

*Suvestinė redakcija nuo 2012-01-01 iki 2012-03-22*

*Isakymas paskelbtas: Žin. 2004, Nr. [139-5076](#), i. k. 1042250ISAK000V-632*

**LIETUVOS RESPUBLIKOS SVEIKATOS APSAUGOS MINISTRO**

**Į S A K Y M A S**

**DĖL ŽMOGAUS KRAUJODAROS KAMIENINIŲ LĀSTELIŲ TRANSPLANTACIJOS  
PASLAUGŲ, APMOKAMŲ IŠ ŽMOGAUS ORGANŲ IR AUDINIŲ  
TRANSPLANTACIJOS PAPRASTŲJŲ IŠLAIÐŲ FINANSAVIMO PROGRAMOS LĘŠŲ,  
TEIKIMO REIKALAVIMŲ, BAZINIŲ KAINŲ IR MOKĖJIMO TVARKOS APRAŠO  
PATVIRTINIMO**

2004 m. rugsėjo 9 d. Nr. V-632  
Vilnius

Tvirtinu Žmogaus kraujodaros kamieninių ląstelių transplantacijos paslaugų, apmokamų iš Žmogaus ir audinių transplantacijos paprastųjų išlaidų finansavimo programos lęšų, teikimo reikalavimus, bazines kainas ir mokėjimo tvarkos aprašą (pridedama).

SVEIKATOS APSAUGOS MINISTRAS

JUOZAS OLEKAS

PATVIRTINTA  
Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos  
ministro 2004 m. rugsėjo 9 d.  
įsakymu Nr. V-632

**ŽMOGAUS KRAUJODAROS KAMIENINIŲ LÄSTELIŲ TRANSPLANTACIJOS  
PASLAUGŲ, APMOKAMŲ IŠ ŽMOGAUS ORGANŲ IR AUDINIŲ  
TRANSPLANTACIJOS PAPRASTŲJŲ IŠLAIDŲ FINANSAVIMO PROGRAMOS LĖŠŲ,  
TEIKIMO REIKALAVIMAI, BAZINĖS KAINOS IR MOKĖJIMO TVARKOS APRAŠAS**

**I. BENDROSIOS NUOSTATOS**

1. Autologinė kraujodaros kamieninių ląstelių transplantacija (AUTOKKLT) – kraujodaros kamieninių ląstelių paëmimas ir persodinimas į to paties žmogaus kūną gydymo tikslu.

2. Alogeninė kraujodaros kamieninių ląstelių transplantacija (ALOKKLT) – kraujodaros kamieninių ląstelių paëmimas ir persodinimas į kito žmogaus kūną gydymo tikslu. Skiriamos šios ALOKKLT rūšys:

- 2.1. gimininga ALOKKLT – donoras ir recipientas yra tų pačių tėvų vaikai;
- 2.2. negimininga ALOKKLT – donoras ir recipientas yra skirtingų tėvų vaikai.
3. Kraujodaros kamieninių ląstelių šaltiniai:
- 3.1. kaulų čiulpai;
- 3.2. periferinis kraujas;
- 3.3. placenta ir placentinis kraujas po vaiko gimimo.

4. Lietuvos negiminingų donorų registras (LNDR) yra Žmogaus audinių, ląstelių ir organų donorų bei recipientų registro sudėtinė dalis.

5. Sprendimas, ar atliliki kraujodaros kamieninių ląstelių transplantaciją, priimamas laikantis šių nuostatų:

5.1. Sprendimas, ar atliliki kraujodaros kamieninių ląstelių transplantaciją, priimamas individualiai, atsižvelgus į ligą, jos stadiją, prognozę, donoro buvimą bei tikimybę donorą rasti tinkamu laiku, bendrają paciento būklę, organų funkciją bei kitus medicininius ir socialinius veiksnius.

5.2. Kraujodaros kamieninių ląstelių transplantacija gali būti atliekama tik pacientams, kurių būklė pagal Pasaulio sveikatos organizacijos bendrosios būklės rodiklį (PSO) □ 2 (1 priedas).

5.3. Sprendimą, ar atliliki kraujodaros kamieninių ląstelių transplantaciją, priima trijų kraujodaros kamieninių ląstelių transplantacijas atliekančių hematologų ar vaikų hematologų konsiliumas, kuriame dalyvauja hematologijos (onkohematologijos) padalinio vadovas. Sprendimas įrašomas Konsiliumo dėl indikacijų kraujodaros kamieninių ląstelių transplantacijai atliki protokole (2 priedas). Šis protokolas saugomas kartu su pildomais medicinos dokumentais (ligonio gydymo stacionare ligos istorija Nr. 003/a ar asmens sveikatos istorija Nr. 025/a). Už konsiliumą šaukimą atsakingas kraujodaros kamieninių ląstelių transplantacijos padalinio vadovas.

5.4. Sprendimą atliliki negiminingą ALOKKLT turi patvirtinti negiminingą ALOKKLT priežiūros komisija.

6. Pacientų, kuriems bus atliekama kraujodaros kamieninių ląstelių transplantacija, sąrašo sudarymo principai:

6.1. Į Pacientų, kuriems bus atliekama kraujodaros kamieninių ląstelių transplantacija, sąrašą įtraukiami pacientai, kurie nurodyti gydytojų hematologų ar vaikų hematologų konsiliumo išvadose, pateiktose Konsiliumo dėl indikacijų kraujodaros kamieninių ląstelių transplantacijai atliki protokole, ir kurie raštu sutinka, kad jiems būtų atlirkta transplantacija (3 priedas). Vaikų iki 18 metų raistišką sutikimą pasirašo jų tėvai ar globėjai.

