



LIETUVOS RESPUBLIKOS SVEIKATOS APSAUGOS MINISTRAS

**ĮSAKYMAS
DĖL KLINIKINĖS FARMAKOLOGIJOS PASLAUGOS TEIKIMO REIKALAVIMŲ
APRAŠO PATVIRTINIMO**

2022 m.

d. Nr. V-

Vilnius

Vadovaudamasis Lietuvos Respublikos sveikatos priežiūros įstaigų įstatymo 10 straipsnio 6 punktu:

1. T v i r t i n u Klinikinės farmakologijos paslaugos teikimo reikalavimų aprašą (pridedama).
2. N u s t a t a u, kad šis įsakymas įsigalioja 2023 m. gegužės 1 d.

Sveikatos apsaugos ministras

Arūnas Dulkys

Teisės aktas. Skelbti.

Parengė

A. Gabrilavičius, (8 5) 260 47 14

KLINIKINĖS FARMAKOLOGIJOS PASLAUGOS TEIKIMO REIKALAVIMŲ APRAŠAS

I SKYRIUS BENDROSIOS NUOSTATOS

1. Klinikinės farmakologijos paslaugos teikimo reikalavimų aprašas (toliau – Aprašas) nustato reikalavimus asmens sveikatos priežiūros įstaigoms (toliau – ASPĮ), teikiančioms klinikinės farmakologijos paslaugą, šią paslaugą teikiantiems asmens sveikatos priežiūros specialistams, reikalavimus ASPĮ patalpoms ir medicinos priemonėms, taip pat šios paslaugos teikimo reikalavimus ir tvarką bei apmokėjimo Privalomojo sveikatos draudimo fondo (toliau – PSDF) biudžeto lėšomis tvarką.

2. Apraše vartojamos sąvokos:

2.1. **Klinikinės farmakologijos paslauga** – ambulatorinė specializuota asmens sveikatos priežiūros paslauga, pagal Aprašo 7 punkte nurodytos sveikatos priežiūros specialistų komandos įgytą profesinę kvalifikaciją ir atitinkamoje Lietuvos medicinos normoje nurodytą kompetenciją teikiama pacientams, kuriems įtariamos ir (ar) diagnozuotos ligos ir (ar) sveikatos sutrikimai, pagal Tarptautinės statistinės ligų ir sveikatos sutrikimų klasifikacijos dešimtąjį pataisytą ir papildytą leidimą „Sisteminis ligų sąrašas“ (Australijos modifikacija, TLK-10-AM), patvirtintą Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2011 m. vasario 23 d. įsakymu Nr. V-164 „Dėl Tarptautinės statistinės ligų ir sveikatos sutrikimų klasifikacijos dešimtojo pataisyto ir papildyto leidimo „Sisteminis ligų sąrašas“ (Australijos modifikacija, TLK-10-AM) įdiegimo“, žymimi kodais Y40–Y59, Z92.

2.2. Kitos sąvokos suprantamos taip, kaip jos apibrėžtos kituose teisės aktuose, reglamentuojančiuose asmens sveikatos priežiūros paslaugų teikimą.

3. Apraše nustatyti reikalavimai taikomi klinikinės farmakologijos paslaugą teikiančioms ASPĮ, nepriklausomai nuo jų nuosavybės formos.

II SKYRIUS REIKALAVIMAI ASPĮ IR SVEIKATOS PRIEŽIŪROS SPECIALISTAMS

4. Klinikinės farmakologijos paslauga teikiama ASPĮ, turinčioje licenciją teikti ambulatorinę antrinę klinikinės farmakologijos paslaugą ir atitinkančioje Aprašo III skyriuje nustatytus reikalavimus.

5. Klinikinės farmakologijos paslaugą privalo teikti universiteto ligoninė.

6. Klinikinės farmakologijos paslaugą teikianti ASPĮ teikia laboratorinės diagnostikos paslaugas arba turi sutartį su kita ASPĮ, turinčia licenciją teikti laboratorinės diagnostikos paslaugas.

7. Klinikinės farmakologijos paslaugą teikia gydytojas klinikinis farmakologas kartu (jei reikia) su bendrosios praktikos slaugytoju.

III SKYRIUS REIKALAVIMAI PATALPOMS IR MEDICINOS PRIEMONĖMS

8. Klinikinės farmakologijos paslaugą teikiančioje ASPĮ turi būti:

8.1. laukiamasis (jei teikiama paslauga vaikams, turi būti sudarytos tinkamos sąlygos vaikams, maitinančioms motinoms ir motinoms su kūdikiais);

8.2. pacientų priėmimo patalpa;

8.3. procedūrų patalpa.

