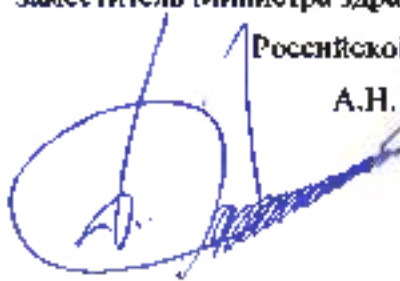


УТВЕРЖДАЮ

Заместитель Министра здравоохранения  
Российской Федерации  
А.Н. Плутницкий



ВРЕМЕННЫЕ  
МЕТОДИЧЕСКИЕ  
РЕКОМЕНДАЦИИ

ПРОФИЛАКТИКА, ДИАГНОСТИКА  
И ЛЕЧЕНИЕ ОСПЫ ОБЕЗЬЯН



МИНИСТЕРСТВО  
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

## **ОГЛАВЛЕНИЕ**

<b>ВВЕДЕНИЕ.....</b>	<b>3</b>
<b>1. ЭТИОЛОГИЯ, ПАТОГЕНЕЗ И ПАТОМОРФОЛОГИЯ.....</b>	<b>3</b>
<b>2. ЭПИДЕМИОЛОГИЧЕСКАЯ ХАРАКТЕРИСТИКА.....</b>	<b>6</b>
<b>3. КЛИНИЧЕСКИЕ ОСОБЕННОСТИ.....</b>	<b>9</b>
<b>4. ДИАГНОСТИКА.....</b>	<b>12</b>
<b>5. ЛЕЧЕНИЕ.....</b>	<b>14</b>
<b>6. ПОРЯДОК ВЫПИСКИ (ПЕРЕВОДА) ПАЦИЕНТОВ ИЗ МЕДИЦИНСКОЙ ОРГАНИЗАЦИИ.....</b>	<b>19</b>
<b>7. ПРОФИЛАКТИКА.....</b>	<b>19</b>
<b>8. ПОРЯДОК ПРОВЕДЕНИЯ ПАТОЛОГОАНАТОМИЧЕСКИХ ВСКРЫГИЙ.....</b>	<b>21</b>
<b>9. МАРШРУТИЗАЦИЯ ПАЦИЕНТОВ И ОСОБЕННОСТИ ЭВАКУАЦИОННЫХ МЕРОПРИЯТИЙ БОЛЬНЫХ ИЛИ ЛИЦ С ПОДОЗРЕНИЕМ НА ОСТУ ОБЕЗЬЯН.....</b>	<b>23</b>
<b>10. ПРАВИЛА ФОРМУЛИРОВКИ ДИАГНОЗА, КОДИРОВАНИЯ ПО МКБ-10.....</b>	<b>23</b>
<b>СПИСОК СОКРАЩЕНИЙ.....</b>	<b>24</b>
<b>ИСПОЛЬЗОВАННЫЕ ИСТОЧНИКИ.....</b>	<b>24</b>
<b>Приложение 1.....</b>	<b>27</b>
<b>Приложение 2.1.....</b>	<b>28</b>
<b>Приложение 2.2.....</b>	<b>32</b>
<b>Приложение 3.....</b>	<b>43</b>

## **ВВЕДЕНИЕ**

В мае 2022 г. в нескольких европейских странах (преимущественно в Великобритании, Испании, Португалии), а также в США, Канаде, Австралии и ряде других стран были выявлены случаи заболевания оспой обезьян среди людей. ВОЗ 21 мая 2022 г. сообщила о выявлении большого количества случаев заболевания среди лиц, не контактировавших с установленным источником инфекции и не выезжавших в эндемичные по оспе обезьян страны Западной или Центральной Африки, и призвала страны оперативно принять меры для предупреждения распространения оспы обезьян [1]. Согласно сообщению ВОЗ от 29 мая 2022 г. оспа обезьян представляет умеренную опасность для общественного здравоохранения на глобальном уровне, однако в случае распространения вируса среди групп с высоким риском тяжелого течения заболевания (дети, беременные и лица с иммунодефицитом), угроза для общественного здравоохранения может стать высокой [2].

Интенсивное распространение оспы обезьян среди населения многих стран мира, не эндемичных по данному заболеванию, ставит перед специалистами здравоохранения задачи, связанные с необходимостью быстрой диагностики и оказанием медицинской помощи больным.

Настоящие Временные методические рекомендации базируются на материалах по оспе обезьян, опубликованных ВОЗ, зарубежных центров по контролю и профилактике заболеваний, а также на анализе отечественных и зарубежных научных публикаций.

Методические рекомендации предпазначены для руководителей медицинских организаций и их структурных подразделений, врачей-терапевтов, врачей общей практики, врачей-инфекционистов, врачей-педиатров, врачей-дерматовенерологов, врачей-акушеров-гинекологов, врачей-рентгенологов отделений интенсивной терапии инфекционных стационаров, врачей скорой медицинской помощи, а также иных специалистов, работающих в сфере лабораторной и инструментальной диагностики и организации оказания медицинской помощи пациентам с оспой обезьян.

## **1. ЭТИОЛОГИЯ, ПАТОГЕНЕЗ И ПАТОМОРФОЛОГИЯ**

Оспа обезьян (англ. Monkeypox, MPX) – острое зоонозное природно-очаговое вирусное заболевание, протекающее с интоксикацией, лихорадкой и развитием высыпаний папулезно-везикулезно-пустулезного характера на коже и слизистых оболочках [3].

Вirus оспы обезьян (англ. Monkeypox virus, MPXV) принадлежит к семейству *Poxviridae*, роду *Orthopoxvirus*. MPXV представляет собой оболочечный вирус, содержащий двухцепочечную молекулу ДНК [4].

MPXV был впервые выявлен в 1958 г. в Копенгагене при вспышке заболевания в колониях у яванских макак (*Macacus sylvaticus*), завезенных из Сингапура. Из 373 обезьян было поражено 20–30% животных. Из пустул был выделен возбудитель, названный вирусом оспы обезьян.

Первый случай MPXV у человека был зарегистрирован 1 сентября 1970 г. в Демократической Республике Конго (бывшее государство Заир) [5, 6]. Позже случаи заражения человека оспой обезьян были зарегистрированы в других странах Африки:

Республике Конго, Камеруке, Бенине, Центральноафриканской Республике, Нигерии, Кот-д'Ивуаре, Либерии, Сьерра-Леоне, Габоне и Южном Судане. Большинство случаев заболевания были выявлены в сельской местности в районах влажных тропических лесов бассейна реки Конго.

В Африке оспа обезьян обнаружена у многих видов животных (полосатые белки, древесные белки, гамбийские крысы, полосатые мыши, селевинки, более 10 видов приматов). Предполагается, что основным резервуаром вируса являются грызуны. В природе вирус был выделен всего лишь дважды – от веревочной белки в 1985 году в Демократической Республике Конго и мертвого детеныша мантабея в Кот-д'Ивуаре в 2012 году [7].

На территории стран Африки ежегодно регистрируют случаи заболевания оспой обезьян. Количество выявленных случаев заболевания постоянно растет и за последние 10 лет выявлено зарегистрировано более 18 тысяч случаев заболевания. Также растет средний возраст заболевших, что связывают с прекращением массовой иммунизации ослеплением. По данным эпидемиологических исследований вакцинация против натуральной оспы обеспечивает перекрестную защиту от МРХ на 85% [8]. Вакцинация против натуральной оспы гражданского населения СССР была отменена с января 1980 г., а с 1981 г. она была отменена и в вооруженных силах [9].

До 2003 года случаи оспы обезьян за пределами Африки не регистрировались. В 2003 году в США произошла вспышка оспы обезьян среди людей (35 подтвержденных случаев в шести штатах) после контакта с луговыми собачками, распространенным в США в качестве декоративных животных. Луговые собачки инфицировались при совместном содержании с экзотическими животными, импортированными из Ганы, многие из которых затем погибли [10]. В последующие годы было зарегистрировано несколько новых случаев заболевания, связанных с поездками в Нигерию. В 2018 г. выявлен один случай в Израиле и три в Великобритании. В 2019 г. зарегистрирован один случай в Великобритании и один в Сингапуре.

На основании филогенетического анализа нуклеотидных последовательностей МРХV выделяют две генетические клады – центральноафриканская (бассейн реки Конго) и западноафриканская. Распространение МРХ на территории незадемичных стран в 2022 году вызвано штаммом, принадлежащим западноафриканской кладе вируса, который считается менее заразным и связан с меньшим уровнем летальности [11, 12]. Так, с 2017 года в Нигерии было выявлено более 500 подозрительных и более 200 подтвержденных случаев заболевания с показателем летальности около 3% [13].

Согласно СанПиН 3.3686-21 «Санитарно-эпидемиологические требования по профилактике инфекционных болезней» МРХV относится к патогенным биологическим агентам (ПБА) I группы патогенности, работы с вирусом проводятся в максимально изолированных лабораториях уровня биобезопасности 4 (BSL 4).

Вирусы, относящиеся к семейству *Poxviridae*, характеризуются высокой устойчивостью к действию факторов внешней среды [14]. Они могут в течение многих месяцев сохранять жизнеспособность в корочках и чешуйках, взятых с оспы, или в засохшем экссудате, но чувствительны к нагреванию (в жидкой взвеси инактивируются при температуре 60°C в течение 10-15 мин., при 70-100°C - за 1-5 мин. в высшенном состоянии при 100°C погибают за 10 мин) и воздействию ультрафиолетовых лучей. В паровоздушной камере полное обеззараживание достигается при температуре 96 °C при

экспозиции 45 мин. В течение часа разрушаются под действием 1% осветленного раствора хлорной извести, 3 % растворов хлорамина, лизола и фенола.

Патологическая анатомия оспы обезьян у человека изучена недостаточно вследствие ограниченного количества публикаций результатов морфологических исследований. В связи с этим современное представление о патогенезе и патологической анатомии оспы обезьян основывается в основном на результатах изучения экспериментальных моделей оспиных инфекций на расплетых животных. В основе патогенеза оспы обезьян лежит системное вирусное поражение внутренних органов (преимущественно легких) и подавление функций иммунной системы. Возбудитель оспы обезьян обладает уникальным, по сравнению с вирусами других семейств, набором генов, которые эффективно реализуют три механизма, модулирующие иммунный ответ: виромаскирование, виротранслукция и виромимикрия [13, 15].

Виромаскирование – это подавление экспрессии рецепторов и блокада презентации вирусных антигенов клетками иммунной системы в ходе реализации специфического иммунного ответа. Существенно подавляется экспрессия клетками иммунной системы антигенов главного комплекса гистосовместимости 1-го класса (HLA I), что коррелирует со способностью вируса оспы обезьян вызывать системное поражение многих тканей. Полагают, что белок M13R ортопоксивирусов, связываясь с β2-микроглобулином, ассоциированным с молекулами HLA I, ведет к блокаде первичных реакций специфического иммунного ответа и активации клеток натуральных киллеров [15–17].

Виротранслукция – это влияние вируса на процессы апоптоза различных клеток организма хозяина. Два вирусспецифических белка (E3L и K3L) влияют как на сигнальную систему интерферонов, так и функции митохондрий, что активирует процессы апоптоза клеток иммунной системы и других тканей (например, эпителиальных) [15, 18].

Виромимикрия ортопоксивирусов превосходит эту способность у всех других известных вирусов. Она проявляется экспрессией вирусами семейства рецепторов, мимимикирующих под рецепторы клеток-мишеней организма хозяина, и продукцией вирокиннов – копий клеточных цитокинов. Все поксивирусы блокируют вне- или внутриклеточные сигнальные системы, управляющие активностью интерферонов. Вирусспецифические рецепторы интерферонов являются конкурентными ингибиторами. Полагают, что вирусный гомолог рецептора γ-ИФН играет ключевую роль в патогенезе заболевания и, особенно, адаптации ортопоксивирусов к определенному хозяину. Геном вируса оспы обезьян также кодирует гомологи клеточных рецепторов фактора некроза опухоли альфа (ФНО $\alpha$ ), способных связывать молекулы ФНО $\alpha$  и тем самым блокировать его противовирусное действие. Множество гомологов рецепторов ФНО $\alpha$  у поксивирусов свидетельствует о том, что в эволюции этого семейства вирусов селекция вариантов, устойчивых к ФНО $\alpha$ , играла ключевую роль. Поксивирусы кодируют ряд белков, подавляющих активацию факторов системы комплемента, как по классическому, так и по альтернативному пути. Эти вирусные белки вносят значительный вклад в патогенность поксивирсового семейства [15–17, 19–21].

Вирус обладает тропизмом к тканям эпидермального происхождения, в которых, как и в коже и слизистых оболочках, развиваются относительно специфические изменения – гидротическая (балионная) дистрофия, а также отек и воспалительная инфильтрация. Практически во всех органах бывают выражены в разной степени неспецифические

дастрофические изменения, а при тяжелой форме болезни присоединяется синдром диссеминированного внутрисосудистого свертывания. В итоге, тяжелая форма заболевания сопровождается развитием синдрома полнорганный недостаточности и соответствует понятию вирусный сепсис и септический шок.

Входными воротами инфекции при реализации воздушно-калевального пути передачи являются верхние дыхательные пути. Первичным инфекционным очагом являются легкие, вирус реплицируется преимущественно в клетках мелких бронхов и бронхиол, а также в альвеолоцитах [15, 22–24].