6.2. Iš Pacientų, kuriems bus atliekama kraujodaros kamieninių ląstelių transplantacija, sąrašo išregistruojami šie pacientai:

- 6.2.1. atsisakę transplantacijos;

- 6.2.2. mirę iki transplantacijos;
- 6.2.3. kuriems nustatytos nuolatinės kontraindikacijos transplantacijai atliki, patvirtintos pakartotinio gydytojų hematologų ar vaikų hematologų konsiliumo;
- 6.2.4. kuriems išnyko indikacijos transplantacijai atliki;
- 6.2.5. apie kuriuos nepavyksta gauti duomenų ilgiau kaip 6 mén.;
- 6.2.6. kuriems pradėtas vienas iš transplantacijos etapų.
- 6.3. Sprendimas išregistruoti pacientą iš sąrašo įrašomas Konsiliumo dėl indikacijų kraujodaros kamieninių ląstelių transplantacijai atliki protokole (2 priedas). Šis protokolas saugomas kartu su pildomais medicinos dokumentais (ligonio gydymo stacionare ligos istorija Nr. 003/a ar asmens sveikatos istorija Nr. 025/a).
- 6.4. Už sąrašo sudarymą ir saugojimą atsako transplantacijos padalinio vadovas.
- 6.5. Sąrašas peržiūrimas ne rečiau kaip 3 mén.
7. Skubos tvarka atliekama kraujodaros kamieninių ląstelių transplantacija:
- 7.1. Pacientui KKLT gali būti atliekama skubos tvarka, jei jam nustatytos skubios transplantacijos medicininės indikacijos.
- 7.2. Skubi transplantacija turi būti atliekama kuo skubiau, kai tik mediciniškai ir techniškai įmanoma.
- 7.3. Sprendimas transplantaciją atliki skubos tvarka turi būti patvirtintas trijų kraujodaros kamieninių ląstelių transplantacijas atliekančių gydytojų hematologų ar vaikų hematologų konsiliumo, kuriame dalyvauja hematologijos (onkohematologijos) padalinio vadovas. Konsiliumo išvados įrašomas Konsiliumo dėl indikacijų kraujodaros kamieninių ląstelių transplantacijai atliki protokole (2 priedas). Šis protokolas saugomas kartu su pildomais medicinos dokumentais (ligonio gydymo stacionare ligos istorija Nr. 003/a ar asmens sveikatos istorija Nr. 025/a). Už konsiliumų šaukimą atsakingas kraujodaros kamieninių ląstelių transplantacijos padalinio vadovas.
- 7.4. Pacientai, kuriems transplantaciją būtina atliki skubos tvarka, įrašomi į Pacientų, kuriems bus atliekama kraujodaros kamieninių ląstelių transplantacija, sąrašą ir greta jų pavardžių pažymima „skubi transplantacija“.

## **II. ŽMOGAUS KRAUJODAROS KAMIENINIŲ LĄSTELIŲ TRANSPLANTACIJOS PASLAUGŲ TEIKIMO REIKALAVIMAI**

8. Asmens sveikatos priežiūros įstaiga (toliau – įstaiga), kurioje atliekama kraujodaros kamieninių ląstelių transplantacija, turi atitikti bendruosius vidaus ligų profilio subspecializuotų stacionarinių tretinio lygio paslaugų teikimo reikalavimus bei teikti tretinio lygio hematologijos ir (ar) vaikų onkohematologijos paslaugas. Įstaiga, kurioje ketinama įdiegti kraujodaros kamieninių ląstelių transplantacijos paslaugas, turi pateikti Sveikatos apsaugos ministerijai duomenis ir gauti jos išvadą dėl šių paslaugų poreikio, investicijų, paprastųjų išlaidų pagrįstumo, veiklos efektyvumo bei kokybės.

9. Įstaigoje turi būti įrengtos mažiausiai 2 iš dalies izoliuotos vienvietės intensyviosios terapijos palatos, kuriose turi būti:

- 9.1. įrengtas atskiras sanitarinis mazgas;
- 9.2. rankų dezinfekcijos priemonės;
- 9.3. laminarinė teigiamo spaudimo filtruoto oro tēkmė;
- 9.4. paciento gyvybinių funkcijų monitoravimo įrenginys.

10. Įstaiga, kurioje atliekamos kraujodaros kamieninių ląstelių transplantacijos, privalo atitikti šiuos specialiuosius reikalavimus (pačioje įstaigoje ar kitose įstaigose, su kuriomis sudaryta sutartis):

10.1. Įstaigoje turi būti įrengta kraujodaros kamieninių ląstelių laboratorija, turinti kraujodaros kamieninių ląstelių manipuliacijų, programuojamo šaldymo bei ilgo laikymo įrangą.

10.2. Įstaigoje turi būti transfuziologijos padalinys, turintis ne mažiau kaip 2 ląstelių aferezės aparatus, kurie gali atliki eritrocitaferezę, trombocitaferezę, leukaferezę, viso

cirkuliuojančio plazmos tūrio pakeitimą (plazmaferezę), kraujodaros kamieninių ląstelių aferezę, limfocitaferezę, bei užtikrinantis:

10.2.1. visų krauso komponentų parinkimą, pristatymą bei apšvitinimą ištisą parą. Padalinys privalo turėti krauso komponentų apšvitos aparatą;

10.2.2. mažos leukocitų priemaišos trombocitų masės gamybą aferezės būdu; leukocitų priemaiša nustatoma imunocitometriškai. Padalinys privalo turėti ne mažiau kaip 2 ląstelių aferezės aparatus trombocitų masės gamybai. Jei įstaigoje atliekama daugiau kaip 30 kraujodaros kamieninių ląstelių transplantaciją per metus, ne mažiau kaip 80 proc. reikiamos trombocitų masės turi būti pagaminama pačioje įstaigoje.

