atvirkštinės transkripcijos tikralaike polimerazės grandininė reakcija. Šis molekulinius tyrimo metodas taikomas SARS-CoV-2 viruso RNR aptiki žmogaus mėginiuose.

2.3. **BSL** – biologinės saugos lygmuo, pasiekiamas laikantis nustatyti biologinės saugos priemonių ir taisyklių, kurios taikomos dirbant su pavojingais biologiniais veiksniiais siekiant juos izoliuoti uždarote patalpoje.

2.4. **COVID-19** (angl. *Coronavirus disease 2019*) – koronavirusų grupės viruso SARS-CoV-2 sukeliama infekcinė liga.

2.5. **Ct vertė** (slenkstinis ciklas) – PGR ciklų, reikalingų fluorescenciniam signalui pasiekti slenkstinių lygi (angl. *Cycle of threshold*), skaičius. Pagal ją kokybiškai įvertinama, ar tiriamajame mėginyje yra SARS-CoV-2 viruso RNR (rasta / nerasta; teigiamas / neigiamas).

2.6. **SARS-CoV-2 RNR aptikimo riba (LoD)** (angl. *Limit of Detection*) – mažiausia SARS-CoV-2 RNR koncentracija, kurios aptikimo tikimybė yra 95 proc.

2.7. **SARS-CoV-2** – sunkų ūminį respiracinį sindromą sukeliantis koronavirusas 2 (angl. *severe acute respiratory syndrome coronavirus*), dar žinomas pavadinimu 2019-nCoV (angl. *2019 novel coronavirus*).

2.8. **Tyrimo metodas** – diagnostikos veiksmų seka, atliekama 1998 m. spalio 27 d. Europos Parlamento ir Tarybos Direktyvos 98/79/EC dėl *in vitro* diagnostikos medicinos prietaisų (toliau – Direktyva 98/79/EC) salygas *in vitro* diagnostikos medicinos priemonėms (toliau – IVD) atitinkančiomis ir CE ženklu paženklintomis *in vitro* diagnostikos medicinos priemonėmis (prietaisais), arba laboratorijoje sukurtas ir numatytais paskirčiai validuotas diagnostikos metodas.

2.9. **Tyrimo metodo verifikavimas** – procedūra, kurios metu gaunami objektyvūs įrodymai, kad laboratorija geba pasiekti laboratorijos nustatytas ir (ar) tyrimo metodo gamintojo nurodytas veikimo charakteristikas.

2.10. **Tyrimo metodo validavimas** – dokumentais patvirtintas procesas, užtikrinantis, kad tyrimo metodas yra tinkamas numatytam naudojimui. Tai pasiekiamas atliekant procedūrų, medžiagų ir įrangos, apimančios tyrimo metodą, eksperimentų seriją.

3. **Pagrindinės klinikinės indikacijos atliekant molekulinius SARS-CoV-2 infekcijos tyrimus.**

Šios indikacijos turėtų būti laikomos pagrįstomis dabartiniais įrodymais ir turinčiomis klinikinę vertę:

- 3.1. diagnozuoti virusinę SARS-CoV-2 infekciją ūminėje simptominių ligos fazėje (0–<10 dienų);
- 3.2. padėti kliniškai įvertinti galimai besimptomius, ikisimptomius ar silpnai simptominius asmenis, kurie turėjo salyti su įtariamu ar patvirtintu COVID-19 atveju;
- 3.3. padėti tirti galimai besimptomius, ikisimptomius ar silpnai simptominius asmenis įvairiaisiais atvejais, išskaitant, bet neapsiribojant: prieš planinę operaciją ar gimdymą, keliones, grįžimą į darbą / mokyklą ir mažų protrūkių valdymą (turėtų būti svarstomas pakartotinis tyrimas).
4. Asmenų grupės, kurioms atliekami PGR tyrimai, nustatytos sveikatos apsaugos ministro įsakymuose ir Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro, valstybės lygio ekstremaliosios situacijos valstybės operacijų vadovo, sprendimuose.

5. Asmens sveikatos priežiūros įstaigos (toliau – ASPI) privalo turėti įstaigos asmens sveikatos priežiūros licenciją, suteikiančią teisę teikti laboratorinės diagnostikos paslaugas, kurioje nurodomi ēminiai ir su jais atliekami laboratoriniai tyrimai, kuriuos ASPI turi teisę atlikti. Laboratorinės diagnostikos paslaugų teikimo reikalavimai tiek, kiek nereglementuoja šis Reglamentas, reglamentuojami Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2007 m. gruodžio 5 d. įsakymu Nr. V-998 „Dėl Laboratorinės diagnostikos paslaugų teikimo reikalavimų aprašo patvirtinimo“. ASPI ar kitos laboratorijos, atliekančios PGR tyrimus, turi atitikti Lietuvos higienos normos HN 47-1:2012 „Sveikatos priežiūros įstaigos. Infekcijų kontrolės reikalavimai“, patvirtintos Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2012 m. spalio 19 d. įsakymu Nr. V-946 „Dėl Lietuvos higienos normos HN 47-1:2012 „Sveikatos priežiūros įstaigos. Infekcijų kontrolės reikalavimai“ patvirtinimo“, nustatytus reikalavimus ir (ar) būti sukūrusios, įdiegusios ir palaikančios kokybės vadybos sistemą, atitinkančią standarte EN ISO/IEC 17025 „Tyrimo, bandymų ir kalibravimo laboratorijų kompetencijai keliami bendrieji reikalavimai“ arba LST EN ISO 15189 „Medicinos laboratorijos. Kokybės ir kompetencijos reikalavimai“ nurodytus reikalavimus.

6. ASPI laboratorijose SARS-CoV-2 molekulinius tyrimus atlieka biomedicinos technologas, atlieka ir vertina laboratorinės medicinos gydytojas, medicinos biologas, medicinos genetikas ir (ar) gydytojas genetikas. Laboratorija turi būti reglamentavusi visų darbuotojų atsakomybes.

## **7. Aplinkos ir saugumo valdymas.**

SARS-CoV-2 tyrimus atliekančiose laboratorijose turi būti atskirti ēminių priėmimo ir registravimo, ruošimo (nukleorūgščių išskyrimo, kai taikoma / atliekama) ir PGR ruošimo ir analizės darbo srautai ir zonas. Aukščiausios rizikos zonoje (ypač švari aplinka) turi būti įrengtos baktericidinės lempos (ultravioletinės šviesos lempos), kurios įjungiamos po kiekvieno aukščiausios rizikos lygio zonų valymo ir dezinfekavimo, rekomenduojama ne trumpiau kaip 30 min. Prireikus (pavyzdžiui, įtarus užterštumą) gali būti atliekami laboratorijos oro ir darbo paviršių mikrobinės taršos ir taršos nukleorūgštimis kontroliniai tyrimai. Paviršiai (biologinės saugos spintos vidus, stalai ir kiti paviršiai, galimai kontaktavę su infekuota medžiaga) valomi priemonėmis, inaktyvuojančiomis apvalkalėtuosius virusus. Biologinės saugos spintos viduje periodiškai turi būti įjungiamą UV lempą (laikas nustatomas pagal biologinės saugos spintos gamintojo rekomendacijas).