В пикубационный период и в клинический период инвазии или «период общих симптомов» первая волна лимфогенной или гематогенной диссеминации вируса (период первичной вирусемии) приводит к поступлению вируса в регионарные лимфатические узлы, где начинается его активная репликация. Это характеризуется прогрессированием в лимфатических узлах морфологически неспецифических гиперпластических и воспалительных изменений. Увеличение и болезненность отдельных лимфатических узлов и их групп (окколоушная, подмышечная, пейтия, паховая лимфаденоопатия) – патогномоничный и рациональный признак заболевания, обычно (но не всегда) наблюдается до развития кожных проявлений. Поражение лимфатических узлов отличает оспу обезьяны от болезней со сходными кожными проявлениями (натурализная оспа, ветряная оспа и др.) [13, 15].

Вторая волна вирусемии (период вторичной вирусемии с гематогенной генерализацией инфекции) лежит в основе клинического периода кожных высыпаний. Из пораженных легких и регионарных лимфатических узлов вирус поступает в кровь и поражает клетки системы мононуклеарных фагоцитов различных органов. При этом вирус проникает в эпителиальные клетки кожи, слизистых оболочек (преимущественно верхних дыхательных путей), а также во внутренние органы. В результате активной репликации вируса в глубоких слоях эпидермиса и многослойного эпителия слизистых оболочек возникают высыпания – специфические поражения (экзантема и энантема), проходящие, за редким исключением, определенный цикл своего развития [13, 15].

При благоприятном течении заболевания репликация вируса и его распространение тормозится на разных этапах инфекционного процесса благодаря врожденному и приобретенному клеточному иммунитету, а после блокируется антителами [13, 15, 23, 25].

## 2. ЭПИДЕМИОЛОГИЧЕСКАЯ ХАРАКТЕРИСТИКА

Источником инфекции являются инфицированные MPXV люди и животные (грызуны и приматы) [13]. Ранее считалось, что основным источником MPX для человека являются животные, а риск передачи инфекции от человека к человеку низкий. Однако интенсивное распространение заболевания в 2022 г. на территории многих неэндемичных стран свидетельствует о том, что основным источником инфекции в настоящее время человек.

Передача MPXV от человека человеку осуществляется контактным и воздушно-калевальным путями [13].

Инфицированный вирусом оспы обезьяны человек представляет опасность для окружающих с момента возникновения симптомов (продромальный период) и до полного

исчезновения корочек (в среднем около 3 недель) [26]. МРХV проходит в организме через поврежденную кожу, слизистые оболочки, дыхательные пути [27].

Вирус передается при непосредственном контакте с биологическими жидкостями или кожным покровом (слизистыми оболочками) инфицированного человека, в том числе при половом контакте, а также с вещами и предметами больного (одежда, постельное белье, столовые приборы, посуда). Обычно МРХV передается при тесных физических контактах, поцелуях, длительном общении лицом к лицу, прикосновении к пораженным кожным покровам с элементами сыпи и предметам, контактированными вирусом. Язвы, повреждения в ротовой полости также могут быть инфекционными, в связи с чем вирус может распространяться через слону [13, 28]. Установлено присутствие ДНК МРХV в семенной жидкости (за 5-7 дней до появления симптомов заболевания), что может определять способность вируса передаваться половым путем [29]. Значение воздушно-пылевого пути передачи инфекции в настоящее время не установлено.

Особенно высокую опасность представляют элементы сыпи, струпья, биологические жидкости (кровь, выделения из элементов сыпи, слюна) [28]. Имевшиеся в настоящее время данные свидетельствуют о том, что наибольшему риску подвергаются лица, имевшие тесный физический контакт с больным МРХ, пока у него наблюдались симптомы [1]. Эпидемиологическое значение лиц с бессимптомным течением заболевания в передаче инфекции не установлено.

МРХV может передаваться от беременной женщины к плоду через плаценту, от матери ребенку во время родов или после родов при контакте с кожей [30].

Доказана роль внутрисемейной передачи инфекции. По данным исследований в семейных очагах частота вторичных случаев передачи может составлять от 3% до 100% [31]. Существует риск формирования эпидемических очагов МРХ в организованных коллективах и коллективах организаций закрытого типа при несоблюдении мер профилактики инфекции.

Установлена роль МРХ как инфекции, связанной с оказанием медицинской помощи (ИСМП). В 2018 г. в Великобритании зарегистрирован случай заражения медицинского работника от пациента [32]. Ранее были описаны множественные случаи внутрибольничной передачи МРХV в Демократической Республике Конго [33].

Риск передачи вируса в условиях оказания медицинской помощи значительно повышается при несоблюдении требований санитарно-противоэпидемического режима, правил эпидемиологической безопасности, в том числе использования средств индивидуальной защиты.

Передача МРХV от животного человеку осуществляется при контакте с пораженной кожей, слизистыми оболочками и биологическими жидкостями инфицированного животного (укус, осложнение или оцарапывание животным, разделка дичи, употребление недостаточно термически обработанных продуктов, изготовленных из зараженных животных) [27, 28]. Различные виды диких млекопитающих считаются

воспринимаемым к MPXV. У грызунов заболевание протекает чаще бессимптомно, у таких млекопитающих, как обезьяны, наблюдаются кожные высыпания, аналогичные проявлениям у человека. На сегодняшний день нет подтверждения факта заражения вирусом оспы обезьян домашних животных, таких как кошки и собаки, а также домашнего скота [34]. Длительность периода выделения MPXV животными неизвестна.

Передача MPXV от человеку животным в настоящее время не доказана, случаев передачи MPXV от человека животным не зарегистрировано [35].

#### **Стандартное определение случая заболевания оспой обезьян**

##### **Подозрительный случай**

Появление свежей сыпи на коже (локализованная или генерализованная пятнистая, папулезная, везикулярная, пустулезная) или слизистых оболочках ротовой полости или гениталиях с одним или более признаками: повышение температуры тела ( $\theta$ ) выше 37,5 °C, недавняя двусторонняя или односторонняя лимфаденопатия (увеличение шейных и/или околоушных и/или подмышечных и/или паховых лимфатических узлов), головная боль, мышечные боли (особенно в спине), выраженная слабость, боль в горле, кашель, тошнота, рвота, диарея при отсутствии других известных причин, которые объясняют клиническую картину вне зависимости от эпидемиологического анамнеза.

##### **Вероятный (клинически подтвержденный) случай**

Случай, соответствующий определению подозрительного случая, при наличии хотя бы одного из эпидемиологических признаков:

- возвращение из зарубежной поездки за 21 день до появления симптомов;
- прямой физический контакт за последний 21 день с кожей и слизистыми оболочками (в том числе половой контакт) человека, который соответствует критериям подозрительного, вероятного или подтвержденного случаев MPX;
- контакт в течение 21 дня до появления симптомов с вещами и предметами (одежда, постельное белье, полотенца, посуда и другие), которые использовались лицом, соответствующим критериям подозрительного, вероятного или подтвержденного случая MPX;
- общение на близком расстоянии («лицом к лицу») с человеком, который соответствует критериям подозрительного, вероятного или подтвержденного случая MPX;
- профессиональный контакт с лицами, у которых выявлен подозрительный, вероятный или подтвержденный случай MPX;
- контакт с диким животным или экзотическим домашним животным, которое является эндемичным видом для Африки (тамбийская крыса, кистохвостый дикобраз, африканская соня, полосатая мышь, деревесная белка и другие).

##### **Подтвержденный случай**

Случай, соответствующий определению подозрительного и/или вероятного случая,

пра наличие положительного результата лабораторного исследования на наличие ДНК MRXV с применением метода полимеразной цепной реакции (ПЦР).

### 3. КЛИНИЧЕСКИЕ ОСОБЕННОСТИ

Инкубационный период MRX составляет от 5 дней до 21 дня (в среднем 6-13 дней) [13, 36]. Инкубационный период соответствует стадии репликации вирусов в ретикулоэндотелиальной системе и завершается в момент появления возбудителя в кровотоке, что совпадает с появлением клинических симптомов.

Наиболее часто встречающимися симптомами MRX у человека являются [37]:

- сыпь (100%),
- лихорадка (88%),
- головная боль (79%),
- зуд (73%),
- лимфаденопатия (69%),
- миалгия (63%),
- боль в горле (58%).

В типичных случаях MRX протекает циклически со сменой нескольких периодов [3, 9].

#### Продромальный период (длительность 2-3 дня)

Начинается остро и проявляется повышением температуры тела выше 38 °C внебом, головной болью, миалгиами, иногда головокружением и рвотой на фоне высокой лихорадки. Иногда на 2-й день болезни появляется и затем быстро исчезает продромальная сыпь.

Обычно в начале продромального периода развивается лимфаденопатия: увеличиваются подчелюстные, шейные, подмыщечные и/или паховые лимфатические узлы. Их увеличение может быть как односторонним, так и двухсторонним. Нередко обращает на себя внимание выраженное увеличение затылочных лимфоузлов. Обычно лимфаденопатия появляется одновременно с лихорадкой, реже за 1-2 дня до появления сыпи или одновременно с сыпью [26].

#### Период высыпаний

На 3-4-й день болезни температура тела снижается до субфебрильной, одновременно на коже головы (прежде всего на лице) и на слизистых оболочках полости рта, гениталий, конъюнктивы, роговицы глаз появляются необычные элементы сыпи. Энантема на слизистых оболочках полости рта обычно предшествует появлению экзантемы. Первые элементы сыпи обычно появляются на лице, быстро распространяясь на верхние конечности, а затем — на туловище и нижние конечности, дорожки ладони и подошвы. Распространение экзантемы имеет центробежный характер — на туловище элементов меньше, чем на лице и конечностях.

Высыпания эволюционируют через стадии:

- макула ( пятно ) ( 1-2 дня );
- папула ( узелок ) ( 1-2 дня );
- везикула ( пузырек , заполненный прозрачной жидкостью ) ( 1-2 дня );
- пустула ( гнойничок ) с пупковидным вдавлением в центре ( 5-7 дней );
- корочка ( 7-14 дней ).

По характеру распространения сыпь делится на:

- генерализованную или локализованную;
- изолированную или сливную.

В 70-80% случаев сыпь характеризуется мономорфностью, в остальных случаях может отмечаться полиморфизм [38]. На одном участке кожи сыпь всегда мономорфна.

В 95% случаев сыпь поражает лицо, в 75% - ладони и подошвы, что является отличительным признаком заболевания. Также поражаются слизистые оболочки рта (в 70% случаев), половые органы (30%), конъюнктива и/или роговица (20%). У части пациентов имеет место проктит с поражениями перианальной области изолированно или в сочетании с высыпаниями в области гениталий [39]. Количество элементов сыпи варьирует от единичных до нескольких тысяч [13].

Степень тяжести заболевания зависит от числа элементов сыпи:

- Легкая (< 25 элементов сыпи)
- Умеренная (25-99 элементов сыпи)
- Тяжелая (100-250 элементов сыпи)
- Крайне тяжелая (> 250 элементов сыпи)

При наличии шелушения беспокойство вызывает поражение более 10% поверхности кожи [40].

При формировании пустул вновь повышается температура тела, нередко до 39—40 °С, состояние больных значительно ухудшается, развиваются тахикардия, артериальная гипотензия, одышка, сильный зуд кожи. Возможны диарея, лимфаденит (чаще шейный и паховый).

#### Период реконвалесценции

С 9-10-го дня болезни начинается подсыхание пустул и формирование корочек. Постепенно улучшается состояние больного. Отпадение корочек продолжается в течение 3-4 недель, образование рубцов на месте отпавших корочек выражено значительно меньше, чем при натуральной оспе.

Оспа обезьян обычно разрешается самостоятельно, симптомы заболевания длиятся от 2 до 4 недель [13]. Заболевание протекает легче у лиц, ранее вакцинированных против натуральной оспы. У вакцинированных пациентов сыпь менее интенсивно выражена и возникает в меньшем количестве по сравнению с невакцинированными [27]. При тяжелом течении риск летального исхода сохраняется в течение 2 недель после начала высыпаний.

Показатель летальности при МРХ, вызванной штаммом западноафриканской клады, в среднем составляет 3% [13].

Согласно данным ВОЗ у многих пациентов с МРХ, выявленных в 2022 г. в неэндемичных по данному заболеванию странах, заболевание протекает в атипичной форме, включающей следующие признаки: появление небольшого количества элементов сыпи или только одного элемента, которые возникают в области гениталий или промежности и не распространяются на другие участки кожи; наличие очагов поражения кожи на разных (асинхронных) стадиях развития; появление сыпи до начала увеличения лимфатических узлов, лихорадки, недомогания или других симптомов [41].

Осложнения оспы обезьян связаны преимущественно с присоединением вторичной бактериальной инфекции: абсцессы, флегмоны, бронхопневмония, кератит (с возможной потерей зрения), гастроэнтерит с диареей и рвотой, энцефалит, сепсис, септический шок. Развитие неблагоприятных исходов и осложнений МРХ наблюдается реже среди пациентов, вакцинированных против натуральной оспы [28].

У переболевших МРХ могут наблюдаться следующие последствия заболевания:

- гипо- или гиперпигментация кожи;
- гиперпигментированные атрофические рубцы;
- гипопигментированные атрофические рубцы;
- очаговая алопеция;
- гипертрофические рубцы кожи;
- контрактура или деформация лицевых мышц после заживления язвенных поражений кожи лица;
- потеря зрения.

Установлено, что дети, в том числе новорожденные, беременные женщины, а также люди с иммунодиффузией могут подвергаться риску более тяжелого течения и смерти от оспы обезьян [40]. У детей, как правило, наблюдаются более тяжелые симптомы заболевания, чем у подростков и взрослых [30]. К иммунокомпрометированным пациентам относятся пациенты с ВИЧ/СПИД, онкологическими и аутоиммунными заболеваниями, реципиенты солидных органов и гемопоэтических стволовых клеток [42].