11. Įstaigoje turi būti atliekami šie specialieji tyrimai (pačioje įstaigoje ar kitose įstaigose, su kuriomis sudaryta sutartis):

11.1. Tėkmės citometrijos tyrimai hemoblastozėms imunotipuoti, minimaliai liktinei ligai nustatyti, kraujodaros kamieninių ląstelių koncentracijai kraujyje ir aferezės produktuose nustatyti.

11.2. Imunosupresorių bei citostatikų koncentracijų kraujyje tyrimai.

11.3. Infekcinių ligų molekulinės genetikos tyrimai: kiekybiniai citomegalijos ir Ebšteino Baro, hepatitų B ir C virusų, kokybiniai adenoviruso, respiracinio sincitinio, *herpes simpleks I/II* virusų bei pageidautini kitų sukėlėjų tyrimai.

11.4. Žmogaus kariotipo citogenetinis, onkohematologiniai molekulinės biologijos tyrimai.

12. Autologinės žmogaus kraujodaros kamieninių ląstelių transplantacijos paslaugų teikimo reikalavimai:

12.1. Įstaigos, kuri teikia autologinės kraujodaros kamieninių ląstelių transplantacijos paslaugas, specialieji reikalavimai:

12.1.1. įstaigoje AUTOKKLT gali būti atliekama tik po to, kai ne trumpiau kaip 5 metus buvo sistemingai taikoma didelių dozių chemoterapija onkohematologinėms ligoms gydyti;

12.1.2. įstaigoje turi dirbtį ne mažiau kaip 2 gydytojai hematologai ar vaikų hematologai, turintys ne trumpesnį kaip 2 metų AUTOKKLT atlikimo stažą.

12.2. Indikacijos atliliki autologinę kraujodaros kamieninių ląstelių transplantaciją:

<b>Diagnozė</b>	<b>TLK-10 kodai</b>	<b>Papildomos sąlygos</b>
Ūmi mieloleukemija	C92.0, C92.2-C92.7, C93.0, C93.2, C93.7, C93.9, C94.0, C94.2- C94.5	Pilna remisija <sup>a</sup>
Ūmi limfoleukemija	C91.0, C91.2-C91.7, C91.9	Pilna remisija <sup>a</sup>
Ūmi bifenotipė leukemija, ūmi nepatikslinta leukemija	C94.7, C95.0	Pilna remisija <sup>a</sup>
Mielodisplazijos sindromas su blastų pertekliumi	D46.2-D46.3	Pilna remisija <sup>a</sup>
Létinė mieloleukemija	C92.1	Létinė fazė <sup>b</sup>
Létinė limfoleukemija	C91.1	Progresavimas <sup>c</sup> Remisija
Ne Hodžkino limfoma, piktybinės imunoproliferacinių ligos	C82-C85, C88	Progresavimas <sup>d</sup> Atkrytis <sup>e</sup> Pirminė liga, kai tarptautinis prognozės indeksas (IPI) > 1 (agresyvios, ne Hodžkino limfomas)
Hodžkino limfoma	C81	Progresavimas <sup>d</sup> Atkrytis po chemoterapijos <sup>e</sup>

Mielominė liga	C90	Indikuotina
Histiocitozė ir hemofagocitiniai sindromai	C96, D76	Piktybinė forma Progresavimas <sup>d</sup> Atkrytis <sup>e</sup>
Germinogeniniai navikai	C37, C56, C62, C73	Didelės rizikos pirminiai navikai <sup>f</sup> Progresavimas <sup>d</sup> Atkrytis <sup>e</sup>
Ewingo sarkoma, PNET	C00-C06, C30, C31, C38, C40, C41, C47- C49, C69, C74	Didelės rizikos pirminiai navikai <sup>g</sup> Progresavimas <sup>d</sup> Atkrytis <sup>e</sup>
Neuroblastoma	C00-C06, C30, C31, C38, C40, C41, C47- C49, C69, C74	Didelės rizikos pirminiai navikai <sup>h</sup> Atkrytis <sup>e</sup>

#### PASTABOS:

a – Mažiau kaip 5 proc. leukemijos blastų kaulų čiulpuose.

b – Mažiau kaip 10 proc. leukemijos blastų periferiniame kraujyje ar kaulų čiulpuose, mažiau kaip 20 proc. leukemijos blastų ir promielocitų kraujyje ar kaulų čiulpuose.

c – Bent vienas iš požymų: limfocitozės, limfmazgių, organų didėjimas, progresuojanti anemija, neutropenia, trombocitopenija.

d – Bent vienas iš požymų: išliekantys sisteminiai ligos simptomai, naujų ligos požymiu atsiradimas, mažesnė kaip 50 proc. regresija.

e – Ligos atsinaujinimas po pilnos ar dalinės remisijos.

f – Ne seminoma ir bent vienas iš požymų: pirminis tarpuplaučio navikas, ne plaučių metastazės, AFP > 10 000 ng/ml, hCG > 50 000 IU/ml, LDH > 10 kartų didesnė už viršutinę normos ribą.

g – Bent vienas iš požymų: metastazės, naviko nekrozė po inducinės chemoterapijos < 90 proc., pirminio naviko tūris > 200 ml ir neįvertinama naviko nekrozė po chemoterapijos, aksalinis navikas.

h – Bent vienas iš požymų: IV stadija, I–III stadija ir MYCN amplifikacija, blogas atsakas į standartinę chemoterapiją.