9. Klinikinės farmakologijos paslaugą teikiančioje ASPĮ vienoje iš Aprašo 8 punkte nurodytų patalpų turi būti ASPĮ pirmosios medicinos pagalbos rinkinys, atitinkantis Asmens sveikatos priežiūros įstaigos pirmosios medicinos pagalbos rinkinio apraše, patvirtintame Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2003 m. liepos 11 d. įsakymu Nr. V-450 „Dėl Asmens sveikatos priežiūros įstaigos pirmosios medicinos pagalbos rinkinio aprašo, Pirmosios pagalbos rinkinio aprašo ir Asmens sveikatos priežiūros ir farmacijos specialistų kompetencijos teikiant pirmąją medicinos pagalbą aprašo patvirtinimo“, nustatytus reikalavimus.

10. ASPĮ, teikiančioje klinikinės farmakologijos paslaugą, turi būti šiame punkte išvardytos medicinos priemonės ir kitos priemonės, reikalingos paslaugai teikti:

10.1. matavimo juostelė (padalyta centimetrais);

10.2. ūgio matuoklė;

10.3. medicininės svarstyklės;

10.4. bendrosios paciento apžiūros kušetė ir (ar) kūdikių apžiūros stalas;

10.5. kraujo spaudimo matuoklis;

10.6. kompiuteris su interneto ryšiu bei prieiga prie elektroninių medicininių duomenų bazių ir vaistų sąveikų duomenų bazių atitinkamai vaistų sukeltų ligų, vaistų sąveikų rizikai bei nepageidaujamoms reakcijoms įvertinti.

IV SKYRIUS

KLINIKINĖS FARMAKOLOGIJOS PASLAUGOS TEIKIMO TVARKA

11. Klinikinės farmakologijos paslauga teikiama:

11.1. pacientams, kuriems skiriama 5 ir daugiau medikamentų (t. y. pacientams, kuriems taikoma polifarmakoterapija);

11.2. pacientai, kurie turi farmakokinetinių rizikos veiksnių (diagnozuotas inkstų ir kepenų funkcijos nepakankamumas, antsvoris (KMI > 35) ir kt.);

11.3. pacientams, kuriems įtariama nepageidaujama reakcija į vaistą;

11.4. pacientams, kuriems pasireiškė gydymo neveiksmingumas;

11.5. pacientams, kuriems reikalinga vaistų koncentracijos stebėseną;

11.6. pacientams, kuriems skiriamas vaistas pagal neregistruotas vaisto vartojimo indikacijas;

11.7. pacientams, kuriems ambulatoriškai taikoma parenterinė mityba.

12. Siuntimą gauti klinikinės farmakologijos paslaugą (toliau – siuntimas) gali išduoti bet kokios profesinės kvalifikacijos gydytojas.

13. Prieš išduodamas siuntimą, šeimos gydytojas ar gydytojas specialistas, teikiantis antrinės asmens sveikatos priežiūros paslaugas, atsižvelgdamas į paciento ligą ir (ar) sveikatos sutrikimą, pagal kompetenciją paskiria atlikti reikiamus tyrimus.

14. Vidutinė klinikinės farmakologijos paslaugos trukmė – 45 minutės.

15. Klinikinės farmakologijos paslauga dėl ligų, pagal TLK-10-AM koduojamų kodais C00–C96, D00–D09, teikiama vadovaujantis Onkologinių ligų diagnostikos ir gydymo paslaugų prieinamumo ir kokybės rodiklių ir jų stebėsenos tvarkos aprašu, patvirtintu Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2017 m. vasario 17 d. įsakymu Nr. V-156 „Dėl Onkologinių ligų diagnostikos ir gydymo paslaugų prieinamumo ir kokybės rodiklių ir jų stebėsenos tvarkos aprašo patvirtinimo“.

16. Klinikinės farmakologijos paslauga dėl retų ligų, nurodytų ORPHANET (Europos informacijos puslapis apie retas ligas ir retuosius vaistus) interneto svetainėje, teikiama vadovaujantis Nacionaliniu veiklos, susijusios su retomis ligomis planu, patvirtintu Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2012 m. spalio 18 d. įsakymu Nr. V-938 „Dėl Nacionalinio veiklos, susijusios su retomis ligomis, plano patvirtinimo“.

17. Prireikus pacientui užtikrinama kitos atitinkamos profesinės kvalifikacijos sveikatos priežiūros specialisto (-ų) konsultacija, atsižvelgiant į gydomą ligą ar sveikatos sutrikimą.

18. Teikiant klinikinės farmakologijos paslaugą atitinkamai pildoma forma 025/a-LK „Asmens ambulatorinio gydymo statistinė kortelė“, patvirtinta Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 1998 m. lapkričio 26 d. įsakymu Nr. 687 „Dėl Medicininės apskaitos dokumentų formų tvirtinimo“, forma E025 „Ambulatorinio apsilankymo aprašymas“, nurodyta Elektroninės sveikatos paslaugų ir bendradarbiavimo infrastruktūros informacinės sistemos naudojimo tvarkos aprašo, patvirtinto Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2015 m. gegužės 26 d. įsakymu Nr. V-657 „Dėl Elektroninės sveikatos paslaugų ir bendradarbiavimo infrastruktūros informacinės sistemos naudojimo tvarkos aprašo patvirtinimo“, priede, bei kiti asmens sveikatos priežiūros paslaugų teikimą reglamentuojančiuose teisės aktuose nustatyti medicinos dokumentai.