В настоящее время отсутствуют данные по клиническому течению и исходам инфекции, вызванной штаммом МРХV, принадлежащим к западноафриканской генетической кладе, у беременных. По результатам исследования, проведенного на территории Демократической Республики Конго, установлено крайне неблагоприятное влияние вируса, принадлежащего к центральноафриканской кладе, на течение и исходы беременности. Обсервационное исследование когорты из 222 госпитализированных пациентов с 2007 г. по 2011 г., в т.ч. 4 беременных женщин: у 3 беременность закончилась потерей плода (у 2-х самопроизвольный выкидыши на ранних сроках и у одной неразвивающаяся беременность в 18 недель). Только у одной женщины родился живой

ребенок в срок. У женщины с неразвивающейся беременностью, которая перенесла МРХ средней степени тяжести, плод по данным вирусологическим, гистологическим, серологическим исследований имел признаки МРХ, подтверждающие, что гибель плода была вызвана данной инфекцией. У плода наблюдалась диффузные макуло-папулезные высыпания на коже головы, туловища и конечностей, включая ладони и подошвы, гепатомегалия и водянка (*Hydrops foetalis*). Врожденные пороки развития или деформации, тяжелые аномалии плаценты, плацентарных оболочек или пуповины отсутствовали [43].

## 4. ДИАГНОСТИКА

### 4.1. АЛГОРИТМ ОБСЛЕДОВАНИЯ ПАЦИЕНТА С ПОДОЗРЕНИЕМ НА ОСПУ ОБЕЗЬЯН

В отношении лиц, подозреваемых на МРХ, проводится сбор эпидемиологического и клинического анамнеза, физикальное обследование, исследование диагностического материала с применением метода ПЦР (Приложение 1).

При сборе эпидемиологического анамнеза устанавливается наличие зарубежных поездок за 21 день до первых симптомов заболевания (при их наличии – стран(ы) и даты пребывания), а также наличие тесных контактов за последний 21 день с лицами, которые соответствуют критериям подозрительного или подтвержденного случая МРХ, или лицами, у которых диагноз МРХ подтвержден лабораторно. У родившихся до 1980 года дополнительно уточняется наличие вакцинации против натуральной оспы.

Физикальное обследование пациента обязательно включает:

- Оценку состояния кожи в слизистых оболочках верхних дыхательных путей;
- Осмотр и пальпацию затылочных, шейных, околоушных, подмыщечных и лаховых лимфатических узлов;
- Термометрию;
- Оценку уровня сознания;
- Измерение частоты сердечных сокращений, частоты дыхательных движений.

Объем, сроки и кратность общих лабораторных исследований и инструментальных исследований определяются лечащим врачом или консультантом врачей с учетом индивидуальных особенностей пациента и тяжести течения заболевания.

### 4.2. ЛАБОРАТОРНАЯ ДИАГНОСТИКА (ЭТИОЛОГИЧЕСКАЯ)

Подтверждение заражения вирусом оспы обезьян основано на выявлении ДНК МРХV с применением метода ПЦР.

В соответствии с ч. 4 ст. 38 Федерального закона от 21.11.2011 № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации» на территории Российской Федерации разрешается обращение медицинских изделий, зарегистрированных в порядке, установленном Правительством Российской Федерации, уполномоченным им федеральным органом исполнительной власти.

Информация о зарегистрированных в Российской Федерации медицинских изделиях для выявления МРХV размещена в Государственном реестре медицинских изделий и организаций (индивидуальных предпринимателей), осуществляющих производство и изготовление медицинских изделий (далее – Государственный реестр), опубликованном на официальном сайте Росздравнадзора [www.roszdravnadzor.ru](http://www.roszdravnadzor.ru) в разделе «Электронные сервисы» <https://roszdravnadzor.gov.ru/services/misearch/>

На 10.06.2022 в Российской Федерации зарегистрировано два набора реагентов для выявления МРХV методом ПЦР:

- набор реагентов для выявления ДНК вирусов натуральной оспы, оспы обезьяны, оспы коров, осповакцины методом мультиплексной полимеразной цепной реакции «ВЕКТОР-МПЦР-ОСПА» (ФСР 2010/09002);

- набор реагентов для амплификации ДНК вирусов натуральной оспы, оспы обезьяны, оспы коров, осповакцины с гибридизационно-флуоресцентной детекцией в режиме реального времени «Вектор-МПЦРРВ-Осла» (РЗН 2016/3685).

Лабораторную диагностику МРХ осуществляют в соответствии с действующими нормативно-правовыми и информационно-методическими документами<sup>1</sup>.

Для диагностических исследований используется следующий биологический материал<sup>2</sup>:

- содержимое пораженных участков кожи (в зависимости от стадии болезни);
- мазок из ротоглотки;
- кровь;
- секционный материал (при летальном исходе).

Медицинские организации, выявившие случай заболевания МРХ (в т.ч. подозрительный), немедленно сообщают об этом в соответствии с требованиями действующего законодательства.

#### 4.3. ДИФФЕРЕНЦИАЛЬНАЯ ДИАГНОСТИКА

Дифференциальная диагностика МРХ проводится с другими заболеваниями, сопровождающимися высыпаниями (Приложения 2.1 и 2.2).

Учитывая, что проявления МРХ могут быть атипичными, следует проводить лабораторное обследование на наличие ДНК МРХV с применением метода ПЦР с целью подтверждения диагноза [45].

---

<sup>1</sup> Письмо Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека от 06.06.2022 г №02/12026-2022-27 «О направлении актуализированных временных рекомендаций по лабораторной диагностике ВОО».

<sup>2</sup> Длительность выявления ДНК МРХV методом ПЦР в образцах различных биологических материалов пациентов может варьировать. На ограниченной выборке пациентов с МРХ было показано, что с момента появления сыпи ДНК вируса может обнаруживаться в крови в течение 9-31 дней, в образцах биологического материала из верхних дыхательных путей (мазок из носа или ротоглотки) – в течение 13-45 дней, в выделениях из пораженных участков кожи – в течение 29-35 дней и в моче – в течение 9-25 дней [44]. Данные о длительности выделения жизнеспособного МРХV в образцах биологического материала в настоящее время отсутствуют.

Также учитывая, что возможны случаи ко-инфицирования МРХV и другими инфекционными агентами (например, вирусом ветряной оспы), необходимо проводить лабораторное обследование на наличие МРХV лиц с характерной сыпью, даже если был получен положительный результат тестирования на другие инфекции [46].

## 5. ЛЕЧЕНИЕ

В настоящее время в Российской Федерации отсутствуют зарегистрированные лекарственные препараты для этиотропного лечения МРХ.

Патогенетическое лечение заболевания направлено на регидратацию и нутритивную поддержку.

При присоединении вторичных грибковых и/или бактериальных инфекций, рекомендуется назначение соответствующих антимикробных препаратов в зависимости от предполагаемого/подтвержденного возбудителя и локализации инфекции [40].

При тяжелом течении заболевания необходима респираторная поддержка.

Симптоматическое лечение МРХ включает:

- купирование лихорадки (жаропонижающие препараты, например, парацетамол или ибупрофен в возрастных дозировках до 4 раз в день (избегать при наличии язв, кровотечений)),
- купирование болевого синдрома (нестероидные противовоспалительные препараты в возрастных дозировках до 4 раз в день (избегать при наличии язв, кровотечений или обезвоживания), по показаниям – опиоидные анальгетики),
- тщательный уход за кожей и при необходимости – за слизистыми оболочками<sup>3</sup>.

Уход за высыпаниями на коже и слизистых должен осуществляться с учетом следующих принципов:

- избегать прикосновений или царапания очагов повреждений,
- бережное мытье,
- поддержание кожи в сухом и чистом состоянии,
- увлажнение с помощью влажных повязок,
- гепаринизол (крем с гистатином), фукорцин; водные растворы анилиновых красителей для детей,
- местные или пероральные антибиотики по строгим показаниям в возрастных дозировках с соблюдением режима дозирования,
- обработка язв теплым изотоническим раствором, растворами антисептиков или наложение легкой бинтовой повязки,
- при воспалении глаз – капли с витамином А, защитные повязки для глаз, местные или пероральные антибиотики в комбинации с трифлуридиновыми глазными каплями / мазью (нельзя применять стеронилную мазь или капли),
- при поражении слизистых полости рта необходимо полоскание (физиологический раствор, соленая вода, хлоргексидин) не менее 4 раз в день [47, 48].

<sup>3</sup> Неосторонный или несвоевременный уход за очагами поражения на коже и слизистых оболочках может привести к их серьезному или необратимому повреждению.

Пациентам рекомендуется постельный режим до отпадения корочек. Диета — механически и химически щадящая.

## АКУШЕРСКАЯ ТАКТИКА

Передача MPXV от матери ребенку может происходить трансплацентарно (что может вести к врожденной ослабленности обезьяны), во время родов или после рождения контактным путем.

Учитывая, что беременные женщины имеют высокий риск тяжелого течения MPX, все пациентки с вероятным и подтвержденным случаем подлежат госпитализации в медицинские организации инфекционного профиля, имеющие в своем составе мельщеровские боксы, вне зависимости от степени тяжести течения заболевания. Пациенток с предполагаемым, вероятным или подтвержденным случаем заболевания рекомендовано в первую очередь направлять в медицинские организации третьего уровня (монастыри), оснащенные помещениями для эффективной изоляции и средствами индивидуальной защиты, а также имеющие условия для проведения родоразрешения ( наличия родильного зала, операционной, соответствующих требованиям приказа Министерства здравоохранения РФ от 20 октября 2020 г. N 1130н "Об утверждении Порядка оказания медицинской помощи по профилю "акушерство и гинекология") и оказания медицинской помощи новорожденному.

При тяжелом течении заболевания ведение пациентки должно осуществляться в изолированной палате с отрицательным давлением в отделении реанимации и интенсивной терапии, предпочтительно в положении на левом боку, при поддержке мультидисциплинарной команды (акушеров-гинекологов, анестезиологов-реаниматологов, терапевтов или пульмонологов, неонатологов, инфекционистов, клинических фармакологов).

### Ведение беременности

Ведение беременных необходимо осуществлять в соответствии с результатами обследования независимо от срока беременности на момент инфицирования. В рамках оказания медицинской помощи необходим мониторинг состояния пациента для выявления признаков ухудшения клинического состояния. Пациенты, инфицированные MPXV, должны получать поддерживающую патогенетическую и симптоматическую терапию. Лечение сопутствующих заболеваний и осложнений осуществляется в соответствии с клиническими рекомендациями, стандартами оказания медицинской помощи по данным заболеваниям.

В связи с тем, что риск для плода в случае инфекции, вызванной штаммом MPXV, принадлежащим к западноафриканской генетической кладе, до конца не ясен, при наличии клинических симптомов MPX у матери требуется регулярная (2-3 раза в день) оценка состояния плода с помощью кардиотокографии, если срок беременности  $\geq 26$  недель [49]. Ультразвуковое исследование плода и функции плаценты должно регулярно проводиться в период активной фазы инфекции. Во время первого триместра необходимо определить наличие сердечения и пренатальной скрининг. Во втором триместре проводится оценка УЗ-биометрии плода, а также индекса околоплодных вод каждые 10-14 дней. В третьем триместре дополнительно используется также допплерометрия артерий пуповины и средней мозговой артерии. При выздоровлении матери риск для

плода снижается, однако необходимо проводить каждые 4 недели УЗИ плода до конца беременности.

#### **Лечение во время беременности и послеродовом периоде**

Общее лечение: поддержание водно-электролитного баланса организма; симптоматическое лечебные (жаропонижающие препараты). Наблюдение за состоянием матери: тщательный и постоянный мониторинг показателей жизненно важных функций учитывая высокий риск тяжелого течения заболевания.

Патогенетическое лечение заболевания направлено на регидратацию и нутритивную поддержку. При лечении МРХ необходимо обеспечивать достаточное поступление жидкости в организм. Восполнение суточной потребности в жидкости должно обеспечиваться преимущественно за счет пероральной регидратации. Суточная потребность в жидкости должна рассчитываться с учетом лихорадки, потеря жидкости. В среднем достаточное количество жидкости (2,5-3,5 литра в сутки и более, если нет противопоказаний по соматической патологии). У пациентов с тяжелым течением заболевания при наличии показаний проводится инфузционная терапия. Следует с осторожностью подходить к инфузционной терапии. Объем инфузционной терапии должен составлять 10-15 мл/кг/сут. При проведении инфузционной терапии важное значение имеет скорость введения жидкости. Чем меньше скорость введения жидкости, тем безопаснее для пациента. В условиях проведения инфузционной терапии врач оценивает суточный диурез, динамику артериального давления, изменения аускультативной картины в легких, гематокрита. При снижении объема диуреза, повышении артериального давления, увеличении количества хрипов в легких, снижении гематокрита объем парентерально вводимой жидкости должен быть уменьшен.

При тяжелом течении заболевания необходимо рассмотреть вопрос о проведении тромбопрофилактики путем назначения низкомолекулярных гепаринов (НМГ) с учетом противопоказаний [49]. Следует рекомендовать назначение НМГ в профилактических дозах и продолжать профилактику после полного выздоровления в течение 7-14 дней.

Рандомизированных клинических исследований по изучению эффективности использования внутривенного иммуноглобулина при лечении МРХ у беременных, рожениц, родильниц не проводилось согласно научным базам данных.

Жаропонижающие препараты назначают при температуре выше 38,0-38,5°C. При плохой переносимости лихорадочного синдрома, головных болях, повышенном артериальном давлении и выраженной тахикардии (особенно при наличии ишемических изменений или нарушениях ритма) жаропонижающие препараты используют и при более низких шифрах. Жаропонижающим средством первого выбора у беременных, рожениц и родильниц является парацетамол, который назначается по 500-1000 мг до 4 раз в день (не более 4 г в сутки).