#### 12.3. Autologinę kraujodaros kamieninių ląstelių transplantaciją sudaro:

12.3.1. potencialaus recipiente sutikimas, kad jam būtų atlikta autologinė kraujodaros kamieninių ląstelių transplantacija (3 priedas);

12.3.2. potencialaus recipiente ištyrimas (5 priedas);

12.3.3. kraujodaros kamieninių ląstelių mobilizacija granulocitų kolonijas stimuliuojančiu veiksniu ir (ar) citostatikais, surinkimas, užšaldymas ir laikymas;

12.3.4. recipiente kondicionavimas, kraujodaros kamieninių ląstelių infuzija į recipiente veną, pradinis laikotarpis po AUTOKKLT, kai būtina hospitalizuoti recipientą;

12.3.5. laikotarpis po AUTOKKLT, kai būtina aktyviai ambulatoriškai stebeti ir gydyti recipientą;

12.3.6. vėlyvųjų komplikacijų po AUTOKKLT, dėl kurių būtina recipientą hospitalizuoti, tyrimas ir gydymas.

#### 12.4. Pagrindiniai vaistai ir vienkartinės priemonės, naudojami AUTOKKLT metu:

12.4.1. citostatikai, jų antidotai, imunomodulatoriai, antikūnai;

12.4.2. antiemetikai, paleidžiamieji vaistai, vaistai nuo diarėjos;

12.4.3. analgetikai, spazmolitikai, antipiretikai;

12.4.4. trakviliantai, vaistai nuo traukulių;

12.4.5. adrenomimetikai, diuretikai, antihistamininiai;

- 12.4.6. parenterinis, enterinis maitinimas;  
 12.4.7. skysčiai, elektrolitai;  
 12.4.8. antibakteriniai vaistai, vaistai nuo virusų, grybelių;  
 12.4.9. antiseptikai, dezinfekcijos priemonės;  
 12.4.10. kraujo komponentai;  
 12.4.11. vienkartinės sistemos: trombocitaferezės, leukocitaferezės, plazmaferezės, kaulų čiulpų separacijos, kaulų čiulpų surinkimo, kaulų čiulpų filtravimo, parenterinio maitinimo;  
 12.4.12. leukocitų filtrai;  
 12.4.13. antikoagulantas ACD-A;  
 12.4.14. vienkartiniai krioprezervacijos maišeliai ir krioprezervuojamasis skystis;  
 12.4.15. skystas azotas.
13. Alogeninės kraujodaros kamieninių ląstelių transplantacijos paslaugų teikimo reikalavimai:
- 13.1. Įstaigos, kuri teikia alogeninės kraujodaros kamieninių ląstelių transplantacijos paslaugas, specialieji reikalavimai:
- 13.1.1. įstaigoje giminingo donoro ALOKKLT gali būti atliekamos tik po to, kai ne trumpiau kaip 5 metus buvo atliekama AUTOKKLT ir atlikta ne mažiau kaip 60 AUTOKKLT (PASTABA. Ši nuostata netaikoma įstaigoms, kurios pradėjo ALOKKLT prieš įsigaliojant šiam įsakymui);
- 13.1.2. įstaigoje negiminingo donoro ALOKKLT gali būti atliekamos tik po to, kai ne trumpiau kaip 5 metus buvo atliekama giminingo donoro ALOKKLT ir atlikta ne mažiau kaip 40 ALOKKLT (PASTABA. Ši nuostata netaikoma įstaigoms, kurios pradėjo ALOKKLT prieš įsigaliojant šiam įsakymui);
- 13.1.3. įstaigoje turi dirbti ne mažiau kaip 2 gydytojai hematologai ar vaikų hematologai, turintys ne trumpesnį kaip 2 metų ALOKKLT atlikimo stažą.
- 13.1.4. Įstaiga privalo turėti šias laboratorijas ir atliliki tokius tyrimus (pačioje įstaigoje ar kitose įstaigose, su kuriomis sudaroma sutartis):
- 13.1.4.1. klinikinės imunologijos laboratoriją, atliekančią:  
 13.1.4.1.1. mažos skiriamosios gebos I ir II klasės žmogaus leukocitų antigenų (ŽLA) nustatymą;  
 13.1.4.1.2. didelės skiriamosios gebos I ir II klasės žmogaus leukocitų antigenų ŽLA nustatymą;  
 13.1.4.1.3. kryžminės dermės mèginius;  
 13.1.5. molekulinių biologinių tyrimų laboratoriją, atliekančią kraujodaros chimerizmo tyrimus.
- 13.2. Indikacijos atliliki alogeninę kraujodaros kamieninių ląstelių transplantaciją:

<b>Diagnozė</b>	<b>TLK-10 kodai</b>	<b>Papildomos sąlygos</b>	
		<b>Giminings</b>	<b>Negiminings</b>
Ūmi mieloleukemija	C92.0, C92.2-C92.7, C93.0,	Pilna <sup>a</sup> ar dalinė <sup>b</sup> remisija	Pilna <sup>a</sup> ar dalinė <sup>b</sup> remisija
	C93.2, C93.7, C93.9, C94.0,	Prasidedantis atkrytis <sup>c</sup>	Prasidedantis atkrytis <sup>c</sup>
	C94.2-C94.5		
Ūmi limfoleukemija	C91.0, C91.2-C91.7, C91.9	Pilna <sup>a</sup> ar dalinė <sup>b</sup> remisija	Pilna <sup>a</sup> ar dalinė <sup>b</sup> remisija
		Prasidedantis atkrytis <sup>c</sup>	Prasidedantis atkrytis <sup>c</sup>
Ūmi bifenotipė leukemija, ūmi	C94.7, C95.0	Pilna <sup>a</sup> ar dalinė <sup>b</sup>	Pilna <sup>a</sup> ar

