

Государственное санитарно-эпидемиологическое нормирование
Российской Федерации

3.1. ПРОФИЛАКТИКА ИНФЕКЦИОННЫХ БОЛЕЗНЕЙ

**РЕКОМЕНДАЦИИ ПО ОРГАНИЗАЦИИ ТЕСТИРОВАНИЯ ДЛЯ
ВЫЯВЛЕНИЯ НОВОЙ КОРОНАВИРУСНОЙ ИНФЕКЦИИ (COVID-19),
ГРИППА И ОСТРЫХ РЕСПИРАТОРНЫХ ВИРУСНЫХ ИНФЕКЦИЙ**

Методические указания
МР 3.1. *0408*-25

Рекомендации по организации тестирования для выявления новой коронавирусной инфекции (COVID-19), гриппа и острых респираторных вирусных инфекций. МР 3.1. *0408*-25

1. Разработаны Федеральной службой по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека (А.А. Шулепина, Ю.В. Очкасова, Н.Н. Фомкина).

2. Утверждены руководителем Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека, Главным государственным санитарным врачом Российской Федерации А.Ю. Поповой «*19*» *декабря* 2025 г.

3. МР 3.1. *0408*-25 введены взамен МР 3.1.0278-22 «Рекомендации по организации тестирования для выявления новой коронавирусной инфекции (COVID-19) в условиях эпидемического процесса, вызванного новым геновариантом коронавируса «Омикрон», утвержденных руководителем Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека, Главным государственным санитарным врачом Российской Федерации 15.03.2022.

УТВЕРЖДАЮ

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере защиты прав
потребителей и благополучия человека,
Главный государственный санитарный
врач Российской Федерации



А.Ю. Попова

«23» декабря 2025 г.

3.1. ПРОФИЛАКТИКА ИНФЕКЦИОННЫХ БОЛЕЗНЕЙ

РЕКОМЕНДАЦИИ ПО ОРГАНИЗАЦИИ ТЕСТИРОВАНИЯ ДЛЯ ВЫЯВЛЕНИЯ НОВОЙ КОРОНАВИРУСНОЙ ИНФЕКЦИИ (COVID-19), ГРИППА И ОСТРЫХ РЕСПИРАТОРНЫХ ВИРУСНЫХ ИНФЕКЦИЙ

Методические указания
МР 3.1. 0407 -25

I. Область применения

1.1. Настоящие методические рекомендации (далее – МР) описывают подходы к организации тестирования на новую коронавирусную инфекцию (COVID-19), грипп и острые респираторные инфекции.

1.2. Настоящие МР предназначены для органов исполнительной власти субъектов Российской Федерации, федеральных органов исполнительной власти и органов местного самоуправления, специалистов Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека и других организаций независимо от организационно-правовой формы собственности.

1.3. МР предназначены для организации обследования с целью выявления новой коронавирусной инфекции (COVID-19), гриппа и острых респираторных вирусных инфекций, в том числе лиц с бессимптомными формами заболевания, недопущения распространения инфекции в организованных коллективах и проведения своевременных санитарно-противоэпидемических (профилактических) мероприятий.

Проведение лабораторного исследования на новую коронавирусную инфекцию (COVID-19), грипп и острые респираторные вирусные инфекции может осуществляться любым из методов, определяющих антиген возбудителя или генетический материал возбудителя, с использованием диагностических препаратов и тест-систем, зарегистрированных в соответствии с законодательством Российской Федерации¹.

II. Приоритетные контингенты, подлежащие тестированию на новую коронавирусную инфекцию (COVID-19), грипп и острые респираторные инфекции

2.1. В период сезонного эпидемического подъема заболеваемости респираторными инфекциями рекомендуется проведение исследований для выявления новой коронавирусной инфекции (COVID-19), гриппа и острых респираторных вирусных инфекций (при необходимости с учетом эпидемической ситуации) среди следующих приоритетных категорий граждан:

- персонала организаций отдыха детей и их оздоровления с круглосуточным пребыванием детей – перед началом каждой смены;
- сотрудников социальных учреждений для детей и взрослых с круглосуточным пребыванием (например, интернаты, пансионаты для пожилых) – 1 раз в неделю;
- лиц, поступающих в стационар медицинской организации для оказания им плановой медицинской помощи;
- вахтовых работников – при размещении в местах временного пребывания перед заступлением на вахту;
- сезонных работников, привлекаемых к работе на непродолжительный период времени (1 – 4 месяца) для выполнения работ в удаленных труднодоступных местностях (например, добыча полезных ископаемых, строительные работы и сельскохозяйственные работы) – перед началом работы;
- лиц (независимо от гражданства), прибывающих на территорию Российской Федерации из-за рубежа (выборочно).

2.2. С учетом особенностей эпидемиологической ситуации тестирование на новую коронавирусную инфекцию (COVID-19), грипп и острые респираторные вирусные инфекции может проводиться (по согласованию с Главным государственным санитарным врачом Российской Федерации, главными государственными санитарными врачами субъектов Российской Федерации):

- по решению работодателя;

¹ Часть 4 статьи 38 Федерального закона от 21.11.2011 № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации»; постановление Правительства Российской Федерации от 30.11.2024 № 1684 «Об утверждении Правил государственной регистрации медицинских изделий».

- при организации и проведении многосторонних международных и массовых мероприятий;
- при организации мероприятий, проводимых с участием Президента Российской Федерации и Председателя Правительства Российской Федерации.

2.3. Обследование лиц с диагнозом «внебольничная пневмония», «острая респираторная вирусная инфекция» и «грипп» осуществляется в соответствии с санитарно-эпидемиологическими требованиями² и ежегодно издаваемым постановлением Главного государственного санитарного врача Российской Федерации о мероприятиях по профилактике гриппа, острых респираторных вирусных инфекций и новой коронавирусной инфекции (COVID-19).

2.4. В случае выявления лиц с положительными результатами на новую коронавирусную инфекцию (COVID-19), грипп и острые респираторные инфекции проводится в установленном порядке комплекс противэпидемических мероприятий в соответствии с санитарно-эпидемиологическими требованиями³.

² СанПиН 3.3686-21 «Санитарно-эпидемиологические требования по профилактике инфекционных болезней», утвержденные постановлением Главного государственного санитарного врача Российской Федерации от 28.01.2021 № 4 (зарегистрировано Минюстом России 15.02.2021, регистрационный № 62500), с изменениями, внесенными постановлениями Главного государственного санитарного врача Российской Федерации от 11.02.2022 № 5 (зарегистрировано Минюстом России 01.03.2022, регистрационный № 67587); от 25.05.2022 № 16 (зарегистрировано Минюстом России 21.06.2022, регистрационный № 68934); от 25.06.2025 № 12 (зарегистрировано Минюстом России 25.07.2025, регистрационный № 83058) (далее – СанПиН 3.3686-21).

³ Главы II, XXXIV, XL СанПиН 3.3686-21.

Нормативные и методические документы

1. Федеральный закон от 30.03.1999 № 52-ФЗ «О санитарно-эпидемиологическом благополучии населения».
2. Федерального закона от 21.11.2011 № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации».
3. Постановление Правительства Российской Федерации от 30.11.2024 № 1684 «Об утверждении Правил государственной регистрации медицинских изделий».
4. СанПиН 3.3686-21 «Санитарно-эпидемиологические требования по профилактике инфекционных болезней».