Антбактериальная терапия во время беременности, в родах и в послеродовом периоде проводится только при подозрении на присоединение бактериальной инфекции с характерными симптомами. Выбор антибиотиков и способ их введения осуществляется на основании тяжести состояния пациента, анализа факторов риска встречи с резистентными микрорганизмами (наличие сопутствующих заболеваний, предшествующий прием антибиотиков и др.), результатов микробиологической диагностики. В случае клинической неэффективности, развития возникновения осложнений, выбор антимикробного препарата осуществлять на основании факторов риска резистентных возбудителей, предшествующей терапии, результатов

микробиологической диагностики. Пациенткам с тяжелым течением заболевания антибактериальные препараты вводятся внутривенно. К антибактериальным лекарственным средствам, противопоказанным при беременности, относятся тетрациклины, фторхинолоны, сульфаниламиды.

Длительность антиштамбовой терапии определяется на основании клинической динамики пациента по данным клинического статуса, клинического анализа крови, концентрации С-реактивного белка (СРБ) и прокальцитонина, но не должна быть менее 7 дней. Плановая смена антиштамбовой терапии без отрицательной динамики в клиническом и лабораторном статусе пациента не является оправданной и не должна использоваться в рутинной практике. Смена на второй и более курс антибактериальной терапии должен быть основан на данных микробиологических исследований, но не проводится эмпирически, поскольку эффективность не повышается, а риск вторичных осложнений, связанных с полирезистентными микроорганизмами, увеличивается.

Рекомендуется минимизировать количество персонала, контактирующего с пациенткой.

#### **Тактика при COVID-19 до 12 недель гестации**

МРХ, перенесенный до 12 недель беременности не является медицинским показанием для прерывания беременности. При тяжелом и крайне тяжелом течении заболевания вопрос о пролонгированнии беременности решается консилиумом врачей. При заболевании и невозможности проведения скрининга 1-го триместра оценка риска хромосомных анеупloidий у плода проводится на основании скрининга 2-го триместра. При заболевании МРХ рекомендуется отложить проведение инвазивной диагностики минимум на 14 дней.

#### **Сроки и способ родоразрешения**

Инфицирование матери МРХ не является показанием для преждевременного родоразрешения. Если имеются признаки нарушения состояния плода или если жизнь матери находится под угрозой, следует рассмотреть вопрос о досрочном родоразрешении с учетом срока беременности, предполагаемой массы плода, состояния плода, а также определить оптимальный способ родоразрешения.

Сульфат магния следует вводить с цельюнейропротекции, когда ожидаются преждевременные роды, в соответствии с клиническими рекомендациями. Маловероятно, что однократный курс глюкокортикоидов для созревания легких плода при преждевременных родах окажет выраженный хеблагоприятный эффект на состояние матери. Однако решение о назначении глюкокортикоидов следует принимать консилиумом врачей.

Акушерская тактика определяется несколькими аспектами: тяжестью состояния пациентки, состоянием плода, сроком беременности. Решение о досрочном родоразрешении должно приниматься медицинским междисциплинарным консилиумом (анестезиолог-реаниматолог, акушер-гинеколог, неонатолог, инфекционист) в каждом конкретном случае.

При вероятных/подтвержденных случаях МРХ роды должны проходить в изолированном помещении с отрицательным давлением.

Срок и метод родоразрешения должны определяться индивидуально, в зависимости от клинического состояния женщины, срока беременности, состояния плода. Для женщин с подозреваемым или подтвержденным МРХ в третьем триместре, которые выздоравливают и не имеют медицинских/акушерских показаний для экстренного

родоразрешения, разумно отложить запланированное кесарево сечение или индукцию родов до получения отрицательного результата тестирования или отмены статуса изоляции и, тем самым, минимизировать риск постнатального инфицирования новорожденного.

Показания к индукции родов должны определяться в индивидуальном порядке (учитывая состояние пациентки) и, по возможности, отложены, так как родоразрешение в разгар заболевания сопряжено с увеличением показателя материнской летальности и большим числом осложнений.

Рекомендуется во время родов с подозреваемым или верифицированным МРХУ постоянный мониторинг состояния плода (КТГ). Антибактериальная, детоксикационная терапия, респираторная поддержка проводятся по показаниям.

Учитывая высокий риск инфицирования МРХУ при вагинальных родах, в случае выявления поражений половых органов следует рекомендовать кесарево сечение. Однако в связи с тем, что ребенок может быть инфицирован трансплацентарно, кесарево сечение может оказаться неэффективным с точки зрения профилактики инфицирования.

Абортный материал и плацента инфицированных МРХУ женщин должны рассматриваться как потенциально инфицированные ткани. По возможности необходимо провести анализ данного биоматериала на МРХУ методом ПЦР.

Меры предосторожности при контакте с пациенткой и использование средства индивидуальной защиты следует соблюдать в течение послеродового периода до получения отрицательного анализа на МРХУ у женщины.

При вероятном и подтвержденном случае МРХУ необходимо изолировать новорожденного от матери до проведения соответствующих диагностических процедур. Грудное вскармливание противопоказано, однако, необходимо поощрять отягивание грудного молока для сохранения лактации и возможности проведения грудного вскармливания после выздоровления. Сцеженное молоко следует утилизировать как потенциально изъятый материал.

При подтвержденном случае МРХ у матери и отрицательных результатах исследования у новорожденного, новорожденный должен быть изолирован от матери на 3 недели. При положительных результатах ПЦР исследования и у новорожденного, возможно совместное его пребывание с матерью при отсутствии других противопоказаний [49].

## **МЕДИЦИНСКАЯ РЕАБИЛИТАЦИЯ ПРИ ОКАЗАНИИ СПЕЦАЛИЗИРОВАННОЙ МЕДИЦИНСКОЙ ПОМОЩИ ПАЦИЕНТАМ С ОСПОЙ ОБЕЗЬЯН**

Пациентам, перенесшим МРХ, рекомендуется проведение реабилитационных мероприятий, направленных на восстановление целостности кожного покрова, выравнивание цвета и рельефа кожи, устранение психологического дискомфорта и социальную адаптацию.

## **6. ПОРЯДОК ВЫПИСКИ (ПЕРЕВОДА) ПАЦИЕНТОВ ИЗ МЕДИЦИНСКОЙ ОРГАНИЗАЦИИ**

Реконвалесцентов МРХ рекомендуется выписывать после исчезновения клинических симптомов и всех элементов сыпи. Следует дождаться, пока не сформируется свежий слой кожи, после того, как отпадут корки, образовавшиеся на месте высыпаний [2].

## **7. ПРОФИЛАКТИКА**

### **7.1. СПЕЦИФИЧЕСКАЯ ПРОФИЛАКТИКА**

В настоящее время иммунобиологические препараты для специфической профилактики МРХ в Российской Федерации не зарегистрированы.

По данным ретроспективных эпидемиологических исследований установлено, что вакцинация против натуральной оспы (прекращенная в 1980 г.) обеспечивает примерно 85% защиту от МРХ и потенциально может использоваться для ее профилактики [8].

В Российской Федерации зарегистрированы следующие вакцины для профилактики натуральной оспы отечественного производства:

- Вакцина оспенная живая (Вакцина ослепленная) ([РУ №Р №001141/01](#)); лиофилизат для приготовления раствора для внутркожного введения и наружного скарификационного нанесения; может применяться для вакцинации (ревакцинации) лиц, работающих с вирусами осповакцины и оспы животных, патогенными для человека;
- Вакцина оспенная инактивированная («ОспаВир») ([РУ №ЛСР-005198/08](#)); лиофилизат для приготовления раствора для подкожного введения; может применяться для детей с двухлетнего возраста, подростков и взрослых;
- Вакцина оспенная эмбриональная живая («ТЭОВак») ([РУ №Р №001038/01, №Р №001038/02](#)); таблетки жевательные; препарат предназначен для ревакцинации взрослых лиц против натуральной оспы по эпидемическим показаниям и пляжевой ревакцинации лиц, работающих с вирусами натуральной оспы и оспы животных, патогенными для человека.

Использование вакцин осуществляется в строгом соответствии с инструкцией по применению препарата.

Препаратов, разрешенных к применению для постконтактной профилактики МРХ, на территории Российской Федерации не зарегистрировано.

### **7.2. НЕСПЕЦИФИЧЕСКАЯ ПРОФИЛАКТИКА**

Неспецифическая профилактика включает мероприятия, направленные на предотвращение распространения инфекции:

- ранняя диагностика и активное выявление инфицированных, в том числе с бессимптомными формами;
- соблюдение дистанции от 1,5 до 2 метров;
- соблюдение правил личной гигиены (мыть руки с мылом, использовать одноразовые салфетки при чихании и кашле, прикасаться к лицу только чистыми салфетками или вымытыми руками);

- использование средств индивидуальной защиты органов дыхания в зависимости от степени риска инфицирования (одноразовая медицинская маска, респиратор, изолирующая полумаска, полнолицевая маска);
- проведение дезинфекционных мероприятий;
- регулярное промывание слизистой оболочки полости носа (носоглотки);
- использование лекарственных средств для местного применения, обладающих барьерными функциями;
- своевременное обращение пациента в медицинские организации в случае появления симптомов заболевания;
- другие мероприятия в соответствии с нормативными и методическими документами по борьбе с МРХ.

**Мероприятия в отношении источника инфекции:**

- изоляционные, включая госпитализацию по клиническим и эпидемиологическим показаниям, с использованием специального транспорта и соблюдением маршрутизации в медицинские организации;
- диагностические;
- лечебные.

**Мероприятия, направленные на разрыв путей передачи возбудителя инфекции:**

- очаговая дезинфекция: текущая и заключительная с использованием дезинфицирующих средств, зарегистрированных в установленном порядке, в инструкции по применению которых имеются режимы для обеззараживания объектов при инфекционных заболеваниях, вызванных вирусами I группы патогенности;
- соблюдение правил личной гигиены и использование средств индивидуальной защиты кожи, слизистых оболочек и органов дыхания (мытье рук, использование антисептиков, медицинских масок, респираторов, перчаток, защитных костюмов) при осуществлении процедур, связанных с генерацией аэрозоля (оксигенотерапия, интубация, НИВЛ, ИВЛ, хирургическое манипулирование и тд.) медицинские работники должны использовать респираторы с классом защиты FFP2 и выше.
- обеззараживание и утилизация медицинских отходов класса В.

**Мероприятия, направленные на воспринимчивый контингент:**

- информирование населения об основных симптомах заболевания, источниках инфекции и возможных путях передачи вируса, мерах неспецифической профилактики, важности немедленного обращения за медицинской помощью в случае появления признаков заболевания;
- режимно-ограничительные мероприятия, включая клиническое наблюдение и карантин;
- лабораторное обследование на оспу обсемян заболевших и контактных лиц (категории контактных лиц представлены в Приложении 3).

Проведение противоэпидемических мероприятий в медицинских организациях осуществляется в соответствии с Планом санитарно-противоэпидемических мероприятий, утвержденным уполномоченным органом исполнительной власти субъекта Российской Федерации, а также действующими требованиями санитарного законодательства.

Противоэпидемические мероприятия проводятся на основании санитарных правил и норм СанПиН 3.3686-21 «Санитарно-эпидемиологические требования по профилактике инфекционных болезней», Международных медико-санитарных правил (2005 г.) и в соответствии с Комплексными планами мероприятий по санитарной охране территории, согласованными со всеми заинтересованными ведомствами и утвержденными руководителем органа исполнительной власти субъекта Российской Федерации, а также с использованием методических рекомендаций МР 3.1.0290-22 «Противоэпидемические мероприятия, направленные на предупреждение возникновения и распространения оспы обезьяны», МР 3.1.0291-22 «Рекомендации по организации противоэпидемических мероприятий в медицинских организациях при выявлении больных оспой обезьяны (лиц с подозрением на заболевание)».

## **8. ПОРЯДОК ПРОВЕДЕНИЯ ПАТОЛОГОАНATOMИЧЕСКИХ ВСКРЫТИЙ**

В случае смерти в стационаре больного с установленным при жизни диагнозом оспы обезьяны или отнесенного к категории «Подозрительный и вероятный случай оспы обезьяны» патологоанатомическое вскрытие в соответствии с Федеральным законом №323-ФЗ от 21.11.2011 «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации» и приказом Минздрава России № 354н от 06.06.2013 «О порядке проведения патологоанатомических вскрытий» проводится в специально переоборудованных для подобных вскрытий патологоанатомических отделениях с соблюдением правил безопасности.

Отмена вскрытия не допускается.

Категория сложности 5 (приложение 1 Приказа №354н).

Администрация патологоанатомических бюро, больниц, имеющих в своем составе патологоанатомические отделения, и бюро судебно-медицинской экспертизы с танатологическими отделениями, переоборудованными для вскрытий умерших с оспой обезьяны или при подозрении на ее наличие, обеспечивает соблюдение требований СП 1.3.3118-13 «Безопасность работы с микроорганизмами I-II групп патогенности (опасности)» и других нормативных и методических документов в отдельной секционной.

В патологоанатомическом/танатологическом отделении должен быть полный набор инструкций и необходимых средств для их реализации:

- Методическая папка с оперативным планом противоэпидемических мероприятий в случае выявления больного оспой обезьяны;
- Схема оповещения;
- Памятка по технике вскрытия и забора материала для бактериологического исследования;

- Функциональные обязанности на всех сотрудников отделения;
- Защитная одежда (противоочумный костюм I типа, СИЗ типа «Кварц» и подобные, допускается противоочумный костюм II типа с дополнительным надеванием двойных хирургических перчаток и непрорезаемых синтетических перчаток между кисти, защитных очков, клеенчатого или полизтиленового (ламинированного) фартука, нарукавников из подобного материала; необходимо использовать респираторы класса FFP3);
- Укладка для забора материала;
- Стерильный секционный набор;
- Запас дезинфицирующих средств и смеси для их приготовления.