7.1. Atliekami SARS-CoV-2 tyrimus, laboratorijos darbuotojai vadovaujasi Pasaulio sveikatos organizacijos (toliau – PSO) rekomendacijomis (*Laboratory biosafety guidance related to coronavirus disease (COVID-19): Interim guidance, 28 January 2021, ref. No. WHO/WPE/GIH/2021.1, ar naujesnis leidimas*) dėl biologinės saugos laboratorijoms, dirbančioms su 3 kategorijos mikroorganizmais pagal pavojingumą žmogaus sveikatai, ir standartiniais darbų saugos reikalavimais dirbant su cheminėmis medžiagomis;

7.2. ne mažesnio nei II biologinės saugos lygio (toliau – BSL) patalpose (nešvari zona, kurioje dirbama su biologine medžiaga) dirbama su vienkartinėmis pirštinėmis, vienkartiniais apsauginiais

skysčių nepraleidžiančiais kombinezonais ar chalatais (dengiančiais visą kūną), vienkartinėmis kepuraitėmis, vienkartiniais antbačiais, apsauginiais akiniais arba veido skydeliais, ne žemesnės nei FFP2 / KN95 / N95 klasės respiratoriais ir darbo drabužiai. Asmeninių apsaugos priemonių (toliau – AAP) apsirengimo / nusirengimo tvarka turi būti reglamentuota įstaigos vadovo įsakymais. SARS-CoV-2 viruso RNR išskyrimo etapas atliekamas ne žemesnės nei 2-os klasės BSL spintoje su HEPA filtru, dėvint visas šiame papunktyje nurodytas AAP. Atliekant bet kokias manipuliacijas su SARS-CoV-2 viruso potencialiai turinčiais ēminiais, kol virusas nėra inaktivintas – privaloma, kai inaktivintas – rekomenduojama užsidėti antras vienkartines medicinines pirštines;

7.3. SARS-CoV-2 RNR tikralaikė AT-PGR atliekama II BSL patalpose (švarioje zonoje) PGR paruošimo biologinės saugos spintoje, dėvint vienkartines pirštines, vienkartinį chalatą, apsauginę vienkartinę veido kaukę.

## **II SKYRIUS** **MOLEKULINIO TYRIMO METODO IR REAGENTŲ PARINKIMAS**

8. Rekomenduotini SARS-CoV-2 molekuliniai tyrimo metodai, veikiantys nukleorūgščių taikinių gausinimo principu. Pagrindinis – tikralaikė atvirkštinės transkripcijos tikralaikė polimerazės grandininė reakcija (tikralaikė AT-PGR). Pasirinktas komercinis diagnostikai skirtas rinkinys turi būti naudojamas su gamintojo nurodoma RNR išskyrimo ir gausinimo įranga ir, jei taikoma, programinės įrangos versija.

9. Gali būti naudojami kiti molekuliniai tyrimo metodai, jeigu jie užtikrina viruso RNR nustatymą (izoterminis nukleorūgščių gausinimas, naujos kartos sekoskaita ar kiti).

### **10. Viruso geno taikinio pasirinkimas ir kontrolių naudojimas.**

10.1. SARS-CoV-2 molekuliniams tyrimui turi būti naudojami ne mažiau nei du genų taikiniai. Jei dėl viruso genomo mutacijų vienas iš taikinių yra nenustatomas, antrasis galėtų užtikrinti viruso nustatymą;

10.2. pagrindiniai rekomenduojami genų taikiniai, naudojami atliekant molekulinius tyrimus SARS-CoV-2 nustatyti, yra nukleokapsidės (N), apvalkalo (E), spylgio (S), nuo RNR priklausomos RNR polimerazės (RdRP) baltymų genai, atviro skaitymo rėmelio 1ab (ORF1ab) genas;

10.3. naudojamo metodo jautrumo riba – ne daugiau nei 1000 viruso genomo ekvivalentų / ml ēminio;

*Papunkčio pakeitimai:*

Nr. [V-1448](#), 2021-06-18, paskelbta TAR 2021-06-18, i. k. 2021-13926

10.4. tyrimo metodas turi atitikti Direktyvos 98/79/EC sąlygas IVD ir būti paženklintas CE-IVD ženklu arba turi būti atlikta metodo validavimo procedūra laboratorijoje, jei tai laboratorijoje sukurtas metodas, kaip tai numatyta Direktyvoje 98/79/EC;

10.5. rekomenduojama tyriime naudoti endogeninio žmogaus geno taikinį, kuris parodo ēminio paėmimo kokybę ar galimą RNR degradavimą ēminio transportavimo ir (ar) saugojimo metu, taip pat išskyrimo ir gausinimo efektyvumą. Jei PGR tyrimas atliekamas be RNR išskyrimo, endogeninio žmogaus geno taikinio kontrolė yra privaloma. Jei nenaudojamas endogeninies žmogaus geno taikinys, privalo būti naudojamas iš mėginėj ar ēminėj prieš nukleorūgščių išskyrimą (ar atitinkamame jo etape) įdedamas egzogeninis / sintetinis nukleorūgštis fragmentas, kuris parodo nukleorūgščių išskyrimo ir gausinimo efektyvumą bei slopiklių buvimą mėginyje;

10.6. pasirenkant tyrimo metodą, gamintojų naudojami genų taikiniai ir pradmenys turėtų būti reguliarai peržiūrimi ir (ar) sekama gamintojų pateikiama atnaujinta informacija apie mutacijų poveikį

pradmenų tvirtinimosi vietoms ir vertinami, siekiant įsitikinti, kad jie yra patikimi bent dažniausiai pasitaikančioms mutantinėms viruso padermėms nustatyti;

10.7. kiekviena nustatymo reakcija tikralaikės PGR prietaise turi būti atliekama bent su vienu teigiamos ir vienu neigiamos kontrolės mēginiu. Kiekvieno tyrimo proceso metu turi būti atliekama išskyrimo proceso kontrolė, kuriame vietoje éminio naudojama tik terpė be éminio;

10.8. laboratorija turi reguliariai dalyvauti tinkamose išorinio kokybės vertinimo programose (ne rečiau nei 4 kartus per metus). Esant galimybei, išorinį kokybės vertinimą atlikti iš skirtingų éminio turinio tipų (pvz., nosiaryklės, nosies landos, seilių ir kt.);

10.9. kaupinių tyrimui naudojami reagentų rinkiniai turi būti gamintojo validuoti kaupinių tyrimui arba validavimo procedūra turi būti atlikta laboratorijoje.

