

APVIENĪBA HIV.LV

Biedrības reģistrācijas numurs 40008102142

Konta Nr. LV55HABA0551013367373, Swedbank AS, S.W.I.F.T. HABALV22

Juridiskā adrese: Nākotnes ielā, 6 -14, Ķekava, Ķekavas novads, LV-2123

Pasta adrese: Gaismas ielā, 19, k-8 – 201, Ķekava, Ķekavas novads, LV-2123

Tel. mob. (+371) 26062077 e-pasts: apvieniba@apvienibahiv.lv

www.apvienibahiv.lv, www.hiv.lv



Nr. 4/6.1-446

2014. gada 01. aprīlis

**Ļ. cien. L. Straujumas k-dzei,
Ministru prezidentei**

Brīvības bulvārī 36, Rīgā,
LV-1520

*Par zāļu iegādes hroniskā C hepatīta
ārstēšanai valsts kompensācijas
līmeņa pārskatīšanu*

Milzīgs darbs, ko 2012. - 2013. gados paveica Saeimas Sociālo un darba lietu komisijas Sabiedrības veselības apakškomisija, Veselības ministrija, nevalstiskās organizācijas “Apvienība HIV.LV” un “Hepatīta biedrība”, lai panāktu lielāku valsts kompensācijas apmēru zālēm C hepatīta ambulatorajai ārstēšanai, ir vainagojies tikai ar to, ka bērniem vecumā līdz 18 gadiem valsts kompensē šo zāļu iegādes izdevumus pilnībā. Jautājums par pieejamību C hepatīta ārstēšanai pieaugušajiem pacientiem vēl arvien netiek praktiski risināts, toties atkal un atkal apspriests vairākās darba grupās, starpnozaru komisijās, konsultatīvajās padomēs ar ierakstiem to sēžu protokolos, un iestrādāts dažādos politikas plānošanas dokumentos. Tikmēr pacientiem jāatrod savos makos 210 *euro* mēnesī līdzmaksājumam par pegilēto interferonu, kas lietojams standarta devā, vai no 158 līdz 297 *euro* mēnesī par pegilēto interferonu, kas lietojams individuālajās devās.

Veselības ministrija 2013. gada Informatīvajā ziņojumā "Finanšu situācija veselības aprūpes jomā" secināja, ka ir nepieciešama kompensācijas apmēra palielināšana C hepatīta zāļu iegādei un vēlējas to izdarīt jau sākot ar 2013. gada 2. pusgadu vai 2014. gadā. Bet risinājums atlikts kārtējo reizi ierastā iemesla dēļ: vidēja termiņa budžeta ietvarā 2014., 2015. un 2016. gadiem veselības aprūpei ir paredzēts nepietiekams finansējums.

Nupat nodotais publiskajai apspriešanai "HIV infekcijas, seksuālās transmisijas infekciju, B un C hepatīta izplatības ierobežošanas rīcības plāna 2014.-2016. gadam" projekts paredz (punkts 5.1.8.), ka 2016. gadā vienīgi būs “izvērtētas iespējas C hepatīta ārstēšanai nepieciešamo zāļu pieejamības nodrošināšanai atbilstoši zāļu kompensācijas sistēmai, esošā valsts budžeta ietvaros.” Tai pat laikā starp identificētajām problēmām plāna projektā ir minēts: “Viens no ierobežotas ārstēšanas pieejamības iemesliem ir nesamērīgi augstais pacientu līdzmaksājums - 25% no zāļu cenas.”

Veselības ministrija veica aprēķinus cik papildu naudas ir nepieciešams, lai nodrošinātu zālēm C hepatīta ārstēšanai valsts kompensāciju 90% apmērā, atjaunojot četras kompensācijas kategorijas MK Noteikumos Nr. 899 “Ambulatorajai ārstēšanai paredzēto zāļu un medicīnisko ierīču iegādes izdevumu kompensācijas kārtība”, kādas pastāvēja uz 2009. gada 28. februāri. Mūsu biedrība bija veikusi sarunas ar abu pegilēta interferona ražotāju pārstāvjiem Latvijā (“Roche” un “MSD”) un viņi piekrita segt 10% medikamentu iegādes cenas visiem C hepatīta pacientiem, kuri saņemtu ārstēšanu, ja valsts noteiktu 100% kompensāciju. Tādējādi nevajadzētu veikt apjomīgus grozījumus MK Noteikumos Nr. 899, bet pietiktu piemērot hroniskā C hepatīta diagnozei esošo 1. kompensācijas kategoriju.

Lūdzu Jūs personiski iesaistīties situācijas atrisināšanā, lai ar 2015. gada 01. janvāri visiem hroniskā C hepatīta pacientiem, kuriem būtu nepieciešama ārstēšana, tā kļūtu pilnīgi pieejama.

Patiesā cieņā,

Valdes priekšsēdētājs

Molokovskis, (+371) 26062077

A. Molokovskis