



LIETUVOS RESPUBLIKOS SVEIKATOS APSAUGOS MINISTRAS

ĮSAKYMAS

DĖL LIETUVOS RESPUBLIKOS SVEIKATOS APSAUGOS MINISTRO 2008 M. SAUSIO 4 D. ĮSAKYMO NR. V-7 „DĖL MIRUSIO ŽMOGAUS AUDINIŲ IR ORGANŲ DONORYSTĖS, PAĖMIMO, IŠTYRIMO, APDOROJIMO, KONSERVAVIMO, LAIKYMO IR PASKIRSTYMO PASLAUGŲ TEIKIMO REIKALAVIMŲ APRAŠO TVIRTINIMO“ PAKĖITIMO

2017 m. birželio 19 d. Nr. V-761
Vilnius

Vadovaudamasis Lietuvos Respublikos sveikatos draudimo įstatymo 25 straipsnio 1 dalimi ir atsižvelgdamas į Privalomojo sveikatos draudimo tarybos 2017 m. gegužės 29 d. nutarimą Nr. DT-3/1 „Dėl lėšų skyrimo iš Privalomojo sveikatos draudimo fondo biudžeto rezervo 2017 metais“:

1. P a k e i č i u Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2008 m. sausio 4 d. įsakymą Nr. V-7 „Dėl Mirusio žmogaus audinių ir organų donorystės, paėmimo, ištyrimo, apdorojimo, konservavimo, laikymo ir paskirstymo paslaugų teikimo reikalavimų aprašo tvirtinimo“:

1.1. Pakeičiu 2 punktą ir jį išdėstau taip:

„2. P r i p a ž i s t u netekusiu galios Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 1998 m. gegužės 15 d. įsakymą Nr. 257 „Dėl mirusio žmogaus audinių ir (ar) organų transplantavimo organizavimo tvarkos sveikatos priežiūros įstaigose bei formų patvirtinimo“.“.

1.2. Pakeičiu 3 punktą ir jį išdėstau taip:

„3. P a v e d u įsakymo vykdymo kontrolę viceministrui pagal veiklos sritį.“.

1.3. Pakeičiu nurodytu įsakymu patvirtintą Mirusio žmogaus audinių ir organų donorystės, paėmimo, ištyrimo, apdorojimo, konservavimo, laikymo ir paskirstymo paslaugų teikimo reikalavimų aprašą:

1.3.1. Pakeičiu I skyriaus pavadinimą ir jį išdėstau taip:

„I SKYRIUS BENDROSIOS NUOSTATOS“.

1.3.2. Pakeičiu 3 punktą ir jį išdėstau taip:

„3. Šiame Apraše vartojamos sąvokos ir jų apibrėžimai:

3.1. **Donorystės paslaugos** – potencialaus donoro identifikavimas, ištyrimas ir medicinos pagalbos priemonių taikymas reanimacijos ir intensyviosios terapijos skyriuje.

3.2. **Efektyvus donoras** – miręs žmogus, iš kurio paimta transplantacijai bent vienas audinys ar organas.

3.3. **Nustatyta veiklos tvarka (NVT)** – įstaigos vadovo nustatyta tvarka, apibūdinanti konkretaus proceso etapus, įskaitant naudotinas medžiagas ir metodikas, bei numatomą galutinį rezultatą.

3.4. **Potencialus donoras** – žmogus, kuriam pirmo smegenų mirties konsiliumo metu nustatyti klinikiniai smegenų mirties požymiai.

3.5. Kitos šiame Apraše vartojamos sąvokos atitinka Lietuvos Respublikos žmogaus audinių, ląstelių ir organų donorystės ir transplantacijos įstatyme vartojamas sąvokas.“.

1.3.3. Pakeičiu 5.1 papunktį ir jį išdėstau taip:

„5.1. ASPI turi atitikti bendruosius medicinos įstaigoms keliamus Lietuvos higienos normos HN 47-1:2012 „Sveikatos priežiūros įstaigos. Infekcijų kontrolės reikalavimai“, patvirtintos Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2012 m. spalio 19 d. įsakymu Nr. V-946 „Dėl Lietuvos higienos normos HN 47-1:2012 „Sveikatos priežiūros įstaigos. Infekcijų kontrolės reikalavimai“ patvirtinimo“, reikalavimus;“.

1.3.4. Pakeičiu 5.2.1 papunktį ir jį išdėstau taip:

„5.2.1. Medicinos priemonių (prietaisų) saugos techninio reglamento ir Aktyviųjų implantuojamųjų medicinos priemonių (prietaisų) saugos techninio reglamento, patvirtintų Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2009 m. sausio 19 d. įsakymu Nr. V-18 „Dėl Medicinos priemonių (prietaisų) saugos techninio reglamento ir Aktyviųjų implantuojamųjų medicinos priemonių (prietaisų) saugos techninio reglamento patvirtinimo“, reikalavimus;“.