### **11. Éminio tipas.**

11.1. SARS-CoV-2 viruso RNR nustatoma nosiaryklės, ryklės, gerklės, nosies landų éminiuose, skrepliuose, bronchoalveolinėse nuoplovose, kraujyje, serume, išmatose, seilėse, tiesiosios žarnos ir kituose organizmo skysčiuose ir (ar) audiniuose;

11.2. pagal PSO rekomendacijas, tyrimui turėtų būti naudojami viršutinių kvépavimo takų éminiai (ambulatoriškai tiriamiems asmenims – nosiaryklės, nosies ir ryklės éminiai ambulatoriškai tiriant asmenį) ir (ar) apatiniai kvépavimo takų éminiai (sergantiems sunkia kvépavimo takų ligos forma stacionare gydomiems asmenims – skrepliai (jei jų yra) ir (ar) endotrachėjos aspiratas arba bronchoalveolinės nuoplovos pacientams);

11.3. netinkamai paimtas éminys gali lemti klaidingai neigiamą tyrimo rezultataj;

11.4. naudojamos *in vitro* diagnostikos medicinos priemonės (prietaisai) turi būti skirti konkretiems éminii tipams ir jiems validuoti. Éminiai molekuliniams tyrimams turi būti paimami arba surenkami atsižvelgiant į gamintojo rekomendacijas.

## **III SKYRIUS**

### **METODO VERIFIKAVIMAS**

12. Rekomendacijos, kada reikia atlikti tyrimo metodo validavimo procedūrą, o kada verifikavimo procedūrą, yra pateiktos schemae (2 priedas).

13. Verifikavimas atliekamas:

13.1. prieš pradedant naudoti naują tyrimo metodą (rinkinį), kurį gamintojas validavo ir pateikė jo veikimo charakteristikas;

13.2. įvertinant, ar tyrimo metodas tinkamai veikia tiriamoje populiacijoje ir laboratorijoje;

13.3. kai pakeičiamos tyrimo metodo sąlygos arba bent vienas komponentas, kurie gali tiesiogiai daryti įtaką rezultatams: keičiamas gamintojo nurodytas protokolas, naudojami kiti reagentai (pavyzdžiui, nukleorūgščių išskyrimo rinkiniai), pradedami naudoti nauji prietaisai, kurie tiesiogiai daro įtaką tyrimo rezultatui, ar atlikus sudėtingą prietaiso remontą;

13.4. kai naudojamo tyrimo charakteristikos kelia (pagrįstų) abejonių ir (ar) padidėja neapibrėžtų / neinterpretuotinų tyrimo rezultatų kiekis.

14. Laboratorijoms verifikuojant SARS-CoV-2 molekulinės diagnostikos tyrimo metodą rekomenduojamos įvertinti veikimo charakteristikos pateiktos 1–3 lentelėse.

1 lentelė. Veikimo charakteristikos, kurias rekomenduojama įvertinti verifikuojant CE-IVD SARS-CoV-2 molekulinės diagnostikos tyrimo metodą.

<b>Parametras</b>	<b>Veiksma</b>	<b>Apašymas</b>
Tikslumas	Atlikimas	Tiriamas bent 10 neigiamų ir 10 teigiamų kitu verifikuotu tyrimo metodu nustatyti SARS-CoV-2 éminiu, iš jų 5 didelés

		SARS-CoV-2 viruso koncentracijos (stipriaiai teigiami, Ct $\leq 20$ ) ir 5 vidutinės viruso koncentracijos (vidutiniškai teigiami, Ct $> 20$ ). Méginių parenkami taip, kad padengtų kuo platesnį Ct intervalą. Kai nėra galimybės gauti teigiamų éminiu (pavyzdžiui, tiriant naujus éminiu tipus: seiles ar panašiai), tyrimui gali būti naudojami neigiamai éminiai, į kuriuos pridedamas komercinės žinomos koncentracijos viruso standartas (inaktyvuotas virusas arba viruso RNR).
	Vertinimas	Nustatomas prieštarinę rezultatų skaičius tyrimo imties rinkinyje. Turi būti gautas $\geq 95\%$ atitikimas. Jei pastebimi prieštarinę rezultatai, svarbu nustatyti pagrindinę priežastį (pavyzdžiui, užterštumas, prietaisų charakteristikų neatitiktis, gedimas, reakcijos slopinimas ar kt.).
Sistemos tinkamumo testas	Atlikimas	Kiekvieno tyrimo metu turi būti matuojama: a) užterštumo kontrolės mèginys NTC (angl. <i>Non template control</i> ); b) proceso (išskyrimo) kontrolės mèginys, kai vietoje éminio išskirti naudojama terpē be éminio (jei atliekamas nukleorūgščių išskyrimas) ir c) verifikuojamo tyrimo metodo gamintojo pateikiamas teigiamos kontrolės mèginys.
	Vertinimas	NTC ir proceso kontrolių mèginių signalai turi būti neigiamai, o teigiamo kontrolės mèginio – teigiamas signalas, pagal gamintojo nustatytas Ct vertes. Jei nėra tenkinami sistemos tinkamumo testo reikalavimai, negali būti vertinami ir kiti verifikavimo rezultatai. Tyrimai turi būti kartojami pašalinus galimas neatitikčių priežastis, pavyzdžiui, pašalinus taršą ar įrangos gedimus.

2 lentelė. Veikimo charakteristikos, kurias rekomenduojama įvertinti verifikuojant 5 éminiu kaupinių SARS-CoV-2 molekulinės diagnostikos tyrimo metodą, kai kaupinys suformuojamas vienodomis dalimis sumaišant individualių éminiu terpes.

Tikslumas	Atlikimas	Tiriama bent 10 teigiamų ir 10 neigiamų kaupinių. Neigiamai kaupiniai ruošiami maišant žinomus nustatytus neigiamus mèginius. 5 teigiami kaupiniai ruošiami maišant 4 neigiamus mèginius su 1 teigiamu didelės SARS-CoV-2 viruso koncentracijos (stipriaiai teigiamu, Ct $\leq 20$ ) mèginiu. Kiti 5 teigiami kaupiniai ruošiami maišant 4 neigiamus mèginius su 1 teigiamu vidutinės viruso koncentracijos (vidutiniškai teigiamu, Ct $> 20$ ) mèginiu. Teigiami mèginių parenkami taip, kad padengtų kuo platesnį Ct intervalą.
	Vertinimas	Kaupiniai, kuriuose buvo sumaišyti teigiami éminiai, turi būti nustatyta viruso SARS-CoV-2 RNR, neigiamų éminiu kaupiniuose viruso SARS-CoV-2 RNR turi būti nerasta. Kaupiniuose esančių mèginių Ct, lyginant su pavienių mèginių Ct, gali būti iki 2–3 Ct didesnis dėl éminio praskiedimo sumaišius su neigiamais éminiais.
Sistemos	Atlikimas	Kiekvieno tyrimo metu turi būti matuojama: a) užterštumo

tinkamumo testas		kontrolės mēginys NTC (angl. <i>Non template control</i> ); b) proceso (išskyrimo) kontrolės mēginys, kai vietoje ēminio išskirti naudojama terpė be ēminio (jei atliekamas nukleorūgščių išskyrimas) ir c) verifikuojamo tyrimo metodo gamintojo pateikiamas teigiamos kontrolės mēginys.
	Vertinimas	NTC ir proceso kontrolinių mēginių signalai turi būti neigiami, o teigiamos kontrolės mēgino – teigiamas signalas pagal gamintojo nustatytus reikalavimus. Jei nėra tenkinami sistemos tinkamumo testo reikalavimai, negali būti vertinami ir kiti verifikavimo rezultatai. Tyrimai turi būti kartojami pašalinus galimas neatitikčių priežastis, pavyzdžiui, pašalinus taršą ar įrangos gedimus.