Медицинские отходы, образующиеся в результате патологоанатомического вскрытия таких трупов, подлежат обеззараживанию и/или обезвреживанию в соответствии с требованиями к медицинским отходам класса В1<sup>4</sup>.

Вскрытие проводят или контролирует его заведующий или наиболее опытный патологоанатом (судебно-медицинский эксперт). К проведению патологоанатомического вскрытия допускаются врачи-патологоанатомы/судебно-медицинские эксперты, медицинские техники (лаборанты) и санитары патологоанатомического/гаватологического отделения, прошедшие инструктаж, специальное обучение (очное или дистанционное). Вскрытие должно быть проведено в максимально возможные рабочие сроки. Время вскрытия и число участующего персонала необходимо сократить до минимума. Вскрытие проводится без применения воды при отключении стока, так называемое «сухое вскрытие». При вскрытии, особенно черепа, необходимо исключить образование аэрозолей. Аутопсийный материал (кусочки кожи с высыпаниями, пораженные лимфатические узлы – объем и вид биологического материала согласовывается с территориальным органом Роспотребнадзора) в кратчайшие сроки направляется в соответствующие лаборатории субъекта РФ, утвержденные для прохождения тестирования на наличие вируса оспы обезьян.

Для гистологического исследования забирают образцы каждого органа. Фиксацию производят в 10% нейтральном забуференном растворе формалина, после фиксации в растворе формалина не менее одних суток материал биологически безопасен. Фиксация кусочков по продолжительности должна соответствовать размерам кусочка и может быть при необходимости увеличена до 48-72 ч. После фиксации гистологической проводится кусочки ткани эпидемиологической опасности не представляют, и дальнейшая

<sup>4</sup> Санитарные правила и нормы СанПиН 2.1.3684-21 "Санитарно-эпидемиологические требования к содержанию территорий городских и сельских поселений, к жилым объектам, питьевой воде и питьевому водоснабжению населения, атмосферному воздуху, почвам, зданиям помещением, эксплуатации производственных, общественных помещений, организаций и проведению санитарно-противоэпидемических (профилактических) мероприятий", раздел X Требования к обращению с отходами

пробоподготовка проводится обычным образом. Обязательно гистологическое исследование всех жизненно важных внутренних органов с учетом макроскопически выявленных изменений. Все диагностически значимые морфологические изменения необходимо по возможности фиксировать с помощью макро и микрофото- (или видео-) съемки.

## **9. МАРШРУТИЗАЦИЯ ПАЦИЕНТОВ И ОСОБЕННОСТИ ЭВАКУАЦИОННЫХ МЕРОПРИЯТИЙ БОЛЬНЫХ ИЛИ ЛИЦ С ПОДОЗРЕНИЕМ НА ОСПУ ОБЕЗЬЯН**

Госпитализация пациента осуществляется в медицинские организации инфекционного профиля, имеющие в своем составе мельцеровские боксы, либо в медицинские организации, перепрофилируемые под специализированные учреждения той администрации территории, где был выявлен больной.

Требования к работе в инфекционных стационарах, изолятарах и обсерваториях изложены в действующих нормативных<sup>5</sup> и методических документах.

Оказание медицинской помощи больным с инфекционным заболеванием в процессе подготовки и проведения медицинской эвакуации выполняется в соответствии с действующим порядком, клиническими рекомендациями и стандартами.

При наличии жизниугрожающих синдромокомплексов проводятся реанимационные мероприятия и интенсивная терапия по утвержденным схемам.

## **10. ПРАВИЛА ФОРМУЛИРОВКИ ДИАГНОЗА, КОДИРОВАНИЯ ПО МКБ-10**

Для обеспечения достоверного статистического учета при наличии у пациента МРХ или подозрения на нее заключительный клинический, патологоанатомический и судебно-медицинский диагнозы должны быть сформулированы в соответствии с правилами МКБ-10.

Кодирование статистической информации при наличии установленного диагноза МРХ осуществляется в соответствии с кодом B.04 Оспа обезьян [50].

---

<sup>5</sup> Санитарные правила и нормы СанПиН 2.1.3634-21.

## СПИСОК СОКРАЩЕНИЙ

- ВОЗ – Всемирная организация здравоохранения  
ДНК – дезоксирибонуклеиновая кислота  
МКБ-10 – международная классификация болезней десятого пересмотра  
НМГ – низкомолекулярные гепарины  
ПБА – патогенные биологические агенты  
ПЦР – поликоразовая цепная реакция  
СИЗ – средства индивидуальной защиты  
MPX – monkeypox (оспа обезьяны)  
MPXV – monkeypox virus (вирус оспы обезьяны)

## ИСПОЛЬЗОВАННЫЕ ИСТОЧНИКИ

1. WHO. Multi-country monkeypox outbreak in non-endemic countries. 21.05.2022. <https://www.who.int/emergencies/diseases-outbreak-news/item/2022-DON385>. Accessed 8 Jun 2022.
2. WHO. Multi-country monkeypox outbreak in non-endemic countries: update. 29.05.2022. <https://www.who.int/emergencies/diseases-outbreak-news/item/2022-DON388>. Accessed 8 Jun 2022.
3. В. Н. Покровской [и др.]. Инфекционные болезни и эпидемиология: Учебник. 3rd ed. Москва: ГЭОТАР-Медиа; 2012.
4. Moore M, Zahra F. Monkeypox. 2022.
5. Foster SO, Brink EW, Hutchins DL, Pifer JM, Lourie B, Moser CR, Cummings EC, Kuteyi OE, Eke RE, Titus JB, Smith EA. Human monkeypox. Bulletin of the World Health Organization. 1972;46(5):569.
6. Shailendra K. Saxena, Sanjaya Ansari, Vinay K. Maurya, Swatiendra Kumar, Amita Jain, Janusz T. Paweska, et al. Re-emerging human monkeypox: A major public-health debacle. Journal of Medical Virology 2022. doi:10.1002/jmv.27902.
7. Petersen B, Kantele A, Koopmans M, Asogun D, Yinka-Ogunleye A, Ihekweazu C, Zumla A. Human Monkeypox: Epidemiologic and Clinical Characteristics, Diagnosis, and Prevention. Infect Dis Clin North Am. 2019;33:1027–43. doi:10.1016/j.idc.2019.03.001.
8. FINE PEM, JEZEK Z, GRAB B, DIXON H. The Transmission Potential of Monkeypox Virus in Human Populations. Int J Epidemiol. 1988;17:643–50. doi:10.1093/ije/17.3.643.
9. Инфекционные болезни: национальное руководство / под ред. Н. Д. Юлова, Ю. Я. Венгерова. - 3-е изд., перераб. и доп. - Москва: ГЭОТАР-Медиа, 2021.-1104 с.
10. CDC. Update: Multistate Outbreak of Monkeypox - Illinois, Indiana, Kansas, Missouri, Ohio, and Wisconsin, 2023. 19.06.2022. <https://www.cdc.gov/mmwr/preview/mmwrhtml/mm5227a5.htm>. Accessed 19 Jun 2022.
11. Likos AM, Sammons SA, Olson VA, Frace AM, Li Y, Olsen-Rasmussen M, et al. A tale of two clades: Monkeypox viruses. Journal of General Virology. 2005;86:2661–72. doi:10.1099/vir.0.81215-0.
12. Durski KN, McCollum AM, Nakazawa Y, Petersen BW, Reynolds MG, Briand S, et al. Emergence of Monkeypox — West and Central Africa, 1970–2017. MMWR Morb. Mortal. Wkly. Rep. 2018;67:306–10. doi:10.15585/mmwr.mm6710a5.
13. WHO. Monkeypox. 06.06.2022. <https://www.who.int/news-room/fact-sheets/detail/monkeypox>. Accessed 7 Jun 2022.

14. Rheinbaben Fv, Gabel J, Exner M, Schmidt A. Environmental resistance, disinfection, and sterilization of poxviruses: Birkhäuser Basel. doi:10.1007/978-3-7643-7557-7\_19.
15. Борисовен С.В., Логинова С.Я., Кротков В.Т., Терентьев А.И. Оспа обезьян. Инфекционные болезни: новости, мнения, обсуждение. 2015;361: С.59-65.
16. Johnston JB, McFadden G. Poxvirus immunomodulatory strategies: Current perspectives. *J Virol*. 2003;77:6093–100. doi:10.1128/jvi.77.11.6093-6100.2003.
17. Ramelet TA, Cort JR, Yee AA, Liu F, Goshe MB, Am Edwards, et al. Myxoma virus immunomodulatory protein M156R is a structural mimic of eukaryotic translation initiation factor eIF2alpha. *Journal of molecular biology* 2002. doi:10.1016/s0022-2833(02)00858-6.
18. Liu Y, Wolff KC, Jacobs BL, Samuel CE. Vaccinia virus E3L interferon resistance protein inhibits the interferon-induced adenosine deaminase A-to-I editing activity. *Virology* 2001. doi:10.1006/viro.2001.1154.
19. Sen GC. Viruses and Interferons. *Annu Rev Microbiol*. 2001;55:255–81. doi:10.1146/annurev.micro.55.1.255.
20. Herberman G, O'Brien WA. Tumor necrosis factor (TNF)-alpha and TNF receptors in viral pathogenesis. *Proc Soc Exp Biol Med* 2000;223:241–57. doi:10.1046/j.1525-1373.2000.22335.x.
21. Alcami A. Viral mimicry of cytokines, chemokines and their receptors. *Nat Rev Immunol*. 2003;3:36–50. doi:10.1038/nri980.
22. Dyall J, Johnson RF, Chen D-Y, Huzella L, Ragland DR, Molura DJ, et al. Evaluation of monkeypox disease progression by molecular imaging. *J Infect Dis*. 2011;204:1902–11. doi:10.1093/infdis/jir663.
23. Guanier J, Johnson BJ, Paddock CD, Shieh W-J, Goldsmith CS, Reynolds MG, et al. Monkeypox transmission and pathogenesis in prairie dogs. *Emerg. Infect. Dis*. 2004;10:426–31. doi:10.3201/eid1003.030878.
24. Dubois ME, Sifka MK. Retrospective analysis of monkeypox infection. *Emerg. Infect. Dis*. 2008;14:592–9. doi:10.3201/eid1404.071044.
25. Lewis-Jones S. Zoonotic poxvirus infections in humans. *Curr Opin Infect Dis*. 2004;17:81–9. doi:10.1097/00001432-200404000-00003.
26. CDC. Clinical Recognition | Monkeypox | Poxvirus | CDC. 07.06.2022. <https://www.cdc.gov/poxvirus/monkeypox/clinicians/clinical-recognition.html>. Accessed 7 Jun 2022.
27. Petersen B, Abubakar I, Ihekwaneze C, Heymann D, Ntoumi F, Blumberg E, et al. Monkeypox – Enhancing public health preparedness for an emerging lethal human zoonotic epidemic threat in the wake of the smallpox post-eradication era. *Int J Infect Dis*. 2019;78:78–84. doi:10.1016/j.ijid.2018.11.008.
28. European Centre for Disease Prevention and Control. Factsheet for health professionals on monkeypox. 2022-05-19. <https://www.ecdc.europa.eu/en/all-topics-z/monkeypox/factsheet-health-professionals>. Accessed 8 Jun 2022.
29. Andrea Antonini, Valentina Mazzotta, Serena Vita, Fabrizio Carletti, Danilo Tacconi, Laura Emma Lapini, et al. Epidemiological, clinical and virological characteristics of four cases of monkeypox support transmission through sexual contact, Italy, May 2022. *Eurosurveillance*. 2022;27:2200421. doi:10.2807/1560-7917.ES.2022.27.22.2200421.
30. WHO. Monkeypox. 20.05.2022. <https://www.who.int/news-room/questions-and-answers/item/monkeypox>. Accessed 8 Jun 2022.
31. Nolen LD, Osadebe L, Katombja J, Likolata J, Muladi D, Monroe B, et al. Extended Human-to-Human Transmission during a Monkeypox Outbreak in the Democratic Republic of the Congo. *Emerg. Infect. Dis*. 2016;22:1014–21. doi:10.3201/eid2206.150579.
32. Vaughan A, Aarons E, Astbury J, Brooks T, Chand M, Flegg P, et al. Human-to-Human Transmission of Monkeypox Virus, United Kingdom, October 2018. *Emerg. Infect. Dis*. 2020;26:782–5. doi:10.3201/eid2604.191164.
33. Bolonda Jd, Li Yu, Reynolds Mg, Moudzeo H, Wassia Dw, Learned La, et al. Extended interhuman transmission of monkeypox in a hospital community in the Republic of the Congo, 2003. *The American Journal of Tropical Medicine and Hygiene*. 2005;73:428–34. doi:10.4269/ajtmh.2005.73.428.