		remisija	dalinėb remisija
nepatikslinta leukemija		Prasidedantis atkrytis <sup>c</sup>	Prasidedantis atkrytis <sup>c</sup>
Mielodisplazijos sindromas	D46, C93.1	Indikuotina	Indikuotina
Létinė mieloleukemija	C92.1	Létinėd ar akceleracijose stadija	Létinėd ar akceleracijose stadija
Létinė mieloproliferacinė liga	D47.1	Progresavimas <sup>f</sup>	Progresavimas <sup>f</sup>
Létinė limfoleukemija	C91.1	Progresavimas <sup>g</sup>	Progresavimas <sup>g</sup>
		Remisija	Remisija
Ne Hodžkino limfoma, piktybinės	C82-C85, C88	Progresavimas <sup>h</sup>	Progresavimas <sup>h</sup>
imunoproliferacinės ligos		Atkrytis <sup>i</sup>	Atkrytis <sup>i</sup>
Hodžkino limfoma	C81	Progresavimas <sup>h</sup>	Progresavimas <sup>h</sup>
		Atkrytis <sup>i</sup>	Atkrytis <sup>i</sup>
Mielominė liga	C90	Indikuotina	Neindikuotina
Aplazinė anemija, eritropoezės aplazija	D60, D61	Indikuotina	Indikuotina
Talasemija	D56	Sunkios formos	Sunkios formos
Histiocitozė ir hemofagocitiniai sindromai	C96, D76	Piktybinė forma	Piktybinė forma
		Progresavimas <sup>h</sup>	Progresavimas <sup>h</sup>
		Atkrytis <sup>i</sup>	Atkrytis <sup>i</sup>
Germinogeniniai navikai	C37, C56, C62, C73	Kai indikuotina AUTOKKLT,	Neindikuotina
		tačiau dėl techninių kliūčių jos	
		atliliki nejmanoma	
Ewingo sarkoma, PNET	C00-C06, C30, C31, C38,	Kai indikuotina AUTOKKLT,	Neindikuotina
	C40, C41, C47-C49, C69, C74	tačiau dėl techninių kliūčių jos	
		atliliki nejmanoma	
Įgimti kraujodaros, medžiagų apykaitos	D64, D69.4, D70, D71, D81,	Sunkios formos	Sunkios formos
sutrikimai, imunodeficitai (igimta diseritropoezinė anemija, igimta amegakariocitinė trombocitopenija, trombocitopenija su nesančiu stipinkauliu, agranulocitozė, kombiniuotas imunodeficitas, kiti imunodeficitai, Wiskotto- Aldricho sindromas, medžiagų apykaitos sutrikimai su kraujodaros sistemos pažeidimu,	D82, E71, E75-E77, Q87		

adrenoleukodistrofija)			
------------------------	--	--	--

### PASTABOS:

- a – Mažiau kaip 5 proc. leukemijos blastų kaulų čiulpuose.
- b – 6–20 proc. leukemijos blastų kaulų čiulpuose.
- c – Pogresuojanti neutropenija, anemija, trombocitopenija ir mažiau kaip 5 proc. leukemijos blastų kaulų čiulpuose.
- d – Mažiau kaip 10 proc. leukemijos blastų periferiniame kraujyje ar kaulų čiulpuose, mažiau kaip 20 proc. leukemijos blastų ir promielocitų kraujyje ar kaulų čiulpuose.
- e – Leukemijos blastų kaulų čiulpuose yra 10–19 proc., leukemijos blastų ir promielocitų kraujyje ar kaulų čiulpuose – 20–29 proc.
- f – Bent vienas iš požymiu: leukocitozės, organų didėjimas, progresuojanti anemija, neutropenija, trombocitopenija.
- g – Bent vienas iš požymiu: limfocitozės, limfmazgių, organų didėjimas, progresuojanti anemija, neutropenija, trombocitopenija.
- h – Bent vienas iš požymiu: išliekantys sisteminiai ligos simptomai, naujų ligos požymiu atsiradimas, mažesnė kaip 50 proc. regresija.
- i – Ligos atsinaujinimas po pilnos ar dalinės remisijos.

### 13.3. Alogeninę kraujodaros kamieninių ląstelių transplantaciją sudaro:

13.3.1. potencialaus donoro sutikimas, kad jo kraujodaros kamieninės ląstelės būtų panaudotos transplantacijai (4 priedas);

13.3.2. potencialaus recipiente sutikimas, kad jam būtų atlikta ALOKKLT (3 priedas);

13.3.3. potencialaus donoro ir recipiente ištyrimas (5 priedas);

13.3.4. potencialaus donoro ir recipiente ŽLA tipavimas;

13.3.5. gimininga ALOKKLT: giminingo donoro kraujodaros kamieninių ląstelių mobilizacija granulocitų kolonijas stimuliuojančiu veiksniu bei kamieninių ląstelių surinkimas ląstelių aferezės aparatu arba iš kaulų čiulpų;

13.3.6. negimininga ALOKKLT: donoro paieška LNDR ar Pasaulio negiminingų donorų registre, jo kvietimas ir ištyrimas, kraujodaros kamieninių ląstelių surinkimas bei atvežimas;

13.3.7. recipiente kondicionavimas, donoro kraujodaros kamieninių ląstelių infuzija į recipiente veną, pradinis laikotarpis po ALOKKLT, kai reikia hospitalizuoti recipientą;

13.3.8. laikotarpis po ALOKKLT, kai reikia aktyviai ambulatoriškai stebeti ir gydyti recipientą;

13.3.9. vėlyvųjų komplikacijų po ALOKKLT, dėl kurių būtina recipientą hospitalizuoti, tyrimas ir gydymas.