3 lentelė. Veikimo charakteristikos, kurias rekomenduojama įvertinti, jei nepavyksta verifikuoti metodo tikslumo (tikrumo) ir nėra aiškios neatitikties priežastys.

Aptikimo riba (LoD)	Atlikimas	Lod (angl. <i>Limit of Detection</i> ) nustatomas naudojant komercinę SARS-CoV-2 viruso žinomas koncentracijos medžiagą. Rekomenduojama kaip matricą naudoti neigiamus kaupinius, pridedant tyrimo metodo gamintojo nurodytą LoD atitinkantį viruso genomo ekvivalentų kiekį, taip pat 10, 100, 1000, 10000 kartų didesnius nei LoD kiekius pakartotinai tiriant mēginį mažiausiai po tris kartus. LoD tyrimas vykdomas atliekant visus metodo etapus: nukleorūgščių išskyrimą ir detekciją. Jei LoD tyrimams naudojama sintetinė SARS-CoV-2 viruso RNR, kad RNR nedegraduotų, ji dedama į mēginį po to, kai mēginys sumaišomas su lizės reagentais.
	Vertinimas	Tiriant LoD atitinkančios viruso koncentracijos mēginius turi būti nustatomi 95% teigiamų mēginių. Kadangi atliekant verifikavimą tiriami tik keli (mažiausiai 3) mēginiai, virusas gali būti neaptiktas daugiausiai viename mēginyje. Jei viruso neaptinkama dviejose ar daugiau LoD koncentraciją atitinkančiuose mēginiuose ar didesnių koncentracijų mēginiuose, metodas netenkina gamintojo nustatyto reikalavimų ir negali būti verifikuotas.
Glaudumas	Atlikimas	Tyrimui naudojami LoD tyrimo mēginiai, kuriuose SARS-CoV-2 viruso koncentracija yra 10, 100, 1000 ir 10000 kartų didesnė nei LoD. Kiekvienos koncentracijos mēginys tiriamas atliekant mažiausiai tris pakartojimus.
	Vertinimas	Įvertinama Ct variacija tarp tos pačios koncentracijos mēginių – Ct imties plotis turi būti $\leq 2$ .

15. Metodo verifikavimo rezultatai pateikiami ataskaitos forma (1 priedas). Rezultatus tvirtina laboratorijos vadovas.

#### IV SKYRIUS KLINIKINĖ INTERPRETACIJA

## **16. Tyrimo rezultatų aiškinimas ir apribojimai.**

SARS-CoV-2 molekulinių tyrimų rezultatai turi būti aiškinami klinikinių stebėjimų kontekste, atsižvelgiant į laikotarpį nuo simptomų pradžios ir į bendrą epidemiologinę situaciją šalyje (regione). Tyrimo rezultatas (teigiamas ar neigiamas) turi būti derinamas su klinikiniais stebėjimais, paciento anamneze ir epidemiologine informacija.

SARS-CoV-2 užsikrėtusių / COVID-19 sergančių pacientų éminiuose šio viruso RNR galima nustatyti iki savaitės prieš pasireiškiant simptomams, o maksimalus viruso RNR koncentracijos kiekis pasiekiamas per pirmąjį simptomą atsiradimo savaitę. Moksliniai tyrimais pagrįsta, kad viruso RNR kiekis mažėja antrą-trečią savaitę nuo simptomų atsiradimo, vėliau tampa nenustatomas, išskyrus keletą išimčių (pavyzdžiui, pacientai, sergantys užsitususia ir kritine ligos forma, imunosupresuoti pacientai, kuriems paprastai ilgiau nustatoma viruso RNR).

**Teigiamas tyrimo rezultatas** nebūtinai reiškia, kad virusas yra aktyvus ir gali būti pernešamas kitiems. Svarbu pažymeti, kad kryžminis užteršimas dėl tiriamų éminių / mèginių gausos ir ištyrimo per trumpą laiką gali lemti klaudingai teigiamus rezultatus. Klaudingai teigiamas rezultatas gali sukelti nepatogumų pacientui, išskaitant: privalomą (savi)izoliaciją, ribojamą kontaktą su šeimos nariais, galimybës grįžti į darbą atidėjimą, nereikalingą gydymą, pakartotinį tyrimą ir kt.

**Neigiamas tyrimo rezultatas** nebūtinai reiškia, kad žmogus nėra užsikrëtęs SARS-CoV-2 virusu ir turėtų būti aiškinamas įvertinant užsikrëtimą galimybę prieš tyrimą (t. y. SARS-CoV-2 infekcijos židinį, turėtus kontaktus ir simptomus) ir tyrimo jautrumą. Apskaičiuota, kad klaudingai neigiamų rezultatų atsiradimo tikimybë yra didesnë esant dideliam paplitimui arba dėl netinkamo éminių paémimo laiko, netinkamos éminio paémimo technikos, mažos viruso koncentracijos, netinkamo éminių transportavimo, PGR inhibitoriaus buvimo, preanalitinių ar analitinių problemų arba viruso mutacijų ir kitų techninių ir (ar) biologinių priežasčių.