1.3.5. Pakeičiu 5.2.2 papunktį ir jį išdėstau taip:

„5.2.2. *In vitro* diagnostikos medicinos prietaisų saugos techninio reglamento, patvirtinto Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2001 m. gruodžio 29 d. įsakymu Nr. 679 „Dėl *In vitro* diagnostikos medicinos priemonių (prietaisų) saugos techninio reglamento patvirtinimo“, reikalavimus;“.

1.3.6. Pakeičiu 6.2.1 papunktį ir jį išdėstau taip:

„6.2.1. Medicinos priemonių (prietaisų) saugos techninio reglamento ir Aktyviųjų implantuojamųjų medicinos priemonių (prietaisų) saugos techninio reglamento, patvirtintų Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2009 m. sausio 19 d. įsakymu Nr. V-18 „Dėl Medicinos priemonių (prietaisų) saugos techninio reglamento ir Aktyviųjų implantuojamųjų medicinos priemonių (prietaisų) saugos techninio reglamento patvirtinimo“, reikalavimus;“.

1.3.7. Pakeičiu 6.2.2 papunktį ir jį išdėstau taip:

„6.2.2. *In vitro* diagnostikos medicinos prietaisų saugos techninio reglamento, patvirtinto Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2001 m. gruodžio 29 d. įsakymu Nr. 679 „Dėl *In vitro* diagnostikos medicinos priemonių (prietaisų) saugos techninio reglamento patvirtinimo“, reikalavimus;“.

1.3.8. Pakeičiu II skyriaus pavadinimą ir jį išdėstau taip:

„II SKYRIUS

POTENCIALAUS DONORO IDENTIFIKAVIMAS“.

1.3.9. Pakeičiu 11.1 papunktį ir jį išdėstau taip:

„11.1. smegenų mirties kriterijų nustatymas (I konsiliumo) pagal Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2000 m. vasario 23 d. įsakymą Nr. 104 „Dėl smegenų mirties kriterijų ir jų nustatymo tvarkos patvirtinimo“;“.

1.3.10. Pakeičiu III skyriaus pavadinimą ir jį išdėstau taip:

„III SKYRIUS

POTENCIALAUS DONORO ATRANKA“.

1.3.11. Pakeičiu IV skyriaus pavadinimą ir jį išdėstau taip:

„IV SKYRIUS

POTENCIALAUS DONORO VIRUSOLOGINIS IŠTYRIMAS“.

1.3.12. Pakeičiu V skyriaus pavadinimą ir jį išdėstau taip:

„V SKYRIUS

POTENCIALAUS DONORO IMUNOLOGINIS IŠTYRIMAS“.

1.3.13. Pakeičiu VI skyriaus pavadinimą ir jį išdėstau taip:

„VI SKYRIUS

POTENCIALAUS DONORO PARUOŠIMAS“.

1.3.14. Pakeičiu 33 punktą ir jį išdėstau taip:

„33. Gydytojas anesteziologas-reanimatologas, vadovaudamasis Lietuvos medicinos norma MN 25:2009 „Gydytojas anesteziologas-reanimatologas. Teisės, pareigos, kompetencija ir atsakomybė“, patvirtinta Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2009 m. gruodžio 21 d. įsakymu Nr. V-1054 „Dėl Lietuvos medicinos normos MN 25:2009 „Gydytojas anesteziologas-

reanimatologas. Teisės, pareigos, kompetencija ir atsakomybė“, ar vaikų intensyvios terapijos gydytojas, vadovaudamasis Lietuvos medicinos norma MN 151:2010 „Vaikų intensyvios terapijos gydytojas. Teisės, pareigos, kompetencija ir atsakomybė“, patvirtinta Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2010 m. lapkričio 8 d. įsakymu Nr. V-968 „Dėl Lietuvos medicinos normos MN 151:2010 „Vaikų intensyviosios terapijos gydytojas. Teisės, pareigos, kompetencija ir atsakomybė“ patvirtinimo“, privalo potencialiam donorui taikyti šias medicinos pagalbos priemones:

33.1. infuzoterapiją kristaloidais, gliukozės ir (ar) kitais tirpalais, sintetiniais ir (ar) natūraliais koloidais;

33.2. vazopresinius/inotropinius medikamentus;

33.3. insulino infuziją;

33.4. elektrolitų balanso korekciją;

33.5. hipotermijos korekciją;

33.6. jei reikia, hormonų terapiją ir kitą simptominių gydymą.“.

1.3.15. Pakeičiu VII skyriaus pavadinimą ir jį išdėstau taip:

„VII SKYRIUS

POTENCIALAUS DONORO HISTOLOGINIS IŠTYRIMAS“.

1.3.16. Pakeičiu VIII skyriaus pavadinimą ir jį išdėstau taip:

„VIII SKYRIUS

MIRUSIO ŽMOGAUS AUDINIŲ IR ORGANŲ PAĖMIMAS“.