13.4. Pagrindiniai vaistai ir vienkartinės priemonės:

13.4.1. cistostatikai, jų antidotai, imunomodulatoriai, antikūnai;

13.4.2. antiemetikai, paleidžiamieji vaistai, vaistai nuo diarėjos;

13.4.3. analgetikai, spazmolitikai, antipiretikai;

13.4.4. trakviliantai, vaistai nuo traukulių;

13.4.5. adrenomimetikai, diuretikai, antihistamininiai;

13.4.6. parenterinis, enterinis maitinimas;

13.4.7. skysčiai, elektrolitai;

13.4.8. antibakteriniai vaistai, vaistai nuo virusų ir grybelių;

13.4.9. antiseptikai, dezinfekcijos priemonės;

13.4.10. krauso komponentai;

13.4.11. vienkartinės sistemos: trombocitaferezės, leukocitaferezės, plazmaferezės, kaulų čiulpų separacijos, kaulų čiulpų surinkimo, kaulų čiulpų filtravimo, parenterinio maitinimo;

13.4.12. leukocitų filtra;

13.4.13. antikoagulantas ACD-A.

### **III. ALOGENINIŲ NEGIMININGŲ DONORŲ KAULŲ ČIULPŲ TRANSPLANTACIJŲ KOORDINAVIMAS IR NEGIMININGŲ DONORŲ PAIEŠKA**

14. Istaigos, kuri teikia negiminingų donorų ALOKKLT koordinavimo paslaugas, specialieji reikalavimai:

14.1. įstaigoje turi būti hematologijos padalinys, kuris ne trumpiau kaip 5 metus atlieka gimininę ALOKKLT ir per šį periodą yra atlikęs ne mažiau kaip 40 ALOKKLT;

14.2. padalinys, turintis ne mažiau kaip 2 ląstelių aferezės aparatus;

14.3. turi būti įrengta klinikinės imunologijos laboratorija, atliekanti:

14.3.1. mažos skiriamosios gebos I ir II klasės antigenų ŽLA nustatymą;

14.3.2. didelės skiriamosios gebos I ir II klasės antigenų ŽLA nustatymą;

14.3.3. donorų parinkimą gimininingai ALOKKLT ne trumpiau kaip 5 metus, atliekanti ne mažiau kaip 500 ŽLA fenotipo nustatymų per metus ir ne trumpiau kaip 3 metus dalyvaujanti tarptautinėje ŽLA kokybės kontrolės patikrinimo programe.

15. Negiminingų donorų ALOKKLT koordinavimo paslaugas teikianti įstaiga:

15.1. skiria ne mažiau kaip trijų gydytojų negiminingų donorų ALOKKLT priežiūros komisiją, kurią sudaro hematologijos bei transplantacijos padalinių vadovai gydytojai hematologai ir gydytojas klinikinis imunologas, atliekantis audinių suderinamumo tyrimus, ir kuri:

15.1.1. tvirtina konsiliumą sprendimus atlikti negiminingų donorų ALOKKLT;

15.1.2. nustato negiminingo donoro paieškos strategiją, atsižvelgdama į ŽLA tapatumą, rasę, amžių, lytį, krauso grupę, infekuotumą citomegalijos virusu, negiminingo donoro paieškos, jo kvietimo ir ištyrimo, bei kamieninių ląstelių surinkimo išlaidas;

15.1.3. prireikus siunčia pacientą negiminingo donoro ALOKKLT atlikti į užsienio valstybes;

15.1.4. koordinuoja negiminingų donorų ALOKKLT atlikimą;

15.1.5. sprendžia kitus negiminingų donorų ALOKKLT atlikimo klausimus;

15.2. skiria koordinatorių, kuris tvarko dokumentus, atlieka negiminingo donoro paiešką bei gabena kraujodaros kamienines ląsteles;

15.3. atlieka negiminingų donorų ALOKKLT registraciją;

15.4. įsijungia į Pasaulio negiminingų donorų registro veiklą bei moka su tuo susijusius nario bei kitus mokesčius.

16. Negiminingų donorų atranka į Lietuvos negiminingų donorų registrą:

16.1. negiminingais kraujodaros kamieninių ląstelių donorais gali būti ne jaunesni kaip 18 metų ir ne vyresni kaip 55 metų asmenys savanoriai;

16.2. kontraindikacijos įtraukti į negiminingų kraujodaros kamieninių ląstelių donorų registrą:

16.2.1. potencialaus donoro priklausymas didelės rizikos grupei: narkomanija, prostitutacija, alkoholizmas;

16.2.2. lėtinė plaučių, širdies, inkstų, kepenų liga su funkcijos nepakankamumu;

16.2.3. onkologinės ligos, išskyrus plokščialaistelinį odos vėžį ar bazaliomą;

16.2.4. krauso ligos, išskyrus alimentarinę anemiją;

16.2.5. sisteminės jungiamojo audinio ligos;

16.2.6. degeneracinės nervų sistemos ligos;

16.2.7. tromboembolija anamnezėje;

16.2.8. žmogaus imunodeficio viruso antikūnų, hepatito B paviršinio antigeno, sifilio arba hepatito C viruso antikūnų teigiami laboratoriinių tyrimų rezultatai.

17. Potencialaus negiminingo donoro įrašymo į Lietuvos negiminingų donorų registrą tvarka:

17.1. Asmuo, norintis tapti negiminingu kraujodaros kamieninių ląstelių donoru, kreipiasi į krauso donorystės įstaigą, kuri organizuoja jo ištyrimą (6 priedas).

17.2. Asmuo, kuris nori būti įregistruotas negiminingu kraujodaros kamieninių ląstelių potencialiu donoru, užpildo Negiminingo krauso kamieninių ląstelių potencialaus donoro anketą (7

priedas) bei Savanorio negiminingo kraujo kamieninių ląstelių donoro sutikimą įtraukti duomenis į LNDR duomenų bazę (8 priedas). Pasirašydamas donoro anketą, asmuo patvirtina, kad jam buvo pateikti šios anketos klausimai ir atsako už informacijos teisingumą.