## **17. Rekomendacija tinkamam molekulinių tyrimų rezultatų pateikimui:**

### **17.1. teigiamas tyrimo rezultatas:**

17.1.1. éminyje nustačius SARS-CoV-2 viruso RNR, asmuo yra laikomas užsikrëtusi. Tyrimu negalima nustatyti aktyvios viruso replikacijos ir viruso perdavimo galimybës. Klinikinë koreliacija su paciento anamneze ir kita diagnostinë informacija yra bùtina norint nustatyti paciento infekcijos bùklę;

17.1.2. teikiant **teigiamą tyrimo rezultatą**, privalu nurodyti naudotus tyrimo reagentus / rinkinius, nurodant SARS-CoV-2 nustatymo ribas (jei jos nurodomos gamintojo);

17.1.3. **pakartotinai atliekamam tyrimui**, kai mèginyje pakartotinai nustatyta SARS-CoV-2 viruso RNR, rekomenduojama nurodyti, jog tai pakartotinio tyrimo teigiamas rezultatas. SARS-CoV-2 RNR PGR metodu gali bùti aptinkama iki 30 dienų ar ilgiau, tačiau kliniškai tai gali bùti nereikšminga;

17.1.4. **teigiamas tyrimo rezultatas turėtų bùti teikiamas**, jei aptinkami bent du SARS-CoV-2 viruso genų taikiniai, nustatytas Ct vertes interpretuojant kaip nurodoma PGR reagentų gamintojo. Tyrimą turi bùti rekomenduojama atlikti pakartotinai, jei aptinkamas tik vienas SARS-CoV-2 viruso taikinys (esant ciklui ne vëlesniams nei nurodoma naudojamų PGR reagentų gamintojo (kai taikoma)), tyrimo rezultatą reikia derinti su paciento anamneze ir kita diagnostinë informacija;

17.1.5. teikiant **teigiamą tyrimo rezultatą**, galètų bùti rekomenduojama atlikti serologinį tyrimą ne anksčiau kaip po 2 savaičių nuo pirmo teigiamo rezultato datos;

### **17.2. neigiamas tyrimo rezultatas:**

17.2.1. neigiamas tyrimo rezultatas reiškia, kad SARS-CoV-2 viruso RNR nebuvo aptikta, t. y. neaptiktas nè vienas tirtas viruso genų taikinys;

17.2.2. **neigiamu tyrimo rezultatu** negalima atmesti SARS-CoV-2 infekcijos ir šio vienintelio tyrimo rezultato negalima naudoti kaip vienintelio pagrindo paciento valdymo (izoliacijos, stebësenos, pakartotinio tyrimo ar kt.) sprendimams priimti;

17.2.3. teikiant **neigiamą tyrimo rezultatą**, rekomenduojama nurodyti klaidingai neigiamų rezultatų atsiradimo galimybę, kuri gali būti dėl preanalitinių / analitinių veiksnių, išskaitant uždelstą tyrimą po simptomų atsiradimo, mažą viruso koncentraciją, naujų mutacijų viruso genome atsiradimą, klaidingai neigiamų rezultatų galimybę ir uždelstą laiką iki rezultatų pateikimo (t. y. nuo ēminiu paėmimo iki rezultatų pateikimo);

17.3. **nevertintinas tyrimo rezultatas**: tyrimo rezultatas yra neapibrėžtas, kai rezultato negalima interpretuoti. Rekomenduojama atliliki pakartotinius tyrimus iš naujo ēminio, kad būtų gautas rezultatas (teigiamas / neigiamas);

17.4. **itariamo COVID-19 ligos (koronaviruso infekcijos) atvejo tyrimo rezultatas**: jei tiriamajam aptinkamas vienas SARS-CoV-2 viruso genų taikinys ir esant vėlyvam ciklui (arba dideliam Ct, atsižvelgiant į gamintojo rekomendacijas (jei taikoma)). Rekomenduojama atliliki pakartotinius tyrimus iš naujo ēminio, kad būtų gautas rezultatas (teigiamas / neigiamas).

18. Teikiant **tyrimo rezultatą** privalu nurodyti, ar tyrimas atliktas naudojant PGR ar kaupinių PGR.

---

SARS-CoV-2 (2019-nCoV) RNR  
nustatymo tikralaičės PGR metodu  
laboratorinių tyrimų proceso visumos  
verifikavimo reglamento  
1 priedas

**(SARS-CoV-2 metodo verifikavimo ataskaitos forma)**

**SARS-COV-2 METODO VERIFIKAVIMO ATASKAITA**

1. Trumpas metodo aprašymas

--	--	--

2. Verifikavimo projekto darbo grupė

Vardas, pavardė	Pareigos	Atsakomybės sritis

3. Verifikavimo priežastis (naujas metodas, naujas prietaisai ar kita)

--	--	--

4. Verifikavimo planas (kas tikrinama, kiek kokių mėginių tiriamas) ir atlikimo datos

--	--	--

5. Naudojami rinkiniai, reagentai, prietaisai, kontrolinės medžiagos

Nr.	Priemonė / reagentas / prietaisai	Gamintojas, Katalogo. Nr.	Partijos (Lot.) Nr.

6. Gauti verifikavimo rezultatai

--	--	--

7. Išvados

--

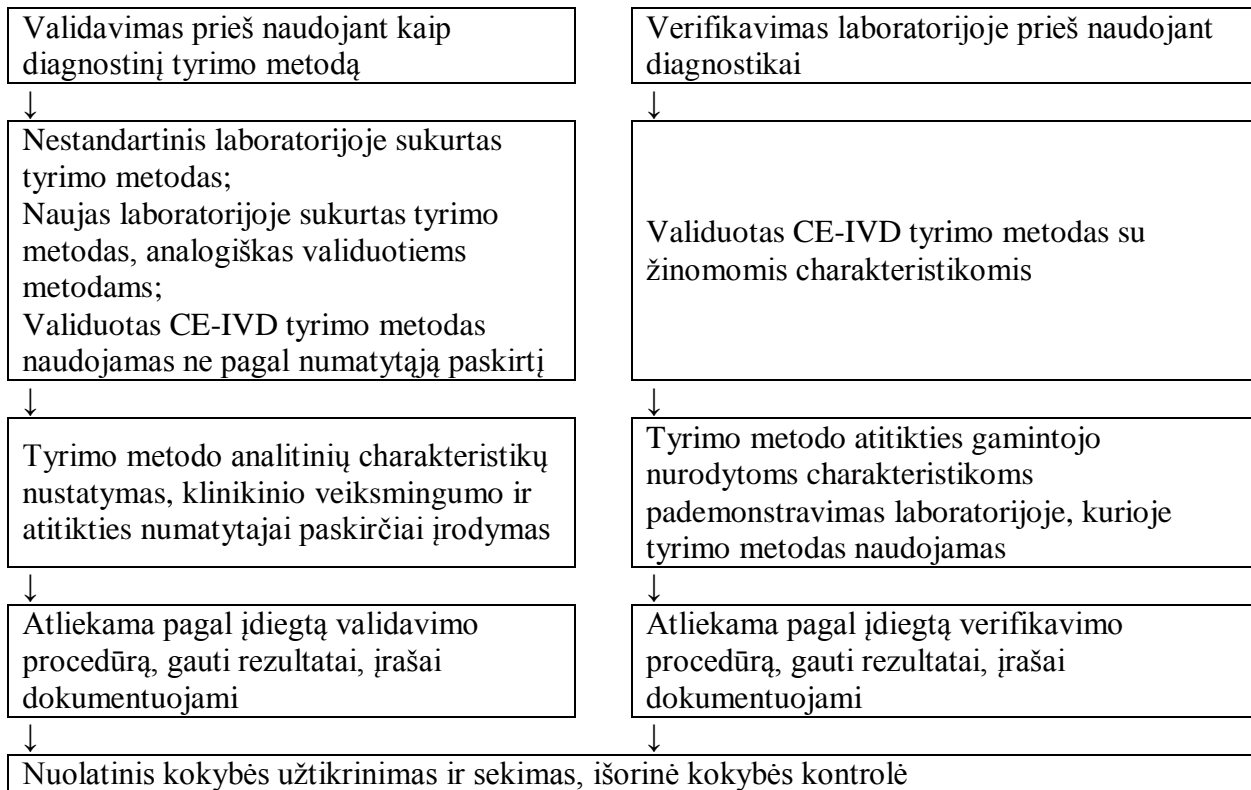
Tyrimas TINKAMAS / NETINKAMAS naudoti diagnostikai	Laboratorijos vadovas, parašas	Data
--	-----------------------------------	------

