

Требования к предоставляемому материалу

Требования к предоставляемому для оказания услуг гистологическому материалу:

1. Гистологический материал должен быть предоставлен в 10% забуференном (нейтральном) формалине. Флакон с биологическим материалом должен быть герметичный, не бьющимся, без протечек. Соотношение объема материала к формалину должно составлять не менее 1:20. На этикетке флакона должны быть указаны за подписью ответственного лица Заказчика: - дата и время изъятия материала из организма; - дата и время помещения материала в формалин; - ФИО пациента, номер истории болезни или амбулаторной карты.
2. Маркировка на флаконе с биологическим материалом должна совпадать с данными в сопроводительном направлении.
3. Материал должен быть изъят из тела пациента и маркирован в соответствии с общепринятыми стандартами.

Требования к гистологическим блокам и препаратам на предметном стекле:

1. Предметное стекло должно быть толщиной не более 1мм.
2. При наличии стекла шириной более 1 мм, данное стекло будет переделано из гистологического блока (при его наличии).
3. В случае если гистологическое стекло толще 1 мм выполнение исследования невозможно.
4. При производстве гистологического материала из блока, блок может быть полностью израсходован.
5. Заказчик несет ответственность за упаковку стекол при передаче в курьерские службы доставки. Блок должен соответствовать стандарту FFPE (фиксированный в формалине и залитый в парафин). Основание блока – стандартная гистологическая кассета. В случае несоответствия блока стандарту FFPE блок будет перезалит.
6. В случае несоблюдения Заказчиком указанных требований, получение результата исследований не гарантируется, а услуга считается оказанной и подлежит 100% оплате.

Требования к предоставляемому для оказания услуг цитологическому материалу:

1. Цитологический материал должен быть предоставлен в специальной цитологической вiale, поставляемой Исполнителем.
2. При заборе гинекологического материала комбинированной щеткой следует сделать пять оборотов по часовой стрелке (ГОСТ Р 57004—2016 Алгоритм диагностики. Шейка матки. Лабораторный этап) При заборе материала цитощеткой следует повернуть её в одном направлении 2 раза. Щетка должна быть помещена в виалу, содержимое виалы перемешано 5-10 раз, наконечник оставлен в виале, крышка плотно закрыта. При заборе биологических жидкостей и ТАБ (тонкоигольная аспирационная биопсия) в виалу должно быть помещено менее 3 см³ (2 мл) образца. Для большего объема материала требуется использование центрифуги: собранный образец должен быть помещен в коническую пробирку, встряхнут 5-10 раз и отцентрифугирован при 2000 об/мин в течение 5 минут. После центрифугирования супернатант должен быть удален, осадок перелит в виалу.
3. Маркировка на флаконе с биологическим материалом должна совпадать с данными в сопроводительном направлении.
4. Материал должен быть изъят из тела пациента и маркирован в соответствии с общепринятыми стандартами.

Требования к предоставляемым в электронном виде материалам:

1. Все имеющиеся в конкретном случае препараты и клинические данные должны быть отсканированы и загружены в поле диагностического случая в систему DigitalPathology©.
2. Не допускается устное указание на результаты цитологических, иммуногистохимических и иных гистологических окрасок и исследований.
3. Стандартом приема электронных препаратов является WSI (полный скан препарата). Иные форматы, в т.ч. фотографии с установленных на микроскоп и других камер и т.п. не принимаются для исследования.
4. В случае, если в процессе оказания услуги обнаруживаются дефекты цитологических препаратов, гистологических препаратов или гистологических блоков, связанные с процессом обработки биологического материала до передачи Исполнителю, и не позволяющие установить диагноз и выдать верное заключение, услуга считается выполненной и должна быть оплачена Заказчиком согласно условиям [Договора](#).
5. Исполнитель не несет ответственность перед Заказчиком за качество оказания Услуг или сроков их исполнения при нарушении последним своих договорных обязательств, в том числе за оказание Услуг в меньшем объеме, чем предусмотрено [Договором](#), в случаях предоставления Пациентом (Заказчиком) неполной или недостоверной информации, указанной в п. 1 [Договора](#), либо вследствие объективных обстоятельств, вызванных медицинскими показаниями.
6. В случае недостаточности сведений для оказания Услуги, представленных согласно п. 2.1 [Договора](#), предоставить дополнительные сведения по запросу Исполнителя. Исполнитель не несет ответственность перед Заказчиком за качество оказания Услуг или сроков их исполнения при нарушении последним своих договорных обязательств, в том числе за оказание Услуг в меньшем объеме, чем предусмотрено [Договором](#), в случаях предоставления Пациентом (Заказчиком) неполной или недостоверной информации, указанной в п. 2.1. [Договора](#), либо вследствие объективных обстоятельств, вызванных медицинскими показаниями Исполнитель оставляет за собой право отказать в оказании Услуги в случае разгерметизации контейнеров, или иного существенного нарушения подготовки проб к транспортировке.
7. Заказчик, заключая [Договор](#), уведомлен, что Исполнитель в соответствии с действующим законодательством РФ обязан при оказании медицинских услуг оформлять надлежащим образом медицинскую документацию, в связи с чем, Заказчик обязуется придерживаться формы Заявки Исполнителя.