17.3. Jei nėra klinikinių bei laboratorinių kontraindikacijų potencialų donorą registruoti LNDR, kraujo donorystės įstaiga potencialaus donoro kraujo mėginius, anketos, sutikimo originalus bei 17.1 skirsnje numatytais tyrimų rezultatus siunčia į negiminingą ALOKKLT koordinavimo paslaugas teikiančią įstaigą.

17.4. Negiminingą ALOKKLT koordinavimo paslaugas teikianti įstaiga organizuoja šiuo tyrimu atlikimą:

17.4.1. ŽLA I klasės antigenų (ŽLA – A, B, C) nustatymo tyrimą limfocitotoksiniu ar molekulinės biologijos metodu;

17.4.2. ŽLA II klasės antigenų (ŽLA – DR, DQ) nustatymo tyrimą molekulinės biologijos metodu;

17.5. negiminingą ALOKKLT koordinavimo paslaugas teikianti įstaiga potencialaus donoro asmens ir laboratorinių tyrimų rezultatų duomenis siunčia į LNDR.

#### **IV. MOKĖJIMO UŽ ŽMOGAUS KRAUJODAROS KAMIENINIŲ LĄSTELIŲ TRANSPLANTACIJOS PASLAUGAS TVARKOS APRAŠAS**

18. Už žmogaus kraujodaros kamieninių ląstelių transplantacijos paslaugas mokama iš Privalomojo sveikatos draudimo fondo biudžeto lėšų, numatytais Žmogaus organų ir audinių transplantacijų programos paprastosioms išlaidoms finansuoti, neviršijant šiai programai skiriamas Privalomojo sveikatos draudimo fondo biudžeto lėšų sumos.

*Punkto pakeitimai:*

Nr. [V-1102](#), 2011-12-23, Žin., 2011, Nr. 162-7690 (2011-12-30), i. k. 1112250ISAK00V-1102

19. Asmens sveikatos priežiūros įstaiga, kurios gydytojų konsiliumas priėmė sprendimą dėl transplantacijos atlikimo tikslingumo ir ją organizavo užsienyje, apmoka transplantaciją atlikusiai asmens sveikatos priežiūros įstaigai pagal faktines išlaidas, neviršydama jai skirtų asignavimų.

20. Už naujai įdiegiamas žmogaus kraujodaros kamieninių ląstelių transplantacijos paslaugas atitinkama TLK viešajai asmens sveikatos priežiūros įstaigai moka iš Privalomojo sveikatos draudimo fondo biudžeto lėšų tik tada, kai Valstybinė medicininio auditu inspekcija atlieka šiu paslaugų medicininį auditą ir pateikia teigiamas išvadas.

21. Viešosios asmens sveikatos priežiūros įstaigos, teikiančios žmogaus kraujodaros kamieninių ląstelių transplantacijos paslaugas, pasibaigus ataskaitiniams mėnesiui, iki kito mėnesio 10 d. pateikia TLK suteiktą transplantacijos paslaugų ataskaitą VLK nustatyta tvarka.

22. Viešajai sveikatos priežiūros įstaigai skirtos lėšos Žmogaus organų ir audinių transplantacijos programai finansuoti apskaitomos banko įstaigos atskiroje sąskaitoje.

23. Viešosios asmens sveikatos priežiūros įstaigos sudaro ir patvirtina žmogaus kraujodaros kamieninių ląstelių transplantacijos išlaidų sąmatą pagal Finansų ministerijos nustatyta išlaidų klasifikaciją ir tvarko išlaidų apskaitą pagal galiojančią įstaigos išlaidų sąmatos struktūrą. Pasibaigus kiekvienam metų ketvirčiui, iki kito ketvirčio 15 d. viešosios asmens sveikatos priežiūros įstaigos pateikia TLK Biudžeto išlaidų sąmatos vykdymo apyskaitą (2 forma).

24. Pasibaigus ataskaitiniams metams, nepanaudotas transplantacijos paslaugoms gautas lėšas sveikatos priežiūros įstaiga perveda į VLK Privalomojo sveikatos draudimo fondo biudžeto sąskaitą.

#### **V. ŽMOGAUS KRAUJODAROS KAMIENINIŲ LĄSTELIŲ TRANSPLANTACIJOS PASLAUGŲ BAZINĖS KAINOS**

25. Autologinė kraujodaros kamieninių ląstelių transplantacija

Transplantacijos etapai	I etapas: kamieninių lastelių mobilizacijos, surinkimo (stacionare), užšaldymo ir laikymo išlaidos	II etapas: pirmųjų 45 dienų AUTOKKLT (stacionare) išlaidos: recipiente kondicionavimas, kraujodaros kamieninių lastelių infuzija į recipiente veną, pradinis laikotarpis po AUTOKKLT, kai būtina hospitalizuoti recipientą	III etapas: AUTOKKLT (ambulatoriška i) išlaidos	IV etapas: vėlyvųjų komplikacijų po AUTOKKLT, dėl kurių būtina recipientą hospitalizuoti, gydymo išlaidos
Bazinė kaina, balais (suaugusieji)	22090	96471	4967	91531
Bazinė kaina, balais (vaikai iki 18 metų)	20051	93455	4967	91301

PASTABA. III etapas tēsiamas ir tada, kai pacientas hospitalizuojamas dėl nesusijusių su AUTOKKLT priežasčių. Susijusio su AUTOKKLT gydymo ir tyrimų išlaidos apmokamos iš Žmogaus organų ir audinių transplantacijos paprastųjų išlaidų finansavimo programos lėšų.