8. Priedai (jei reikalinga)

---

SARS-CoV-2 (2019-nCoV) RNR  
nustatymo tikralaikės PGR metodu  
laboratorinių tyrimų proceso visumos  
verifikavimo reglamento  
2 priedas

## **SARS-COV-2 DIAGNOSTIKAI NAUDOJAMŲ METODŲ VALIDAVIMO IR VERIFIKAVIMO SCHEMA**



COVID-19 ligos (koronaviruso infekcijos)  
greitujų SARS-CoV-2 testų validavimo  
tvarkos aprašo  
1 priedas

## **GREITUJŲ SARS-COV-2 ANTIGENO TESTŲ VALIDAVIMO ATASKAITA**

**1. Informacija apie validavimą atlikusią laboratoriją:**

Pavadinimas	
Rekvizitai (pavadinimas, juridinio asmens kodas, adresas, telefonas, el. paštas)	
Validavimo atlikimo data	

**2. Informacija apie greitajį SARS-CoV-2 antigeno testą:**

Gamintojas, šalis	
Greitojo SARS-CoV-2 antigeno testo pavadinimas	
Partijos numeris	
Pakuotės dydis (testų kiekis vnt.)	
Greitujų SARS-CoV-2 antigeno testų rinkinio sudėtis	
Laikymo sąlygos °C	
Galiojimo laikas	
Trumpas testo metodo aprašymas	

**3. Informacija apie validavimui naudotus AT-PGR reagentus:**

Gamintojas, šalis	
Reagentų pavadinimas	
Partijos numeris	

**4. Informacija apie validavimui naudotus sekoskaitos reagentus (kai taikoma):**

Gamintojas, šalis	
Reagentų pavadinimas	
Partijos numeris	

**5. Informacija apie viruso variantų standartus (kai taikoma):**

--

**6. Validavimo projekto darbo grupė**

Vardas, pavardė	Pareigos	Atsakomybės sritis

**7. Validavimo plano aprašymas ir atlikimo datos**

--

**8. Informacija apie validavimui naudotus éminius:**

--

Éminio tipas (-ai)	
Teigiamų éminijų skaičius	
Neigiamų éminijų skaičius	
Amžius*	
Lytis*	
Simptominiai asmenys (proc.)	
Dienos nuo simptomų atsiradimo dienos iki éminio paëmimo dienos	
Ct intervalė iki 33 (jskaitytinai) (n**, %)	
Ct intervalė iki 25 (jskaitytinai) (n**, %)	
Epidemiologiskai pavojingi SARS-CoV-2 viruso variantai (nurodyti, kokie variantai ir kiek éminijų ištirta)	
Kita informacija	

\* pildoma pasirinktinai

\*\* n – éminijų skaičius

#### 9. Gauti validavimo rezultatai

SKAIČIAVIMAI		
Žinomas tyrimo rezultatas	Teigiamas	Neigiamas
Tyrimo rezultatas		
Teigiamas	TT (tikrai teigiamas)	KT (klaidingai teigiamas)
Neigiamas	KN (klaidingai neigiamas)	TN (tikrai neigiamas)
Matavimų skaičius:		
Jautrumas	TT/( TT + KN) × 100% =	
Specifišumas	TN/ (TN + KT) × 100% =	
Jautrumas (pagal simptomų atsiradimo laiką)		
Jautrumas (pagal Ct vertes)	Ct intervalė iki 25 (jskaitytinai) Ct intervalė iki 33 (jskaitytinai)	
Jautrumas (nurodyti pagal viruso variantus)		

#### 10. Rezultatų santrauka

--

#### 11. Išvados

--

Laboratorijos vadovo vardas pavardė, pareigos, parašas	Data
---	------

Priedai (išvardyti):

1. Validuojamo greitojo SARS-CoV-2 antigeno testo naudojimo instrukcija.
- 2.

*Papildyta priedu:*

Nr. V-1448, 2021-06-18, paskelbta TAR 2021-06-18, i. k. 2021-13926

COVID-19 ligos (koronaviruso infekcijos) tyrimų atlikimo tvarkos aprašo  
2 priedas

## COVID-19 LIGOS (KORONAVIRUSO INFEKCIJOS) GREITUJŲ SARS-CoV-2 TESTŲ VALIDAVIMO TVARKOS APRAŠAS

### I SKYRIUS BENDROSIOS NUOSTATOS

1. COVID-19 ligos (koronaviruso infekcijos) greitujų SARS-CoV-2 testų validavimo tvarkos aprašas (toliau – Validavimo aprašas) nustato greitujų SARS-CoV-2 antigeno testų (toliau – greitieji antigeno testai) ir greitujų serologinių antikūnų testų (toliau – greitieji antikūnų testai) (toliau kartu – testai) validavimo tvarką.

2. Greitieji antigeno testai ir greitieji antikūnų testai turi atitikti *In vitro* diagnostikos medicinos priemonių (prietaisų) saugos techninio reglamento, patvirtinto Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2001 m. gruodžio 29 d. įsakymu Nr. 679 „Dėl *In vitro* diagnostikos medicinos priemonių (prietaisų) saugos techninio reglamento patvirtinimo“ (toliau – IVD MP reglamentas), reikalavimus.

3. Greitieji antikūnų testai turi nustatyti IgA, IgG, IgM klasų antikūnus ar jų kombinacijas, nukreiptus prieš SARS-CoV-2 spyglį (smaigo) balytumo antigenus arba nukleokapsidės balytymą (anti-S, anti-S1, anti-RBD, anti-N).

4. Greitieji antigeno testai turi atitikti Aprašo 11.2 papunktyje nustatytus reikalavimus.

5. Greitieji antikūnų testai turi atitikti Aprašo 16 punkte nustatytus reikalavimus.

### II SKYRIUS SĄVOKOS

6. **Imunofermentinės analizės metodas** (toliau – ELISA) – antigenų arba antikūnų nustatymo, naudojant plokštelėje imobilizuotus komponentus ir fermentais žymėtus komponentus, kurie, sąveikaudamai su atitinkamu chromogenu – bespalviu fermento substratu, sudaro spalvotą reakcijos produktą, metodas.