1.3.17. Pakeičiu IX skyriaus pavadinimą ir jį išdėstau taip:

„IX SKYRIUS

MIRUSIO ŽMOGAUS AUDINIŲ IR ORGANŲ APDOROJIMAS, KONSERVAVIMAS, LAIKYMAS IR PASKIRSTYMAS“.

1.3.18. Pakeičiu X skyriaus pavadinimą ir jį išdėstau taip:

„X SKYRIUS

MIRUSIO ŽMOGAUS AUDINIŲ IR ORGANŲ DONORYSTĖS, PAĖMIMO IR IŠTYRIMO PASLAUGŲ APMOKĖJIMO TVARKA“.

1.3.19. Pakeičiu XI skyriaus pavadinimą ir jį išdėstau taip:

„XI SKYRIUS

BAIGIAMOSIOS NUOSTATOS“.

1.3.20. Pakeičiu 1 priedą ir jį išdėstau nauja redakcija (pridedama).

2. N u s t a t a u, kad šis įsakymas įsigalioja 2017 m. liepos 1 d.

Sveikatos apsaugos ministras

Aurelijus Veryga

Mirusio žmogaus audinių ir organų
donorystės, paėmimo, ištyrimo, apdorojimo,
konservavimo, laikymo ir paskirstymo
paslaugų teikimo reikalavimų aprašo
1 priedas

**MIRUSIO ŽMOGAUS AUDINIŲ IR ORGANŲ DONORYSTĖS, PAĖMIMO IR IŠTYRIMO
PASLAUGŲ BAZINIŲ KAINŲ SĄRAŠAS**

Eil. Nr.	Paslaugos pavadinimas	Bazinė kaina (balais)
1	Potencialaus donoro identifikavimas	481,88
2	Potencialaus donoro virusologinis ištyrimas	117,69
3	Potencialaus donoro imunologinis ištyrimas	341,93
4	Potencialaus donoro paruošimas	743,98
5	Mirusio žmogaus audinių ir organų histologinis ištyrimas	59,48
6	Mirusio žmogaus audinių ir organų paėmimas	164,76

DETALŪS METADUOMENYS

Dokumento sudarytojas (-ai)	LIETUVOS RESPUBLIKOS SVEIKATOS APSAUGOS MINISTERIJA 188603472, Vilniaus g. 33, LT-01506 Vilnius
Dokumento pavadinimas (antraštė)	DĖL LIETUVOS RESPUBLIKOS SVEIKATOS APSAUGOS MINISTRO 2008 M. SAUSIO 4 D. ĮSAKYMO NR. V-7 „DĖL MIRUSIO ŽMOGAUS AUDINIŲ IR ORGANŲ DONORYSTĖS, PAĖMIMO, IŠTYRIMO, APDOROJIMO, KONSERVAVIMO, LAIKYMO IR
Dokumento registracijos data ir numeris	2017-06-19 Nr. V-761
Dokumento specifikacijos identifikavimo žymuo	ADOC-V1.0
Parašo paskirtis	Vizavimas
Parašą sukūrusio asmens vardas, pavardė ir pareigos	ASTA MINTAUČKIENĖ, Vyriausiasis specialistas, Kainų skyrius
Sertifikatas išduotas	ASTA MINTAUČKIENĖ, Valstybinė ligonių kasa prie Sveikatos apsaugos ministerijos LT
Parašo sukūrimo data ir laikas	2017-06-19 15:32:44
Parašo formatas	XAdES-X-L
Laiko žymoje nurodytas laikas	2017-06-21 10:28:15
Informacija apie sertifikavimo paslaugų teikėją	ADIC CA-B, Asmens dokumentu israsymo centras prie LR VRM LT
Sertifikato galiojimo laikas	2017-02-23 - 2020-02-23
Parašo paskirtis	Pasirašymas
Parašą sukūrusio asmens vardas, pavardė ir pareigos	Aurelijus Veryga, Ministras
Sertifikatas išduotas	AURELIJUS VERYGA, Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija LT
Parašo sukūrimo data ir laikas	2017-06-21 11:10:50
Parašo formatas	XAdES-X-L
Laiko žymoje nurodytas laikas	2017-06-21 11:11:08
Informacija apie sertifikavimo paslaugų teikėją	ADIC CA-A, Asmens dokumentu israsymo centras prie LR VRM LT
Sertifikato galiojimo laikas	2017-03-30 - 2020-03-29
Informacija apie būdus, naudotus metaduomenų vientisumui užtikrinti	-
Pagrindinio dokumento priedų skaičius	1
Pagrindinio dokumento pridedamų dokumentų skaičius	-
Programinės įrangos, kuria naudojantis sudarytas elektroninis dokumentas, pavadinimas	Signa 2010 (1.2.0.v20160131-6968)
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 (2017-06-23)
Paieškos nuoroda	https://www.e-tar.lt/portal/legalAct.html?documentId=ded864c0565211e78869ae36ddd5784f
Papildomi metaduomenys	Nuorašą suformavo 2017-06-23 01:27:06 TAIS