

Valsts operatīvās medicīniskās komisijas sēde

Rīgā,
Veselības ministrija

2020.gada 27.martā
plkst. 15.00

Sēdi vada:

Daina Mūrmane-Umbraško Veselības ministrijas valsts sekretāre

Sēdē piedalās:

| | |
|------------------------------------|---|
| Līga Šerna | Veselības ministrijas valsts sekretāres vietniece veselības politikas jautājumos |
| Liene Cipule | Neatliekamās medicīniskās palīdzības dienesta direktore |
| Indra Dreika Iveta Gavare | Veselības inspekcijas vadītāja Slimību profilakses un kontroles centra direktore |
| Ilze Grolle | Neatliekamās medicīniskās palīdzības dienesta direktore Katastrofu medicīnas gatavības plānošanas un koordinācijas nodaļas vadītāja |
| Egils Harasimjuks | Valsts tiesu medicīnas ekspertīzes centra direktors |
| Svens Henkuzens Inga Milaševiča | Zāļu valsts aģentūras direktors Nacionālā veselības dienesta direktora vietniece veselības aprūpes administrēšanas jautājumos |
| Egita Pole Imants Paeglītis | Valsts asinsdonoru centra direktore SIA „Rīgas Austrumu klīniskā universitātes slimnīca” valdes priekšsēdētājs |
| Zane Straume | VSIA “Bērnu klīniskā universitātes slimnīca” valdes locekle |
| Eva Strīķe | VSIA “Paula Stradiņa klīniskā universitātes slimnīca” galvenais ārsts |
| Antra Valdmane | Veselības ministrijas Veselības aprūpes departamenta direktore |

Sēdi protokolē:

Guna Jermacāne Veselības ministrijas Veselības aprūpes departamenta Ārstniecības kvalitātes nodaļa

I Izskatītie jautājumi:

1. Zāļu pieejamība ārkārtējās situācijas laikā, ņemot vērā Zāļu valsts aģentūras sniegtos priekšlikumus.
2. Covid-19 infekcijas testēšanā iesaistīto laboratoriju darbības koordinācija.

II Komisijas pieņemtie lēmumi:

1. Ņemot vērā Zāļu valsts aģentūrā saņemtos priekšlikumus par sabiedrības veselības aizsardzībai nepieciešamo zāļu, kas ir iekļautas Kompensējamo zāļu sarakstā vai nav reģistrētas Latvijā, dāvinājumiem, ārkārtējās situācijas laikā, kad pastāv būtisks zāļu piegādes traucējumu risks, kas savukārt var apdraudēt stacionārās ārstniecības iestāžu pilnvērtīgu veselības aprūpes pakalpojumu sniegšanu stacionāriem pacientiem, atļaut ārstniecības iestādēm pēc dāvinātāja priekšlikuma saņemšanas pieņemt dāvinājumā zāles, kuras ir iekļautas kompensējamo zāļu sarakstā vai neregistrētas zāles, kurām izsniegta Zāļu valsts aģentūras atļauja individuāli piešķirtu neregistrētu zāļu izplatīšanai, ar zāļu derīguma termiņu, kas ir ne mazāks par trīs mēnešiem. Tāpat noteikt, ka zāļu dāvinātājs nodrošina neizlietoto dāvinājuma zāļu savākšanu un iznīcināšanu atbilstoši bīstamo atkritumu apriti reglamentējošajiem normatīvajiem aktiem.

2. Lai nodrošinātu zāļu, kas iekļautas kompensējamo zāļu sarakstā, pieejamību zāļu kompensācijas sistēmas ietvaros, atļaut līdz ārkārtas situācijas beigām vispārējā tipa aptiekām zāļu, kuru aktīvās vielas ir: *Hydroxychloroquinum*, *Lopinavirum*, *Ritonavirum* (atsevišķi vai kombinācijā ar citām aktīvajām vielām), izplatīšanu iedzīvotājiem **tikai** ambulatorajai ārstēšanai paredzēto zāļu iegādes izdevumu kompensācijas sistēmas ietvaros. Iepriekš minētās zāles vispārēja tipa aptiekai atļauts izsniegt tikai pret atbilstoši normatīvajiem aktiem noformētu īpašo recepti.

3. Ņemot vērā valsts teritorijā noteikto ārkārtējo situāciju, kas skar arī starptautiskos kravu pārvadājumus, ir nepieciešams nodrošināt pacientus ar zāļu pieejamību ārkārtējās situācijas laikā, nosakot, ka:

1) jebkuras ārstniecības iestādes slēgta tipa aptieka, kura ir saņēmusi Zāļu valsts aģentūras izsniegtu speciālo atļauju (licenci) ar speciālās darbības nosacījumu - zāļu izgatavošana aptiekā - drīkst izgatavot zāles arī pēc citu ārstniecības iestāžu pieprasījumiem neatkarīgi no tā vai attiecīgajās ārstniecības iestādēs ir vai nav slēgta tipa aptieka;

2) ņemot vērā radioloģijā izmantojamo radiofarmaceutisko preparātu - PET zāļu īpašo specifiku (ļoti īss pussabrukšanas laiks (nav uzglabājamas), kas tiek ražotas tikai pēc pasūtījuma konkrētu pacientu

vajadzībām un piegādātas no ražotnes nepastarpināti uz ārstniecības iestādi, ir nepieciešams nodrošināt ārstniecības iestādēs turpināt veikt PET CT izmeklējumus, sabiedrība ar ierobežotu atbildību "Nukleārās medicīnas centrs" slēgta tipa aptieka (speciālā atļauja (licence) Nr. A-909/2) ir tiesīga izplatīt aptiekas pagatavojumus - radiofarmaceitiskos preparātus (*aktīvā viela Fludeoxyglucosum (18F)*) citām ārstniecības iestādēm pēc to pieprasījumiem.

4. Lai nodrošinātu Covid-19 infekcijas testēšanā iesaistīto laboratoriju darbības koordināciju, pilnvarot valsts sabiedrības ar ierobežotu atbildību "Rīgas Austrumu klīniskā universitātes slimnīca" Laboratorijas galveno speciālistu Sergeju Ņikišinu apzināt patreiz testēšanā iesaistīto laboratoriju tehnoloģijas, kapacitāti, resursus, nepieciešamības gadījumā piesaistīt citas laboratorijas testēšanas nepārtrauktības nodrošināšanai vai pārdalīt laboratoriju resursus, kā arī uzraudzīt References laboratorijas metodoloģiskā un materiāltehniskā atbalsta sniegšanu citām Covid-19 testēšanā iesaistītajām laboratorijām un ārstniecības iestādēm, kā arī sadarbību ar citām veselības nozares iestādēm.

Komisijas priekšsēdētāja

D.Mūrmane-Umbraško

Protokolēja

Guna Jermacāne