19. Klinikinės farmakologijos nuotolinė paslauga teikiama vadovaujantis Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2020 m. lapkričio 10 d. įsakymu Nr. V-2569 „Dėl Nuotolinių gydytojo ir šeimos gydytojo komandos nario konsultacijų pacientui ir gydytojo konsultacijų gydytojui teikimo ir jų išlaidų apmokėjimo Privalomojo sveikatos draudimo fondo biudžeto lėšomis tvarkos aprašo patvirtinimo“.

20. Klinikinės farmakologijos paslaugos organizavimo ASPI tvarką nustato ASPI vadovas.

V SKYRIUS

KLINIKINĖS FARMAKOLOGIJOS PASLAUGOS APMOKĖJIMO PSDF BIUDŽETO LĖŠOMIS TVARKA

21. Klinikinės farmakologijos paslaugų, suteiktų pagal Apraše nustatytus reikalavimus, išlaidos apmokamos PSDF biudžeto lėšomis, vadovaujantis Asmens sveikatos priežiūros paslaugų organizavimo ir apmokėjimo tvarka, patvirtinta Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos 1998 m. birželio 18 d. įsakymu Nr. 329 „Dėl Bazinių kainų patvirtinimo“. Šios paslaugos apmokamos pagal paslaugų bazinės kainas, nustatytas Asmens sveikatos priežiūros paslaugų (išskyrus aktyviojo gydymo paslaugas), apmokamų Privalomojo sveikatos draudimo fondo biudžeto lėšomis, ir jų bazinių kainų sąrašė, patvirtintame Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2022 m. lapkričio 3 d. įsakymu Nr. V-1630 „Dėl Asmens sveikatos priežiūros paslaugų ir jų bazinių kainų sąrašo bei su šiomis paslaugomis susijusių priemonių, mokamų Privalomojo sveikatos draudimo fondo biudžeto lėšomis, sąrašų patvirtinimo“.

DETALŪS METADUOMENYS

Dokumento sudarytojas (-ai)	Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija 188603472, Vilniaus g. 33, Vilnius
Dokumento pavadinimas (antraštė)	DĖL KLINIKINĖS FARMAKOLOGIJOS PASLAUGOS TEIKIMO REIKALAVIMŲ APRAŠO PATVIRTINIMO
Dokumento registracijos data ir numeris	2022-11-28 Nr. V-1776
Dokumento specifikacijos identifikavimo žymuo	ADOC-V1.0
Parašo paskirtis	Registravimas
Parašą sukūrusio asmens vardas, pavardė ir pareigos	PAULIUS GURSKIS, Vedėjas, Dokumentų valdymo ir asmenų priėmimo skyrius
Sertifikatas išduotas	PAULIUS, GURSKIS
Parašo sukūrimo data ir laikas	2022-11-28 19:34:42
Parašo formatas	XAdES-X-L
Laiko žymoje nurodytas laikas	2022-11-28 19:32:48
Informacija apie sertifikavimo paslaugų teikėją	EID-SK 2016, AS Sertifitseerimiskeskus EE
Sertifikato galiojimo laikas	2020-08-03 - 2025-08-02
Parašo paskirtis	Pasirašymas
Parašą sukūrusio asmens vardas, pavardė ir pareigos	Arūnas Dulkys, Ministras
Sertifikatas išduotas	ARŪNAS DULKYS, Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija LT
Parašo sukūrimo data ir laikas	2022-11-28 19:45:34
Parašo formatas	XAdES-X-L
Laiko žymoje nurodytas laikas	2022-11-28 19:43:07
Informacija apie sertifikavimo paslaugų teikėją	ADIC CA-A, Asmens dokumentu israsymo centras prie LR VRM LT
Sertifikato galiojimo laikas	2020-12-11 - 2023-12-11
Informacija apie būdus, naudotus metaduomenų vientisumui užtikrinti	-
Pagrindinio dokumento priedų skaičius	1
Pagrindinio dokumento priedamų dokumentų skaičius	-
Programinės įrangos, kuria naudojantis sudarytas elektroninis dokumentas, pavadinimas	Signa 2010 (1.2.0.v20200911-9994)
Informacija apie elektroninio dokumento ir elektroninio (-ių) parašo (-ų) tikrinimą (tikrinimo data)	Metadata entry "Reception date" must be specified Metadata entry "Registration No. of the reception" must be specified Metadata entry "Receiver" must be specified Metadata entry "Index of the case (volume) the document is assigned to" must be specified Visi dokumente esantys elektroniniai parašai galioja (2022-11-30)
Paieškos nuoroda	https://www.e-tar.lt/portal/legalAct.html?documentId=16e742a06f4311ed8a47de53ff967b64
Papildomi metaduomenys	Nuorašą suformavo 2022-11-30 01:26:01 TAIS