



MINISTERUL SĂNĂTĂȚII AL REPUBLICII MOLDOVA

ORDIN
mun. Chișinău

21 octombrie 2025

nr. 948

**Cu privire la pilotarea
utilizării testului HPV ca metodă primară
de screening al cancerului de col uterin**

În scopul prevenirii cancerului de col uterin, sporirii depistării stărilor precanceroase, precum și creșterii capacității de screening a cancerului de col uterin, în temeiul punctului 2.1.6 din Planul de acțiuni pentru anii 2024-2025 privind implementarea Programului național de control al cancerului pentru anii 2016–2025, aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 292/2024, precum și în temeiul pct. 9, alin. (11) din Regulamentul cu privire la organizarea și funcționarea Ministerului Sănătății, aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 148/2021,

ORDON:

1. A aproba:

1.1 instrucțiunea cu privire la organizarea pilotării utilizării testului HPV ca metodă primară de screening al cancerului de col uterin în Republica Moldova, în perioada octombrie 2025 - ianuarie 2026, anexa nr. 1;

1.2 etapele pilotării utilizării testului HPV ca metodă primară de screening al cancerului de col uterin, anexa nr. 2;

1.3 lista instituțiilor medico-sanitare publice de asistență medicală primară în care se va desfășura pilotarea utilizării testului HPV ca metodă primară de screening al cancerului de col uterin, anexa nr. 3.

2. Instituțiile medico-sanitare publice desemnate vor asigura:

2.1 selectarea și testarea femeilor conform instrucțiunii;

2.2 colectarea probelor privind testarea HPV de către personalul medical;

2.3 raportarea săptămânală a datelor cu privire la testarea HPV către Unitatea de Coordonare a Implementării Screeningului de Col Uterin din cadrul IMSP Institutul Mamei și Copilului (IMC).

3. Centrul de Referință în Colposcopie din cadrul IMSP IMC și cabinetele de colposcopie din instituțiile desemnate vor organiza diagnosticul, tratamentul și monitorizarea cazurilor depistate în conformitate cu Standardul de Funcționare și

Organizare a Screeningului Cervical în Republica Moldova, aprobat prin Ordinul Ministrului Sănătății nr. 36/2020.

4. IMSP Centrul Republican de Diagnosticare Medicală (CRDM) va asigura:

4.1 procurarea și distribuirea testelor HPV către instituțiile desemnate pentru testare;

4.2 organizarea transportării probelor recoltate de la instituțiile desemnate către laboratorul din cadrul CRDM și efectuarea procesării testelor HPV;

4.3 înregistrarea și raportarea săptămânală a datelor cu privire la testarea HPV către Unitatea de Coordonare a Implementării Screeningului de Col Uterin.

5. Unitatea de Coordonare a Implementării Screeningului de Col Uterin din cadrul IMSP IMC va asigura:

5.1 coordonarea, monitorizarea, instruirea privind testarea, precum și acordarea suportului consultativ și metodologic instituțiilor medico-sanitare publice responsabile de testare, pe toată durata procesului de pilotare;

5.2 prezentarea lunară a unei note informative, elaborată pe baza datelor recepționate de la instituțiile medicale, către Ministerul Sănătății și Compania Națională de Asigurări în Medicină (CNAM);

5.3 elaborarea sintezei datelor privind desfășurarea pilotării și prezentarea raportului final către Ministerul Sănătății până la data de 15 februarie 2026;

5.4 elaborarea raportului privind cost-eficiența utilizării testului HPV ca metodă primară de screening al cancerului de col uterin și prezentarea concluziilor și propunerilor de implementare la nivel național către Ministerul Sănătății și CNAM, până la data de 27 februarie 2026.

6. Pilotarea se va desfășura în colaborare cu IMSP IMC și cu suportul Organizației Mondiale a Sănătății (OMS) și al Fondului Națiunilor Unite pentru Populație (UNFPA).

7. Cheltuielile aferente organizării și desfășurării pilotării vor fi acoperite în limita FAOM, în conformitate cu Legea nr. 1585/1998 privind asigurarea obligatorie de asistență medicală.