7. **Klaidingai neigiamas tyrimo rezultatas** – neigiamas tyrimo rezultatas, kai žinoma, kad iš žmogaus organizmo paimto éminio tyrimo rezultatas yra teigiamas tiriamojo žymens atžvilgiu.

8. **Klaidingai teigiamas tyrimo rezultatas** – teigiamas tyrimo rezultatas, kai žinoma, kad iš žmogaus organizmo paimto éminio tyrimo rezultatas yra neigiamas tiriamojo žymens atžvilgiu.

9. **Tikrai neigiamas tyrimo rezultatas** – neigiamas tyrimo rezultatas, kai žinoma, kad iš žmogaus organizmo paimto éminio tyrimo rezultatas yra neigiamas tiriamojo žymens atžvilgiu.

10. **Tikrai teigiamas tyrimo rezultatas** – teigiamas tyrimo rezultatas, kai žinoma, kad iš žmogaus organizmo paimto éminio tyrimo rezultatas yra teigiamas tiriamojo žymens atžvilgiu.

11. **Tyrimo metodo jautrumas** – tikimybė, kad bus gautas teigiamas tyrimo rezultatas, kai éminyje yra tiriamasis žymuo.

12. **Tyrimo metodo validavimas** – dokumentuotas tyrimo metodo patikros procesas, skirtas įrodyti, kad tyrimo metodas yra tinkamas naudoti.

13. Kitos sąvokos suprantamos taip, kaip yra apibrėžtos Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro – valstybės lygio ekstremaliosios situacijos valstybės operacijų vadovo 2020 m. gegužės 29 d. sprendime Nr. V-1336 „Dėl tyrimų dėl COVID-19 ligos (koronaviruso infekcijos)

organizavimo“ ir kituose teisės aktuose, reguliuojančiuose asmens sveikatos priežiūros paslaugų teikimą.

### **III SKYRIUS** **GREITUJŲ ANTIGENO TESTŲ VALIDAVIMAS**

14. Greitiesiems antigenų testams validuoti pasirenkamas toks éminio tipas (-ai), koks (-ie) yra numatytas (-i) gamintojo. Validavimas atliekamas su visais planuojamais naudoti éminiu tipais.

15. Privaloma vadovautis greitujų antigeno testų gamintojo éminiu paémimo instrukcijomis ir imti du éminius tuo pačiu metu: vieną AT-PGR tyrimui (imamas pirmas), kitą – greitajam antigeno testui. Jei tas pats buferinis tirpalas ar transportinė terpė tinkta abiem tyrimams, užtenka vieno éminio.

16. Greitieji antigeno testai validuojami tose tiriamųjų grupėse, kurioms jie rekomenduojami taikyti: turintiems simptomų, turėjusiems didelę rizikos kontaktų, ar besimptomiams asmenims.

17. Validavimo proceso metu turi būti ištirta ne mažiau kaip 100 SARS-CoV-2 AT-PGR teigiamų éminiu ir ne mažiau kaip 100 (rekomenduojama iki 300) SARS-CoV-2 AT-PGR neigiamų éminiu.

18. Validavimui rekomenduojama naudoti skirtinges koncentracijos SARS-CoV-2 teigiamus éminius:

18.1. tiksliniams tyrimams – Ct vertės turi būti pasiskirsčiusios intervale iki 25 (jskaitytinai);

18.2. profilaktiniams tyrimams – Ct vertės turi būti pasiskirsčiusios intervale iki 33 (jskaitytinai).

19. Vertinimo metu rekomenduotina įvertinti epidemiologiskai pavojingų SARS-CoV-2 viruso variantų (pvz., B.1.1.7, B.1.351, P.1 ir kt.) galimas poveikis testų rezultatams:

19.1. rekomenduojama ištirti ne mažiau kaip 10 kiekvieno viruso variantų éminiu;

19.2. viruso variantų rezultatai turi būti patvirtinti sekoskaitos metodu arba turi būti naudojami viruso variantų standartai.

20. Greitieji antigeno testai yra tinkami, jei jų validavimo rezultatai atitinka Aprašo 11.2 papunktyje nustatytus reikalavimus.

21. Atlikus greitujų antigeno testų validavimą, užpildoma 1 priedas „Greitujų SARS-CoV-2 antigenų testų validavimo ataskaita“.

### **IV SKYRIUS** **GREITUJŲ ANTIKŪNŲ TESTŲ VALIDAVIMAS**

22. Privaloma vadovautis greitujų antikūnų testų gamintojo éminiu paémimo instrukcijomis.

23. Validavimo proceso metu turi būti ištirta ne mažiau kaip 100 SARS-CoV-2 teigiamų éminiu ir ne mažiau kaip 100 (rekomenduojama iki 300) SARS-CoV-2 neigiamų éminiu.

24. Teigiami éminiai turi būti suskirstyti į grupes pagal tai, kiek dienų nuo simptomų atsiradimo dienos arba nuo teigiamo SARS-CoV-2 testo iki éminiu paémimo dienos praéjo. Rekomenduojama éminiu paskirstymo schema: 60 éminiu 14–18 dienų; 20 éminiu 19–28 dienos; 20 éminiu  $\geq 29$  dienos.

25. Atlikus greitujų antikūnų testų validavimą, užpildomas 2 priedas „Greitujų antikūnų testų validavimo ataskaita“.

26. Visi greitujų antikūnų testų rezultatai turi būti lyginami su validuoto ELISA arba kito validuoto (kokybiniu, pusiau kiekybiniu arba kiekybiniu) testo rezultatais.

27. Greitieji antikūnų testai priimtini, jei jų validavimo rezultatai atitinka Aprašo 16 punkte nustatytus reikalavimus.

### **V SKYRIUS**

## **DOKUMENTINIS VALIDAVIMO VERTINIMAS**

28. Atliekant testų dokumentinį validavimo vertinimą, turi būti įvertinta, ar validavimas atliktas pagal Validavimo aprašo reikalavimus:

28.1. ar testų validavimo dokumentuose ir ataskaitoje nurodytas (-i) testų validavimą atlikęs asmuo (-ieji) (vardas, pavardė, pareigos) ir atlikimo data;

28.2. ar testai įvertinti pagal IVD MP reglamento reikalavimus;

28.3. ar validavimui naudoto ēminio tipas atitinka naudojamų testų specifikacijas (naudojimo instrukcijas, aprašymus);

28.4. ar ištirta ne mažiau kaip 100 SARS-CoV-2 teigiamų ēminių ir ne mažiau kaip 100 SARS-CoV-2 neigiamų ēminių;

28.5. ar validavimo dokumentuose ir ataskaitoje nurodyti validavimui naudotų SARS-CoV-2 teigiamų ēminių koncentracijos (Ct vertės) (taikoma greitiesiems antigeno testams);

28.6. ar validavimo dokumentuose ir ataskaitoje nurodyti validavimui naudoti ēminiai suskirstyti į grupes pagal tai, kiek dienų nuo simptomų atsiradimo dienos iki ēminių paėmimo dienos praėjo (taikoma greitiesiems antikūnų testams);

28.7. ar testai atitinka Aprašo 11.2 papunktyje arba 16 punkte nustatytais reikalavimais.

