

№ 13
15.12.2020
сайт
м-штаб



РІВНЕНСЬКА ОБЛАСНА ДЕРЖАВНА АДМІНІСТРАЦІЯ
РІВНЕНСЬКА ОБЛАСНА ВІЙСЬКОВА АДМІНІСТРАЦІЯ

Майдан Просвіти, 1, м. Рівне, 33028, тел. (036-2) 26-47-88, факс (036-2) 62-07-85
E-mail: roda@rv.gov.ua, www.rv.gov.ua Код ЄДРПОУ 13986712

Рівненська обласна рада

На виконання рішення сесії Рівненської обласної ради від 15 грудня 2020 року № 13 «Про обласну програму покращення медико-генетичної допомоги дітям та вагітним в умовах реформування медичної галузі на 2021-2023 роки», Рівненська обласна військова адміністрація інформує згідно додатку. У зв'язку із закінченням терміну дії програми, просимо зняти з контролю.

Перший заступник
голови адміністрації

Сергій ПОДОЛНІ

Олег ВІВСЯННИК
26-67-34

К
Рівненська обласна військова адміністрація
№ вих-1459/0/01-60/24 від 07.02.2024 15:12:14



РІВНЕНСЬКА ОБЛАСНА РАДА	
Вхідний	Р 13
" 07 "	02. 2024 р.

Додаток
до виконання рішення обласної
ради від 15 грудня 2020 р. №13

Заходи з реалізації
Обласної програми покращення медико-генетичної допомоги
дітям і вагітним в умовах реформування медичної галузі на 2021 - 2023 роки

№	Зміст заходів	Зміст виконання заходу	Термін виконання
1.	Зміцнення матеріально-технічної бази комунального підприємства «Рівненський обласний клінічний лікувально-діагностичний центр імені Віктора Поліщука» Рівненської обласної ради для покращення медико-генетичної допомоги дітям і вагітним та населенню області загалом	Придбано набори, розчинів, пробірка центрифужна 15 лм з гвинтовою кришкою та градуванням «Labexpert», середовище Amniomax II, середовище PB-Max, флакони для культур тканин Eas YFlask 25см., фільтр стерильний, тести, калібрувальні набори, системні розчини. Забезпечено виплату заробітної плати працівникам обласного медико-генетичного центру.	2022-2023 роки
2.	Надання фінансової підтримки комунальному підприємству «Рівненський обласний клінічний лікувально-діагностичний центр імені Віктора Поліщука» Рівненської обласної ради для забезпечення надання послуг з моніторингу вроджених вад	Проводиться моніторинг вроджених вад розвитку за міжнародними стандартами. Станом на 29.12.2023 р. в базу даних введено інформацію про 9322 новонароджених дітей, а також про 531 випадок вроджених вад розвитку і дизморфій. За результатами цієї роботи Україна є повним членом EUROCAT (Європейської організації популяційних	постійно

	розвитку, функціонування інформаційно-ресурсного центру з питань ранньої дагностики і профілактики порушень розвитку у дітей, зокрема, фетального алкогольного спектру порушень	реєстрів вроджених вад розвитку) та ICBDSR (Міжнародної палати з моніторингу і досліджень вроджених вад розвитку). За 2023 рік клінічним психологом надано 983 консультацій для дітей з порушеннями розвитку.	
3.	Впровадження нормативів з діагностики, лікування і профілактики вроджених вад і спадкових захворювань відповідно до національних та міжнародних клінічних протоколів	За 2023 рік лікарями-консультантами обласного медико-генетичного центру надано 4884 консультації. В ОМГЦ також проведено: 2484 ультразвукових досліджень (у тому числі 1511 пренатальних УЗД і 403 доплерехографії судин пуповини і маткових артерій), діагностовано 74 випадки вроджених вад у плоду. Здійснювалася організаційна робота, поточний контроль за проведенням в області розширеного неонатального скринінгу та верифікація скринінг-позитивних результатів. За результатами розширеного неонатального скринінгу за 2003 рік діагностовано фенілкетонурію у 1 дитини, гіперфенілаланінемію - у 1 дитини, муковісцидоз - у 1 дитини, спінальну м'язову атрофію – у 1 дитини, вроджений гіпотиреоз – у 4 дітей, адреногенітальний синдром – у 2 дітей, вроджений імунodefіцит (синдром	постійно

		<p>Неймеген) – у 1 дитини, MCADD – у 1 дитини.</p> <p>Проводився медичний нагляд за пацієнтами з орфанними метаболічними захворюваннями згідно затверджених клінічних протоколів.</p>	
4.	<p>Продовження популяційного моніторингу вроджених вад розвитку за міжнародними стандартами</p>	<p>Продовжено моніторинг вроджених вад розвитку за міжнародними стандартами. З 2000 року ведеться комп'ютерна база даних про новонароджених дітей області та популяційний реєстр вроджених вад розвитку.</p>	<p>постійно</p>
5.	<p>Надання фінансової підтримки комунальному підприємству «Рівненський обласний клінічний лікувально-діагностичний центр імені Віктора Поліщука» Рівненської обласної ради для здійснення закупівлі реактивів і розхідних матеріалів для цитогенетичних досліджень, скринінгу маркерів сироватки материнської крові в I триместрі вагітності серед вагітних групи ризику</p>	<p>Проведено 295 досліджень каріотипу лімфоцитів периферичної крові; виявлено 15 випадків хромосомної патології. Проведено 42 досліджень каріотипу культури амніоцитів; виявлено 3 випадки хромосомної патології- трисомії 21-ї хромосоми.</p>	<p>постійно</p>

6.	Сприяння розвитку телемедицини з метою покращення пре- і постнатальної діагностики вроджених вад розвитку	Проводилась робота щодо розвитку сприяння телемедицини між закладами охорони здоров'я області та фахівцями обласного медико-генетичного центру з питань діагностики вроджених вад розвитку. Проводився відбір вагітних груп ризику для подальшого проведення медико-генетичного консультування та інвазивної пренатальної діагностики хромосомної патології.	постійно
7.	Здійснення активної інформаційно-просвітницької роботи серед населення щодо прекоцепційної профілактики вроджених вад розвитку	Створено сторінку в мережі фейсбук «Клініка розвитку дитини», на якій розміщується інформація з актуальних питань прекоцепційної профілактики вроджених вад розвитку. Здійснювались популяризація заходів первинної профілактики серед жінок репродуктивного віку. Проводилась роз'яснювальна робота про профілактичне застосування фолієвої кислоти та уникнення тератогенного впливу алкоголю, радіації тощо.	постійно