34. WOAH - World Organisation for Animal Health. Monkeypox - WOAH - World Organisation for Animal Health. 2022-06-10T11:41:36+00:00. <https://www.woah.org/en/disease/monkeypox/>. Accessed 15 Jun 2022.
35. Emmanuel Alakunkie, Ugo Moens, Godwin Nchinda, Malachy Ifeanyi Okeke. Monkeypox Virus in Nigeria: Infection Biology, Epidemiology, and Evolution. *Viruses* 2020. doi:10.3390/v12111257.
36. Reynolds MG, Yorita KL, Kuehnert MJ, Davidson WB, Huhs GD, Holman RC, Damon IK. Clinical manifestations of human monkeypox influenced by route of infection. *J Infect Dis.* 2006;194:773–80. doi:10.1086/505850.
37. Yinka-Ogunleye A, Aruma O, Dalhat M, Ogoina D, McCollum A, Disu Y, et al. Outbreak of human monkeypox in Nigeria in 2017–18: A clinical and epidemiological report. *The Lancet Infectious Diseases.* 2019;19:872–9. doi:10.1016/S1473-3099(19)30294-4.
38. Kumar S, Subramaniam G, Karippadan K. Human monkeypox outbreak in 2022. *Journal of Medical Virology* 2022. doi:10.1002/jmv.27894.
39. CDC Health Alert Network. Monkeypox Virus Infection in the United States and Other Non-endemic Countries—2022. 20.05.2022. <https://emergency.cdc.gov/han/2022/han09466.asp>. Accessed 16 Jun 2022.
40. World Health Organization. Clinical management and infection prevention and control for monkeypox- Interim rapid response guidance, 10 June 2022. 10.06.2022. <https://www.who.int/publications/item/WHO-MPX-Clinical-and-IPC-2022.1>. Accessed 15 Jun 2022.
41. WHO. Multi-country monkeypox outbreak situation update. 14.06.2022. <https://www.who.int/emergencies/diseases-outbreak-news/item/2022-DOM392>. Accessed 15 Jun 2022.
42. CDC. Interim Clinical Guidance for the Treatment of Monkeypox. 10.06.2022. <https://www.cdc.gov/poxvirus/monkeypox/treatment.html>. Accessed 16 Jun 2022.
43. Mbala PK, Huggins JW, Riu-Rovira T, Ahuka SM, Mulenga P, Kumolo AW, et al. Maternal and Fetal Outcomes Among Pregnant Women With Human Monkeypox Infection in the Democratic Republic of Congo. *J Infect Dis.* 2017;216:824–8. doi:10.1093/infdis/jix260.
44. Adler H, Gould S, Mine P, Snell LB, Wong W, Houlihan CF, et al. Clinical features and management of human monkeypox: A retrospective observational study in the UK. *The Lancet Infectious Diseases.* 2022;46:599. doi:10.1016/S1473-3099(22)00228-6.
45. WHO. Laboratory testing for the monkeypox virus. 23 May 2022. <https://www.who.int/publications/item/WHO-MPX-laboratory-2022.1>. Accessed 6 Jun 2022.
46. Case Definitions for Use in the 2022 Monkeypox Response. 08.06.2022. <https://www.cdc.gov/poxvirus/monkeypox/clinicians/case-definition.html>. Accessed 10 Jun 2022.
47. Nigeria Centre for Disease Control. National Monkeypox Public Health Response Guidelines. 2022. Accessed 9 Jun 2022.
48. Frnace K, Villa A. Acute Oral Lesions. *Dermatologic clinics* 2020. doi:10.1016/j.det.2020.05.005.
49. Khalil A, Samara A, O'Brien P, Morris E, Draycott T, Lees C, Ladhaani S. Monkeypox and pregnancy: What do obstetricians need to know? *Ultrasound in obstetrics & gynecology* 2022. doi:10.1002/uog.24963.
50. International Statistical Classification of Diseases and Related Health Problems 10th Revision (ICD-10)-WHO. <https://icd.who.int/browse10/2019/en#B04>.

## Приложение 1

### АЛГОРИТМ КЛИНИЧЕСКОЙ ДИАГНОСТИКИ ОСТЫ ОВЕЗЬЯН

Пациент с подозрением на оспу обезьян

#### Эпидемиологический анамнез

- ✓ выезд за 21 день до появления симптомов в зарубежные страны (в первую очередь в Центральную или Западную Африку, а также страны, в которых были зарегистрированы случаи МРХ);
- ✓ контакт с человеком, у которого есть подобная симптоматика, или пострадавшими животных подтверждённой или вероятной оспы обезьян;
- ✓ контакт с мертвым или живым личным животным или зоотехническим домашним животным при требовании на территории Африки (гамбийская крыса, кистехоростый дикобраз, африканский ёжик, полосатая мышь, деревесный белка), если использование продуктов, полученных из таких животных (мясо дичи, крауда, лосось, горбуша).

#### Клиническая картина

- ✓ высокоради высше 38°C;
- ✓ выраженные катароморфные симптомы на 2-5 день после начала лихорадки:

  - эндемичны: мацкулы, парупулы, вензипулы, пустулы;
  - типичная выраженная гастроэнтеритическая симптоматика;
  - интоксикационная лихораадка и туноните (95% случаев), надпочечники и подошвы (75%), спазматические ободочечные покраснения рта (70%), гениталии (30%), контактно-контактный и роговицы (20%);
  - этапность. Пятнисто-шапоузово-васикуль-пустулез-кореоз;
  - центральное распространение: начиная на лёгкие, в полости рта, затем – лишь тугощие, затем – кожености, затм – ладони и стопы;

#### Дифференциальная диагностика

- ✓ ветряная оспа;
- ✓ корь;
- ✓ натуральная оспа (ликвидировано);
- ✓ краснуха;
- ✓ энтеровирусная инфекция;
- ✓ бактериальные кожные инфекции;
- ✓ чесотка;
- ✓ сифилис;
- ✓ многоформная экзокулдативная эритема;
- ✓ отравления ядовитой лилейной; контагиозный колит;
- ✓ ангиотензин на лекарства;
- ✓ другие лихорадочные заболевания.

## Приложение 2.1

### Клиническая дифференциальная диагностика при оспе обезьян

	Лихорадка	Время появления сыпни	Морфология сыпни	Размеры сыпни	Этапность распространения сыпни	Лихорадка на ТИЯ	Лихорадка на симптомах сыпни
Оспа обезьян	За 1-3 дня до сыпни	3-4 день болезни	Сыпь обильно начиняется в виде пятен и папул; затем прогрессирует в течение 2-4 недель до величины пузыря, с густоватым вдавлением в центре элементов, элементы сыпни в последующем покрываются коричневой Характерная мономорфная сыпь	Средний размер 0,5-1,0 см	Начинается на лице и туловище, и затем распространяется на животик и конечности в одинаковом количестве, поражая ладони и подошвы ног	Присутствует	Более склонившаяся прогрессия на лице, присутствует на ладонях и подошвах, элементы сыпни в одной зоне мономорфны.
Оспа настурчии натурализированная	В начале заболевания	за 4-5 сутки от начала заболевания	Высыпания представляют собой мелкие мозоли и элементы розоватые прогрессирующие в пятна, в течение 2-3 дня – в величины. Вспышки имеют вид многочисленных мелких пузырьков, окружающих гиперемированной кожей и имеющих небольшие пузырьки по углубление в центре. К концу первой недели заболевания, в начале второй, элементы сыпни напитываются (перевод синко многоизменности), становясь в единую гладкую пустоту, становятся болезненными). Спустя неделю формируются вскрываясь, образуя черные кератотические морочки.	Средний размер 0,5-1,0 см	Начинается на коже подмышки на коже лица и синусах обозреваем, потому же туловище и конечности	Присутствует	Сыпь локализуется на лице, туловище, конечности, подмышки, элементы сыпни в фазе мономорфны.
Ветрянка оспа	За 1-2 дня до сыпни	С 1 дня болезни	Сыпь появляется папулы воспалительные. Опык быстро превращаются в конъюнктивные	1-4 мм	Высыпания присутствуют на лице и конечностях	Присутствует	Более склонившаяся прогрессия на лице, туловище,

					Отсутствует на ларингах и гортанях
<b>Корь</b>	3-5 дней до сипхи	3-4 дня болезни	<b>Крупногнатническая,</b> <b>плотупухлышая, склонная к спленнию</b>	<b>Глотка и постгортанное пространство не тулопущене, и конкавности</b>	<b>В зависимости от для высасывания (1-й день — на занце, 2-й день — либо в тулофоние, 3-4-й — лица, туюющие в конкавности).</b> <b>Глатогормонитическая форма:</b> — Вильского — Филиппова — Коптика — Медике белесоватые округлые узкие красной крайкой на спленстой щеке в области молиров, со 2-го дня болезни
<b>Сифилитес</b>	<b>Может присутствовать в части склероза</b>	Через 2-10 недель после появления твердого шарца	<b>Патна круглой или овальной формы, с четкими границами. Патну нередко шелушатся, у обследованых становятся заращивающейся, паркованной, инфекционной, может быть со временем истонченной, туберкулезной, вич-сифилитической, шарообразной, пузырчатой (фистуловидной) величиной с горошиной, через которую быстро застывает в корку, расположенная на пятном основании сплюснутого шарца.</b>	<b>Глатна в рас пространении язвы характерна для сифилиса</b>	<b>На корне губопланце, границы ростки волос, шеи, ямки и плоскости, покрытой воруком, трепотьем, вокруг зднено приподнятыми, волнистыми пустулематического (серпантинного) сифилиса: лицо, юбка, туловище, конечности.</b>
<b>Чахотка</b>	<b>Отсутствует</b>	<b>Одновременно с начином заболевания</b>	<b>Невкусившийный фонтанирующие капикулы и чесоточный колиум покрывает лицо</b>	<b>Симптомность распространения поражения по гортани и язвы</b>	<b>Отсутствует</b>

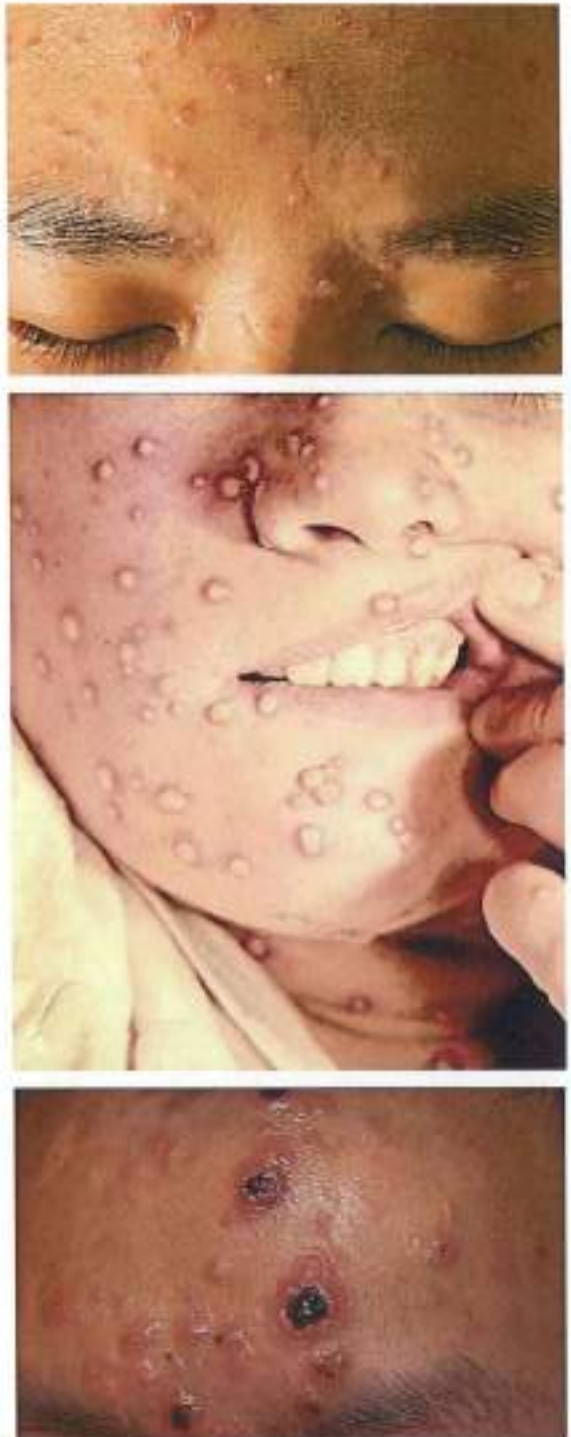
				на половых органах мужчины, молочных железах у женщин
				на половых органах мужчины, молочных железах у женщин
Имеет гно	Отсутствует	Одновременно с началом заболевания	Мелкие поверхностные везикулы или пузыри быстро вскрываются с об разованием эрозий, которые покрываются корками. При более позднем – везикулы или пузыри. При этом – фиминены с гнойным содержимым, корки, язвы	Локализации 5–7 мм Характерен выраженный луж в области высыпаний, особенно по ночам.
Опасность для жизни	Эпизод 3–5 дней до смерти	2–3 день болезни	Множественные пузыри круглые или овальные, нередко с пупковидным вдавлением в центре с прозрачным содержимым. В течение 4–5 дней жидкость становится опалесцирующей, а затем коричневой. Большинство пузырьков ссыхаются в корочки, а некоторые вскрываются с образованием эрозий и последующей их эритематизацией. Характерна болезненность в области высыпаний	Мелкие поверхностные узелки, трансформируются в пузыри и пузыри круглые или овальные, нередко с пупковидным вдавлением в центре с прозрачным содержимым. В течение 4–5 дней жидкость становится опалесцирующей, а затем коричневой. Большинство пузырьков ссыхаются в корочки, а некоторые вскрываются с образованием эрозий и последующей их эритематизацией. Характерна болезненность в области высыпаний
Многоформна	Часто, в прорыве экссудативной эритемы	После прорыва	Плита и узелки, опухлой формы, красно-сливового цвета, напоминающие мышцы или радужку. Пузырьки в тузории опухлой формы имеют тонкую покровную, налипшую	Как правило, отсутствует Кожа, особенно поверхности кистей, ладоней, подошв, линия, интимного

Симметричные ободочки на язычке. Поражение симметрическое, симметрическое.			

