

**Проект на наредба за допълнение на Наредба № 4 от 19.09.2019
г. за приемане на фармако-терапевтично ръководство по
анестезиология и интензивно лечение**

Информация

Откриване / Приключване: 24.07.2020 г. - 24.08.2020 г. Неактивна

Номер на консултация: #5284-K

Област на политика: Здравеопазване

Тип консултация: Акт на министър

Вносител: Национален съвет по цени и реимбурсиране на лекарствените продукти

Тип вносител: Национално

Проектът на наредба за допълнение на Наредба № 4 от 19.09.2019 г. за приемане на фармако-терапевтично ръководство по анестезиология и интензивно лечение (обн. в ДВ, брой 79 от 2019 г.) е изготвен на основание чл. 259, ал. 1, т. 4 от Закона за лекарствените продукти в хуманната медицина

Медицинската специалност „Анестезиология и интензивно лечение“ обхваща изучаването и практическата реализация на клиничните дейности “Анестезия”, “Кардиопулмонална ресусцитация” и “Интензивно лечение”.

Причините за разработване на проекта на наредба за допълнение на Наредба № 4 от 19 септември 2019 г. за приемане на фармако-терапевтично ръководство по анестезиология и интензивно лечение са свързани с допълване на местни анестетици и антидотни лекарствени продукти, използвани в анестезиологията.

С проекта наредба за допълнение на Наредба № 4 от 19 септември 2019 г. за приемане на фармако-терапевтично ръководство по анестезиология и интензивно лечение се цели да се създаде правна регламентация на терапевтичния подход, както и на критериите за оценка на ефективността на прилаганите задължителни етапи при анестезия и интензивно лечение.

Резултатите от прилагането на фармако-терапевтичното ръководство са свързани с постигане на най-важната цел – осигуряване на пациентите високо качество на лечение чрез прилагане на единни и обосновани принципи, правила и критерии за предписването и прилагането на лекарствени продукти в обхвата на медицинската специалност „Анестезиология и интензивно лечение“ и единни качествени и количествени показатели за ефективността на прилаганата спинална анестезия с Prilocaine (Takipril) 20mg/ml, amp. 5ml и използването на Sugammadex (Bridion) за възстановяване от невромускулна блокада.

Отговорна институция

Отговорна институция

Национален съвет по цени и реимбурсиране на лекарствените продукти

Адрес: София, гр.София, бул.Иван Евст.Гешов № 15, ет.11, пк.1431

Електронна поща: office@ncpr.bg

Начини на предоставяне на предложения и становища

- Портала за обществени консултации (изисква се регистрация чрез имейл);
- Електронна поща на посочените адреси;
- Системата за сигурно електронно връчване <https://edelivery.egov.bg/> (изисква се квалифициран електронен подпис или ПИК на НОИ);
- Официалния адрес за кореспонденция.

Документи

Пакет основни документи:

[Справка за отразяване на предложенията и становищата - вер. 1.0 | 03.09.2020](#)

[Мотиви - вер. 1.0 | 24.07.2020](#)

[Проект на наредба за допълнение на Наредба № 4 от 19.09.2019 г. за приемане на фармако-терапевтично ръководство по анестезиология и интензивно лечение - вер. 1.0 | 24.07.2020](#)

Консултационен документ:

Справка становища:

Коментари

История

Начало на обществената консултация - 24.07.2020

Приключване на консултацията - 24.08.2020

Справка за получените предложения

Справка или съобщение.

Окончателен акт на Министерския съвет