## **VI SKYRIUS** **BAIGIAMOSIOS NUOSTATOS**

29. Testų validavimo periodišumas nėra nustatomas – validavimas atliekamas:

29.1. prieš pradedant juos taikyti;

29.2. kai yra nustatoma, kad pasikeitė bent vienas galintis turėti įtakos testo rezultato kokybei komponentas;

29.3. pasikeitus teisės aktų ir standartų, reguliuojančių testo taikymą, nuostatomis;

29.4. atsiradus epidemiologiskai pavojingiems SARS-CoV-2 viruso variantams, galintiems pakeisti SARS-CoV-2 viruso baltymo antigenines savybes (taikoma greitiesiems antigeno testams);

29.5. dėl kitų objektyvių priežasčių.

*Papildyta priedu:*

Nr. V-1448, 2021-06-18, paskelbta TAR 2021-06-18, i. k. 2021-13926

COVID-19 ligos (koronaviruso infekcijos)  
greitujų SARS-CoV-2 testų validavimo  
tvarkos aprašo  
2 priedas

## **GREITUJŲ SARS-CoV-2 ANTIKŪNŲ TESTŲ VALIDAVIMO ATASKAITA**

### 1. Informacija apie validavimą atlikusią laboratoriją:

Pavadinimas	
Rekvizitai (pavadinimas, juridinio asmens kodas, adresas, telefonas, el. paštas)	
Validavimo atlikimo data	

### 2. Informacija apie greitajį antikūnų testą:

Gamintojas, šalis	
Greitojo antikūnų testo pavadinimas	
Partijos numeris	
Pakuotės dydis (testų kiekis vnt.)	
Greitujų testų rinkinio sudėtis	
Laikymo sąlygos °C	
Galiojimo laikas	
Trumpas testo metodo aprašymas	

### 3. Informacija apie validavimui naudotus ELISA ar kitus testus:

Gamintojas, šalis	
Testo pavadinimas	
Partijos numeris	

### 4. Validavimo projekto darbo grupė

Vardas, pavardė	Pareigos	Atsakomybės sritis

### 5. Validavimo plano aprašymas ir atlikimo datos

--

### 6. Informacija apie validavimui naudotus ēminius:

Ēminio tipas (-ai)	
Teigiamų ēminių skaičius	
Neigiamų ēminių skaičius	
Amžius*	
Lytis*	
Simptominiai asmenys (proc.)	
Dienos nuo simptomų atsiradimo arba teigiamo SARS-CoV-2 testo (n**, %)	
Kiti informacijai	

\* pildoma pasirinktinai

\*\* n – éminių skaičius

7. Gauti validavimo rezultatai

SKAIČIAVIMAI		
Žinomas tyrimo rezultatas	Teigiamas	Neigiamas
Tyrimo rezultatas		
Teigiamas	TT (tikrai teigiamas)	KT (klaidingai teigiamas)
Neigiamas	KN (klaidingai neigiamas)	TN (tikrai neigiamas)
Matavimų skaičius:		
Jautrumas	TT/( TT + KN) × 100% =	
Specifiškumas	TN/ (TN + KT) × 100% =	
Jautrumas (pagal simptomų atsiradimo laiką)		

8. Rezultatų santrauka

9. Išvados

Laboratorijos vadovo vardas, pavardė, pareigos parašas	Data
---	------

Priedai (išvardyti):

1. Validuoamo testo naudojimo instrukcija.
- 2.

\_\_\_\_\_

*Papildyta priedu:*

Nr. [V-1448](#), 2021-06-18, paskelbta TAR 2021-06-18, i. k. 2021-13926

**Pakeitimai:**

1.

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas

Nr. [V-3077](#), 2020-12-31, paskelbta TAR 2020-12-31, i. k. 2020-29383

Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2020 m. gruodžio 4 d. įsakymo Nr. V-2797 „Dėl COVID-19 ligos (koronaviruso infekcijos) nustatymo tyrimų ir serologinių tyrimų atlikimo tvarkos aprašo patvirtinimo“ pakeitimo

2.

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas

Nr. [V-145](#), 2021-01-25, paskelbta TAR 2021-01-25, i. k. 2021-01282

Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2020 m. gruodžio 4 d. įsakymo Nr. V-2797 „Dėl COVID-19 ligos (koronaviruso infekcijos) nustatymo tyrimų ir serologinių tyrimų atlikimo tvarkos aprašo patvirtinimo“ pakeitimo

3.

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas

Nr. [V-257](#), 2021-02-09, paskelbta TAR 2021-02-09, i. k. 2021-02484

Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2020 m. gruodžio 4 d. įsakymo Nr. V-2797 „Dėl COVID-19 ligos (koronaviruso infekcijos) nustatymo tyrimų ir serologinių tyrimų atlikimo tvarkos aprašo patvirtinimo“ pakeitimo

4.

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas  
Nr. [V-292](#), 2021-02-12, paskelbta TAR 2021-02-12, i. k. 2021-02729

Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2020 m. gruodžio 4 d. įsakymo Nr. V-2797 „Dėl COVID-19 ligos (koronaviruso infekcijos) nustatymo tyrimų ir serologinių tyrimų atlikimo tvarkos aprašo patvirtinimo“ pakeitimo

5.

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas  
Nr. [V-390](#), 2021-02-25, paskelbta TAR 2021-02-25, i. k. 2021-03666

Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2020 m. gruodžio 4 d. įsakymo Nr. V-2797 „Dėl COVID-19 ligos (koronaviruso infekcijos) nustatymo tyrimų ir serologinių tyrimų atlikimo tvarkos aprašo patvirtinimo“ pakeitimo

6.

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas  
Nr. [V-895](#), 2021-04-22, paskelbta TAR 2021-04-23, i. k. 2021-08443

Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2020 m. gruodžio 4 d. įsakymo Nr. V-2797 „Dėl COVID-19 ligos (koronaviruso infekcijos) nustatymo tyrimų ir serologinių tyrimų atlikimo tvarkos aprašo patvirtinimo“ pakeitimo

7.

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas  
Nr. [V-1448](#), 2021-06-18, paskelbta TAR 2021-06-18, i. k. 2021-13926

Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2020 m. gruodžio 4 d. įsakymo Nr. V-2797 „Dėl COVID-19 ligos (koronaviruso infekcijos) tyrimų atlikimo tvarkos aprašo patvirtinimo“ pakeitimo