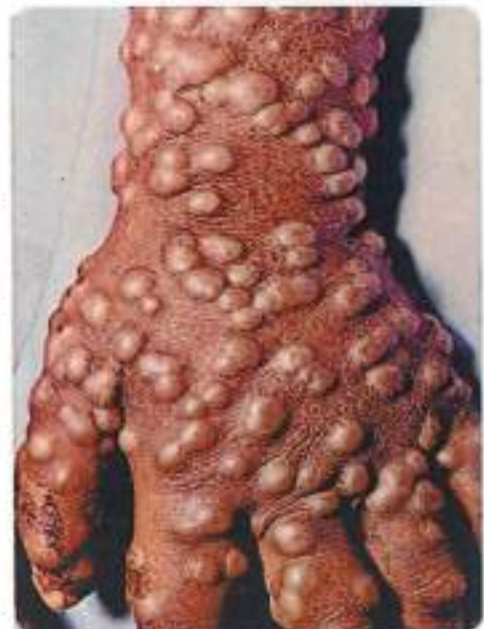
## Приложение 2.2

### Клиническая дифференциальная диагностика при оспе обезьяны

<b>Оспа обезьяны</b>	
<b>Лицоадекъ</b>	За 1-3 дня до сыпи
<b>Время появления сыпи от момента появления первых симптомов</b>	3-4 день болезни
<b>Морфология сыпи</b>	Сыпь обычно начинается в виде пятен и папул; затем прогрессирует в течение 2-4 недель до везикул, пустул, сопровождаемых вдавлением в центре в виде лупка, элементы сыпи в последующем покрываются корочкой
<b>Размеры сыпи</b>	Средний размер 0,5-1,0 см
<b>Этапность распространения сыпи</b>	Начинается на лице и туловище, а затем распространяется центробежно на конечности, покрояя ладони и подошвы ног
<b>Лимфаденопатия</b>	Присутствует
<b>Локализация сыпи</b>	Более сконцентрирована на лице, присутствует на ладонях и подошвах



### Оспа натуральная

<b>Лихорадка</b>	В начале заболевания	
<b>Время появления сыпи от момента появления первых симптомов</b>	на 4-5 сутки от начала заболевания	
<b>Морфология сыпи</b>	Высыпания, первоначально представляют собой мелкие розеолы, прогрессирующие в папулы, а через 2-3 дня – в везикулы. Везикулы имеют вид многокамерных мелких пузырьков, окруженных гиперемированной кожей и имеющих небольшое пупковидное углубление в центре. К концу первой недели заболевания, в начале второй, элементы сыпи нагибаются (теряют свою многокамерность, сливаются в единую гнойную пустулу, становятся болезненными). Спустя неделю пустулы вскрываются, образуя черные некротические корочки.	
<b>Размеры сыпи</b>	Средний размер 0,5-1,0 см	
<b>Этапность распространения сыпи</b>	Начинается с появления на коже лица и слизистых оболочках, потом на туловище и конечностях	
<b>Лимфаденопатия</b>	Присутствует	
<b>Локализация сыпи</b>	Сыпь локализуется на лице, туловище, конечностях, не исключая ладони и подошвы, элементы сыпи в одной зоне мономорфны.	

### Ветряная оспа

<b>Лихорадка</b>	За 1-2 дня до сыпи	
<b>Время появления сыпи от момента появления первых симптомов</b>	С 1 дня болезни	
<b>Морфология сыпи</b>	Сначала появляются папулы или волдыри. Они быстро превращаются в поверхностные тонкостенные везикулы, в центре которых появляется пупковидное вдавление и в течение 8-12 ч они превращаются в пустулы, а затем в корки	
<b>Размеры сыпи</b>	1-4 мм	
<b>Этапность распространения сыпи</b>	Высыпания появляются на лице и волосистой части головы и постепенно распространяются на туловище и конечности	
<b>Лимфаденопатия</b>	Отсутствует	
<b>Локализация сыпи</b>	Более сконцентрирована на туловище, отсутствует на ладонях и подошвах	

## Корь

<b>Лихорадка</b>	За 3-5 дней до сыпи	
<b>Время появления сыпи от момента появления первых симптомов</b>	3-4 день болезни	
<b>Морфология сыпи</b>	Крупнолятинстая, пятнисто-папулезная, склонная к слиянию	
<b>Размеры сыпи</b>	Средней величины и крупные (10-20 мм), склонные к слиянию	
<b>Этапность распространения сыпи</b>	Этапно, начиная с лица в течение 3-4 дней	
<b>Лимфаденопатия</b>	Очень редко	
<b>Локализация сыпи</b>	В зависимости от дня высыпания (1-й день – на лице, 2-й день – лицо и туловище, 3-4-й – лице, туловище и конечностях)	

Сифилис вторичный	
<b>Лихорадка</b>	Может присутствовать в части случаев
<b>Время появления сыпи от момента появления первых симптомов</b>	Через 2-10 недель после появления твердого шанкра
<b>Морфология сыпи</b>	Пятна, папулы круглой или овальной формы, с четкими границами, Папулы нередко шелушатся
<b>Размеры сыпи</b>	Пятна и папулы диаметром 0,5-1,0 см
<b>Этапность распространения сыпи</b>	Этапность распространения не характерна
<b>Лимфаденопатия</b>	Поражение шейных, затылочных, паховых, локтевых, подмыщечных лимфоузлов
<b>Локализация сыпи</b>	На коже туловища, границы роста волос, шея, ладони и подошвы, носогубный треугольник, вокруг заднего прохода, половые органы



Чесотка	
<b>Лихорадка</b>	Отсутствует
<b>Время появления сыпи от момента появления первых симптомов</b>	Одновременно с началом заболевания
<b>Морфология сыпи</b>	Невосполнительные везикулы, фолликулярные папулы и чесоточные ходы имеют вид слегка возвышающейся линии беловатого или грязно-серого цвета, прямые или изогнуты, расчесы и кровянистые корочки
<b>Размеры сыпи</b>	Везикулы, папулы до 3 мм, ходы длиной 5–7 мм
<b>Этапность распространения сыпи</b>	Этапность распространения не характерна
<b>Лимфаденопатия</b>	Отсутствует
<b>Локализация сыпи</b>	Кисти, запястья, ягодицы, живот, подмышечная область, на половых органах мужчин. молочных железах у женщин



Импетиго	
Лихорадка	Отсутствует
Время появления сыпи от момента появления первых симптомов	Одновременно с началом заболевания
Морфология сыпи	Мелкие поверхностные везикулы или пустулы быстро вскрываются с образованием эрозий, которые покрываются корками. При буллезном импетиго – везикулы или пузыри. При эктиме – фликкены с гнойным содержимым, корки, язвы
Размеры сыпи	1,0-3,0 см
Этапность распространения сыпи	Этапность распространения не характерна
Лимфаденопатия	Как правило, отсутствует. Возможна при эктиме
Локализация сыпи	При стрептококковом импетиго преимущественно – кожа лица (область вокруг носа, рта). При буллезном импетиго – нижние конечности, тыл кистей. При эктиме – нижние конечности



### Опоясывающий лишай

<b>Лихорадка</b>	За 3-5 дней до сыпи	
<b>Время появления сыпи от момента появления первых симптомов</b>	2-3 день болезни	
<b>Морфология сыпи</b>	<p>Многокамерные узелки, трансформируются в пузыри и лузыри круглые или овальные, нередко с пупковидным вдавлением в центре с прозрачным содержимым. В течении 4-5 дней жидкость становится опалесцирующей, а затем мутной. Большинство пузырьков ссыхаются в корочки, а некоторые вскрываются с образованием эрозий и последующей их эпителизацией</p>	
<b>Размеры сыпи</b>	Средний размер 2-5 мм	
<b>Этапность распространения сыпи</b>	Этапность распространения не характерна	
<b>Лимфаденопатия</b>	Присутствует	
<b>Локализация сыпи</b>	<p>Одностороннее, группами ограничено одним или более смежными дерматомами. Области иннервации тройничного нерва, в особенности глазной ветви я кожа туловища в области T1-L2 сегментов. При генерализованной форме по всему кожному покрову параллельно с высыпаниями по ходу нервного ствола</p>	

Многоформная экссудативная эритема	
Лихорадка	Часто, в продромальный период
Время появления сыпи от момента появления первых симптомов	После продромального периода на протяжении 10-15 суток
Морфология сыпи	Пятна и узелки, округлой формы, красно-сангиюшного цвета, напоминающие мышень или радужку. Пузырьки и пузыри округлой формы имеют толстую покрышку, наполнены опалесцирующей жидкостью и расположены, как правило, в центре узелков. Пятна появляются первые 48 часов, затем узелки, пузырьки и пузыри
Размеры сыпи	Узелки от 0,3 до 1,5 см. Пузыри небольшие, плоские. Патологические элементы склонны к слиянию с образованием гирлянд и дуг
Этапность распространения сыпи	Этапность распространения не характерна
Лимфаденопатия	Как правило, отсутствует
Локализация сыпи	Кожа конечностей, особенно тыльной поверхности кистей, ладоней, подошв, лица, полового члена, слизистые оболочки, дыхательные пути, глаза. Поражение симметрическое, двустороннее

Контагиозный моллюск	
Лихорадка	Отсутствует

Время появления сыпи от момента проявления первых симптомов	Отсутствует	
Морфология сыпи	Узелки полушаровидной или слегка уплощенной формы, плотные, безболезненные, цвета нормальной кожи или бледно-розового цвета, нередко с восковидным блеском, с пупковидным углублением в центре. Быстро увеличиваются в размерах до 0,5-0,7 см, располагаются изолированно на неизмененной коже	
Размеры сыпи	0,1-0,2 см	
Этапность распространения сыпи	Этапность распространения не характерна	
Лимфаденошемия	Отсутствует	
Локализация сыпи	У детей – на коже лица (чаще на веках и области лба), шее, верхней половине груди (особенно в области подмышечных впадин), верхних конечностях (тыльных кистей); у взрослых – на коже нижней части живота, лобка, внутренней поверхности бедер, коже наружных половых органов, вокруг ануса	

### Энтеровирусный везикулярный стоматит с экзантемой

<b>Лихорадка</b>	За 12-24 часов до сыпи	
<b>Время появления сыпи от момента появления первых симптомов</b>	К концу 1-го дня болезни	
<b>Морфология сыпи</b>	<p>Пятна или папулы, которые быстро превращаются в везикулы. При вскрытии везикул образуются эрозии, которые покрываются корками и заживают. На слизистой полости рта пятна превращаются в сероватые везикулы, которые вскрываются с образованием мелких болезненных язв с отвесными краями. Болезненных папул на ладонях и подошвах.</p>	
<b>Размеры сыпи</b>	Пятна, папулы -диаметр 0,2-0,8 см, язвы 0,5-1,0 см	
<b>Этапность распространения сыпи</b>	Этапность распространения не характерна	
<b>Лимфаденопатия</b>	Как правило, отсутствует	
<b>Локализация сыпи</b>	Твёрдое небо, язык, слизистая оболочка щёк. Ладони, подошвы, боковые поверхности пальцев рук и ног, ягодицы.	

### Приложение 3

#### Категории контактных лиц в зависимости от степени риска заболевания МРХ

Контактные лица и меры
<b>3 категория, Высокий риск</b> <b>Лица, имеющие в анамнезе прямой, продолжительный контакт с поврежденной кожей или слизистыми больных острой обезьян (после появления симптомов), биологическими жидкостями или одеждой, постельным бельем без использования СИЗ.</b> <b>Изоляция</b>
<b>2 категория, Средний риск</b> <b>Лица, имеющие в анамнезе незащищенный контакт, или, ситуацию, когда возможен воздушно-капельный путь передачи инфекции; контакт неповрежденной кожи с больным оспой, его биологическими жидкостями или потенциально инфицированным материалом без СИЗ.</b> В эту категорию относят пассажиров самолета и других транспортных средств, сидевших рядом с больными или в радиусе 1 метра. <b>Изоляция или медицинское наблюдение (на дому, при наличии условий для самоизоляции)</b>
<b>1 категория, Низкий риск</b> <b>Категория I-B</b> <b>Медицинский персонал в инфекционных отделениях и лица, проводящие дезинфекцию помещений, при условии ношения СИЗ.</b> <b>Медицинское наблюдение. Осуществляют пассивный мониторинг (ежедневный — осмотр поверхности кожи, термометрия)</b>
<b>Категория I-A</b> <b>Лица, не имеющие физического контакта, но имеющие в анамнезе общественный контакт на расстоянии 1-3 метра от заболевшего, пассажиры, сидящие в трех рядах от больного в самолете; медицинский персонал без прямого контакта с зараженными предметами, на расстоянии 1-3 метров от больного.</b> <b>Медицинское наблюдение. Осуществляют пассивный мониторинг (ежедневный осмотр поверхности кожи, термометрия)</b>

## **АВТОРСКИЙ КОЛЛЕКТИВ**

**Асташенко Елена Владимировна** – директор Департамента регулирования обращения лекарственных средств и медицинских изделий Министерства здравоохранения Российской Федерации

**Алехин Алексей Викторович** – директор Департамента разработки нормативической и медицинской промышленности Министерства промышленности и торговли Российской Федерации

**Багменко Сергей Федорович** – ректор федерального государственного бюджетного образовательного учреждения высшего образования «Первый Санкт-Петербургский государственный медицинский университет имени академика И.П. Павлова» Министерства здравоохранения Российской Федерации, главный внештатный специалист по скорой медицинской помощи Министерства здравоохранения Российской Федерации