8. Controlul executării prezentului ordin mi-l asum.

Ministru

Ala NEMERENCO

**Instrucțiune cu privire la organizarea pilotării
utilizării testului HPV ca metodă primară de screening
al cancerului de col uterin**

1. În cadrul pilotării vor participa 3000 de femei, câte 300 de participante din fiecare instituție medico-sanitară desemnată, selectate conform următoarelor criterii de eligibilitate:

- 1.1 vârsta cuprinsă între 30 și 65 de ani;
- 1.2 lipsa efectuării unui test de screening cervical în ultimii 3 ani;
- 1.3 absența unui diagnostic confirmat de cancer de col uterin;
- 1.4 participantele nu trebuie să fie însărcinate la momentul testării;
- 1.5 eligibile sunt doar femeile care au inițiat viața sexuală;
- 1.6 exprimarea consimțământului informat pentru participarea la testare.

2. Metoda de colectare a probelor se stabilește în funcție de opțiunea exprimată de femeie și poate fi realizată fie prin prelevarea efectuată de către personalul medical în cadrul instituțiilor de asistență medicală primară, fie prin utilizarea metodei de auto-prelevare (self-sampling).

3. La necesitate, se asigură instruirea pacientelor privind utilizarea metodei de auto-prelevare, în conformitate cu instrucțiunile acesteia.

4. Pacientele cu rezultat pozitiv sunt consiliate și referite pentru investigații citologice și către cabinetele de colposcopie.

5. Raportarea datelor privind testarea, atât din partea instituțiilor vizate, cât și a Centrului Republican de Diagnosticare Medicală, se va realiza săptămânal, în timp real, prin accesarea linkului care va fi livrat acestora de către Unitatea de Coordonare a Implementării Screeningului de Col Uterin, în cadrul instruirilor.

6. Interpretarea și trierea rezultatelor testării HPV prevede:

6.1 Rezultat pozitiv pentru HPV 16/18:

– Pacienta este direcționată direct la colposcopie.

6.2 Rezultat pozitiv pentru alte tipuri de HPV cu risc oncogenic

înalt:

– Se efectuează PAP-test:

a) **PAP-test pozitiv** → pacienta este referită la colposcopie;

b) **PAP-test negativ** → se recomandă repetarea testării HPV

după 12 luni.

6.3 Rezultat HPV negativ:

– Următorul screening este programat peste 5 ani.

Anexa nr. 2

la Ordinul MS

nr. 941 din 21.10 2025

**Etapele pilotării
utilizării testului HPV ca metodă primară de screening
al cancerului de col uterin**

Măsurile de realizat	Responsabil	Perioada
Etapa I: Pregătire		
Achiziționarea testelor	IMSP Centrul Republican de Diagnosticare Medicală (CRDM)	octombrie 2025
Distribuirea testelor	CRDM	octombrie 2025
Instruirea personalului medical implicat	Unitatea de Coordonare a Implementării Screeningului de Col Uterin (UCISCU)	octombrie 2025
Etapa II: lansarea și colectarea datelor		
Desfășurarea testării și colectarea datelor	AMP, Centrul de Referință în Colposcopie, Cabinetele de colposcopie din cadrul RNC	noiembrie – decembrie 2025
Etapa III: analizarea și raportarea		
Analizarea datelor colectate și elaborarea rapoartelor de monitorizare	UCISCU UNFPA OMS	ianuarie 2026
Elaborarea și prezentarea raportului final de evaluare către Ministerul Sănătății	UCISCU	februarie 2026
Elaborarea raportului final privind cost-eficiența utilizării testului HPV	UCISCU UNFPA OMS	februarie 2026

Anexa nr. 3
La Ordinul Ministrului Sănătății
Nr. 941 din 21.10.2025

**Lista instituțiilor medico-sanitare publice de asistență medicală primară
în care se va desfășura pilotarea utilizării testului HPV ca metodă primară
de screening al cancerului de col uterin**

1. Asociația Medicală Teritorială Botanica, din municipiul Chișinău;
2. Centrul Medicilor de Familie din municipiul Bălți;
3. Centrul de Sănătate Soroca;
4. Centrul de Sănătate Drochia;
5. Centrul de Sănătate Ungheni;
6. Centrul de Sănătate Orhei;
7. Centrul de Sănătate Căușeni;
8. Centrul de Sănătate Cahul;
9. Centrul de Sănătate Comrat;
10. Centrul de Sănătate Ceadâr-Lunga.