**Бирюков Александр Александрович** – главный внештатный специалист-педиатр Минздрава России, профессор кафедры педиатрии в детской ревматологии Клинического института детского здоровья имени Н.Ф. Филиатова ФГАОУ ВО «Первый МГМУ им. Н.И. Сеченова» Минздрава России (Сеченовский Университет)

**Бондарева Татьяна Владимировна** – заведующая кафедрой лабораторной медицины и генетики института медицинского образования федерального государственного бюджетного учреждения «Национальный медицинский исследовательский центр имени В.А. Алмазова» Министерства здравоохранения Российской Федерации, главный внештатный специалист по юридической лабораторной диагностике Министерства здравоохранения Российской Федерации

**Васильева Ирина Анатольевна** – главный внештатный специалист-энтомолог Минздрава России, директор федерального государственного бюджетного учреждения «Национальный медицинский исследовательский центр фтизиопульмонологии в инфекционных заболеваниях» Минздрава России

**Волчкова Елена Васильевна** – заведующая кафедрой инфекционных болезней Федерального государственного автономного образовательного учреждения высшего образования Первый Московский государственный медицинский университет имени И.М. Сеченова Министерства здравоохранения Российской Федерации (Сеченовский Университет)

**Глаголев Сергей Владимирович** – заместитель Министра здравоохранения Российской Федерации

**Горелов Александр Васильевич** – заместитель директора по научной работе федерального бюджетного учреждения науки «Центральный научно-исследовательский институт эпидемиологии, заведующий кафедрой инфекционных болезней и эпидемиологии Федерального государственного бюджетного образовательного учреждения высшего образования «МГМСУ им. А.И. Евдокимова» Министерства здравоохранения Российской Федерации

**Городкин Владимир Николаевич** – заведующий кафедрой инфекционных болезней и эпидемиологии ФПК и ППС ФГБОУ ВО «Кубанский государственный медицинский университет», главный врач ГБУЗ «Инфекционная больница №2» Минздрава Краснодарского края; главный внештатный специалист по инфекционным болезням Южного федерального округа Министерства здравоохранения Российской Федерации

**Горячков Александр Юрьевич** – заместитель директора по научной и вспомогательно-помощнической работе Федерального государственного бюджетного учреждения «Национальный медицинский исследовательский центр терапии и профилактической медицины» Министерства здравоохранения Российской Федерации

**Гуцкая Владимира Алексеевича** – руководитель лаборатории механизмов локализации изменчивости патогенных микроорганизмов и референсного центра по коронавирусной инфекции государственного бюджетного учреждения "Национальный исследовательский центр эпидемиологии и микробиологии имени В.А. Гамалеи" Министерства здравоохранения Российской Федерации

**Дитмарцев Александр Сергеевич** – врач-инфекционист Федерального государственного бюджетного учреждения «Национальный медицинский исследовательский центр фтизиопульмонологии и инфекционных заболеваний» Министерства здравоохранения Российской Федерации, главный внештатный специалист по инфекционным болезням Приволжского федерального округа Министерства здравоохранения Российской Федерации

**Долгихова Инна Вадимовна** – заведующая лабораторией Государственной коллекции вирусов федерального государственного бюджетного учреждения "Национальный исследовательский центр

эпидемиологии и инфекционных инфекций почетного академика Н.Ф.Ганзен" Министерства здравоохранения Российской Федерации

**Драгунова Ольгана Михайловна** – директор Федерального государственного бюджетного учреждения «Национальный медицинский исследовательский центр терапии и профилактической медицины» Министерства здравоохранения Российской Федерации, главный внештатный специалист по терапии и общей врачебной практике Министерства здравоохранения Российской Федерации

**Дрездова Любовь Юрьевна** – руководитель лаборатория политологической терапии Федерального государственного учреждения «Национальный медицинский исследовательский центр терапии в профилактической медицине» Министерства здравоохранения Российской Федерации, главный внештатный специалист по медицинской профилактике Министерства здравоохранения Российской Федерации

**Емельянова Ксения Чукчумека** – ассистент кафедры инфекционных болезней с курсами эпидемиологии и фтизиатрии Федерального государственного автономного образовательного учреждения высшего образования «Российский университет дружбы народов» Минобрнауки России

**Зайданьянин Олег Вадимович** – заведующий кафедрой патологической анатомии Федерального государственного бюджетного образовательного учреждения высшего образования «МГМСУ им. А.И. Евдокимова» Министерства здравоохранения Российской Федерации, вице-президент Российского общества патологоанатомов, председатель Московского общества патологоанатомов, главный внештатный специалист патологочистиком Департамента здравоохранения города Москвы, главный внештатный специалист-эксперт патологоанатома Росздравнадзора по Центральному федеральному округу

**Закарянин Михаил Николаевич** – директор Федерального центра медицины катастроф, заведующий кафедрой организации медицинской помощи в чрезвычайных ситуациях Федерального государственного бюджетного учреждения «Научно-исследовательский медико-хирургический Центр им. Н.И. Пирогова» Министерства здравоохранения Российской Федерации

**Ильинская Марина Руслановна** – главный врач государственного бюджетного учреждения здравоохранения «Центр по профилактике и борьбе со СПИДом и инфекционными заболеваниями» Министерства здравоохранения Кабардино-Балкарской Республики, главный внештатный специалист по инфекционным болезням Северо-Кавказского федерального округа Министерства здравоохранения Российской Федерации

**Кирсанянкина Галина Николаевна** – доцент кафедры инфекционных болезней и эпидемиологии Федерального государственного бюджетного образовательного учреждения высшего образования «МГМСУ им. А.И. Евдокимова» Министерства здравоохранения Российской Федерации

**Комков Владимир Анатольевич** – руководитель службы организации медицинской помощи ФГБУ "Научный медицинский исследовательский центр акушерства, гинекологии и перинатологии им. В.И. Кулакова" Министерства здравоохранения Российской Федерации

**Козасланянцев Галина Михайловна** – заведующая кафедрой инфекционных болезней с курсами эпидемиологии и фтизиатрии Федерального государственного бюджетного образовательного учреждения высшего образования «Российский университет дружбы народов» Минобрнауки России

**Кузлов Роман Сергеевич** – ректор Федерального государственного бюджетного образовательного учреждения высшего образования «Смоленский государственный медицинский университет» Министерства здравоохранения Российской Федерации, главный внештатный специалист Министерства здравоохранения Российской Федерации по направлению «Клиническая микробиология и антимикробная резистентность»

**Кулашкова Ирина Борисовна** – директор Департамента организации экстренной медицинской помощи и управления рисками здоровья Министерства здравоохранения Российской Федерации

**Лиаззет Дамир Абдигалиевич** – директора Федерального государственного бюджетного учреждения «Биотехнологический институт имени А.А. Смиродинцева» Минздрава России, главного внештатного специалиста по инфекционным болезням Северо-Западного федерального округа Министерства здравоохранения Российской Федерации

**Лобзий Юрий Владимирович** – директор федерального государственного бюджетного учреждения «Детский научно-клинический центр инфекционных болезней Федерального медико-биологического агентства», главный внештатный специалист по инфекционным болезням у детей Министерства здравоохранения Российской Федерации

**Мазаев Алексей Ильинович** – главный внештатный специалист по ВИЧ-инфекции Министерства здравоохранения Российской Федерации, заместитель главного врача по медицинской части по

профилактике и борьбе со СПИДом государственного бюджетного учреждения здравоохранения города Москвы «Инфекционная клиническая больница №2 Департамента здравоохранения города Москвы»

*Моисеев Игорь Владимирович* – заведующий кафедрой анестезиологии и реаниматологии Федерального государственного бюджетного образовательного учреждения дополнительного профессионального образования «Российская медицинская академия непрерывного профессионального образования» Министерства здравоохранения Российской Федерации, главный внештатный специалист Министерства здравоохранения Российской Федерации по анестезиологии-реаниматологии Центрального федерального округа

*Намазова-Боратко Лейла Сеймурочна* – заведующая кафедрой факультетской педиатрии педиатрического факультета ФГБОУ ВО РНИМУ им. Н.И. Пирогова Минздрава России, руководитель НИИ педиатрии и охраны здоровья детей ЦКБ ГАИ Министерства науки и высшего образования РФ, главный внештатный детский специалист по профилактической медицине Минздрава России

*Никиторов Владимир Владимирович* – заведующий кафедрой инфекционных болезней и эпидемиологии федерального государственного автономного образовательного учреждения высшего образования «Российский национальный исследовательский медицинский университет имени Н.И. Пирогова» Минздрава России

*Покосина Наталья Денисовна* – заместитель директора Департамента организаций экстренной медицинской помощи и управления рисками здоровью Министерства здравоохранения Российской Федерации

*Плюминский Андрей Николаевич* – заместитель Министра здравоохранения Российской Федерации

*Лиманов Николай Николаевич* – заведующий лабораторией эпидемиологии инфекционных болезней федерального государственного бюджетного учреждения «Национальный медицинский исследовательский центр фтизиопульмонологии и инфекционных заболеваний» Министерства здравоохранения Российской Федерации

*Полибия Роман Владимирович* – главный внештатный специалист эпидемиолог Министерства здравоохранения Российской Федерации, заместитель директора по научной работе Института общественного здоровья им. Ф.Ф. Эрисмана федерального государственного автономного образовательного учреждения высшего образования Пермский государственный медицинский университет имени И.М. Сеченова Министерства здравоохранения Российской Федерации (Сеченовский Университет)

*Петраков Николай Николаевич* – главный внештатный специалист по дерматовенерологии и косметологии Минздрава России и Департамента здравоохранения Москвы, директор государственного бюджетного учреждение здравоохранения «Московский научно-практический Центр дерматовенерологии и косметологии Департамента здравоохранения города Москвы», заведующий кафедрой кожных болезней и косметологии факультета дополнительного профессионального образования федерального государственного автономного образовательного учреждения высшего образования «Российский национальный исследовательский медицинский университет имени Н.И. Пирогова» Минздрава России

*Прягунов Евгений Викторович* – главный внештатный специалист по медицинской микробиологии Министерства здравоохранения Российской Федерации; директор института микробиологии, антимикробной терапии и эпидемиологии федерального государственного бюджетного учреждения «Национальный медицинский исследовательский центр акушерства, гинекологии и перинатологии имени академика В.И. Кулакова» Министерства здравоохранения Российской Федерации;

*Личенячев Наталья Юрьевна* – заместитель директора по клиническо-диагностической работе Федерального бюджетного учреждения здравоохранения «Центральный научно-исследовательский институт эпидемиологии» Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека

*Сагатова Ольга Игоревна* – заведующая инфекционным отделением клиники Федерального государственного бюджетного образовательного учреждения высшего образования «Южно-Уральский государственный медицинский университет» Министерства здравоохранения Российской Федерации, главный внештатный специалист по инфекционным болезням Уральского федерального округа Министерства здравоохранения Российской Федерации

*Степаненко Сергей Михайлович* – профессор кафедры детской хирургии федерального государственного автономного образовательного учреждения высшего образования «Российский национальный исследовательский медицинский университет имени Н.И. Пирогова» Министерства здравоохранения Российской Федерации, главный внештатный детский специалист по профилактической

медицинские Министерства здравоохранения Российской Федерации, главный внештатный детский специалист анестезиолог-реаниматолог Министерства здравоохранения Российской Федерации

**Сурачека Галияна Григорьевна** – профессор кафедры инфекционных болезней и эпидемиологии Академии постдипломного образования федерального государственного бюджетного учреждения «Федеральный научно-клинический центр специализированной видов медицинской помощи и медицинских технологий Федерального медико-биологического агентства», главный внештатный специалист эпидемиолог Минздрава России в Центральном федеральном округе

**Сычев Дмитрий Алексеевич** – заведующий кафедрой клинической фармакологии и терапии имени академика Б.Е. Ветчала ФГБОУ ДПО «Российская медицинская академия непрерывного профессионального образования» Министерства здравоохранения Российской Федерации

**Федосеенко Марина Владимировна** – доцент кафедры факультетской педиатрии ФГБОУ ВО РНИМУ им. Н.И. Пирогова Министерства здравоохранения Российской Федерации

**Фомичева Анастасия Александровна** – врач-эндемиолог центра инфекционных болезней, младший научный сотрудник лаборатории эпидемиологии инфекционных болезней федерального государственного бюджетного учреждения «Научно-исследовательский медицинский центр фтизиопульмонологии и инфекционных заболеваний» Министерства здравоохранения Российской Федерации

**Чуканов Владимир Петрович** – заместитель директора по научной работе и инновационному развитию федерального государственного бюджетного учреждения «Научно-исследовательский медицинский центр фтизиопульмонологии и инфекционных заболеваний» Министерства здравоохранения Российской Федерации (до согласования), главный внештатный специалист по инфекционным болезням Министерства здравоохранения Российской Федерации

**Чумакова Ольга Васильевна** – заместитель директора Департамента медицинской помощи детям, службы розвитку и общественного здоровья Министерства здравоохранения Российской Федерации

**Шилякова Екатерина Алексеевна** – начальник отдела отраслевого планирования и стратегического развития Департамента развития фармацевтической и медицинской промышленности Министерства промышленности и торговли Российской Федерации

**Шимаков Роман Георгиевич** – главный внештатный специалист Минздрава России по акушерству, директор Института акушерства федерального государственного бюджетного учреждения «Научно-исследовательский центр акушерства, гинекологии и перинатологии имени академика В.И. Кулакова» Минздрава России

**Ющук Николай Дмитриевич** – президент Федерального государственного бюджетного образовательного учреждения высшего образования «МГМСУ им. А.Н. Евдокимова» Министерства здравоохранения Российской Федерации