#### 26. Alogeninė kraujodaros kamieninių lastelių transplantacija

Transplantacijos etapai	I a etapas: giminingo donoro kraujodaros kamieninių lastelių donacija	I b etapas: negiminingo donoro (ND) paieška ir donacija		II etapas: pirmųjų 100 dienų ALOKKLT (stacionare) išlaidos: recipiente kondicionavimas, donoro kraujodaros kamieninių lastelių infuzija į recipiente veną, pradinis laikotarpis po ALOKKLT, kai reikia hospitalizuoti recipientą	III etapas b ALOKKLT (ambulatoriškai) išlaidos	IV etapas: vėlyvųjų komplikacijų po ALOKKLT, dėl kurių būtina recipientą hospitalizuoti, gydymo išlaidos
		I b-1 etapas ND paieška	I b-2 etapas ND kamieninių kraujodaros lastelių donacija			
Bazinė kaina, balais (suaugusieji)	6465	18427	69870	276323	8994	148743
Bazinė	6465	18427	69870	276187	8994	143757

Transplantacijos etapai	I a etapas: giminingo donoro kraujodaros kamieninių ląstelių donacija	I b etapas: negiminingo donoro (ND) paieška ir donacija		II etapas: pirmųjų 100 dienų ALOKKLT (stacionare) išlaidos: recipiente kondicionavimas, donoro kraujodaros kamieninių ląstelių infuzija į recipiente veną, pradinis laikotarpis po ALOKKLT, kai reikia hospitalizuoti recipientą	III etapas b ALOKKLT (ambulatoriškai) išlaidos	IV etapas: vėlyvųjų komplikacijų po ALOKKLT, dėl kurių būtina recipientą hospitalizuoti, gydymo išlaidos
	I b-1 etapas ND paieška	I b-2 etapas ND kamieninių kraujodaros ląstelių donacija				
kaina, balais (vaikai iki 18 metų)						

**PASTABOS:**

a – vienos transplantacijos I b-1 ir I b-2 etapų kainos nustatomos: I b-1 etapo – už atliktą donoro paiešką (surastas recipientui tinkamas donoras arba donoro paieška nutraukta hematologų konsiliuomo sprendimu, atlikus didelės skiriamosios gebos žmogaus leukocitų antigenų tipavimą); I b-2 etapo – už įvykdytą ND kamieninių kraujodaros ląstelių donaciją; į I b-1 etapo bazinę kainą įtrauktos šalies ir užsienio laboratorijose atliekamų vieno ND žmogaus leukocitų antigenų tipavimo tyrimų bei netiesioginės išlaidos; į I b-2 etapo bazinę kainą – ND kamieninių kraujodaros ląstelių surinkimo ir transportavimo išlaidos;

b – III etapas tēsiamas ir tada, kai pacientas hospitalizojamas dėl nesusijusių su ALOKKLT priežascių. Susijusio su ALOKKLT gydymo ir tyrimų išlaidos apmokamos iš Žmogaus organų ir audinių transplantacijos paprastųjų išlaidų finansavimo programos lėšų.

27. Vieno negiminingo donoro, įtraukto į Lietuvos negiminingu donorų registrą, tyrimo išlaidos – 824,0 Lt.

*Skyriaus pakeitimai:*

Nr. [V-386](#), 2006-05-15, Žin., 2006, Nr. 59-2092 (2006-05-25), i. k. 1062250ISAK000V-386

Nr. [V-339](#), 2007-05-03, Žin., 2007, Nr. 50-1976 (2007-05-10), i. k. 1072250ISAK000V-339

Nr. [V-442](#), 2008-05-09, Žin., 2008, Nr. 54-2035 (2008-05-13), i. k. 1082250ISAK000V-442

Nr. [V-1103](#), 2009-12-30, Žin., 2009, Nr. 159-7230 (2009-12-31), i. k. 1092250ISAK00V-1103

Nr. [V-1102](#), 2011-12-23, Žin., 2011, Nr. 162-7690 (2011-12-30), i. k. 1112250ISAK00V-1102

Žmogaus kraujodaros kamieninių ląstelių transplantacijos paslaugų, apmokamų iš Žmogaus organų ir audinių transplantacijos paprastųjų išlaidų finansavimo programos lėšų, teikimo reikalavimų, bazinių kainų ir mokėjimo tvarkos aprašo  
1 priedas

#### PSO BENDROSIOS BŪKLĖS RODIKLIS

Laipsnis	Simptomai
0	Fizinis aktyvumas normalus.
1	Didelis fizinis aktyvumas ribotas, bet gali vaikščioti ir dirbtį lengvą darbą.
2	Gali vaikščioti ir apsitarnauti, tačiau dirbtį negali; judrus > 50 proc. būdravimo laiko.
3	Tik iš dalies apsitarnauja; prikaustytas prie lovos ar kėdės > 50 proc. būdravimo laiko.
4	Visiškai neigalus; visiškai negali apsitarnauti; nuolatos prikaustytas prie lovos ar kėdės.

Žmogaus kraujodaros kamieninių ląstelių transplantacijos paslaugų, apmokamų iš Žmogaus organų ir audinių transplantacijos paprastųjų išlaidų finansavimo programos lėšų, teikimo reikalavimų, bazinių kainų ir mokėjimo tvarkos aprašo  
2 priedas

# **KONSILIUMO DĖL INDIKACIJŲ KRAUJODAROS KAMIENINIŲ LÄSTELIŲ TRANSPLANTACIJAI ATLIKTI PROTOKOLAS**

planinę / skubią kraujodaros kamieninių ląstelių transplantaciją.

Paciento (-ės) bendroji būklė pagal PSO: .....

.....  
.....  
.....  
.....

## Konsiliumo dalyviai

1 ..... (vardas ir pavardė) (parašas)  
2 ..... (vardas ir pavardė) (parašas)  
3 ..... (vardas ir pavardė) (parašas)  
.....  
(data)

Su konsiliumo išvadomis susipažinau:

(paciento (tēvo ar globējo) vardas ir pavardē)

.....  
(parašas)

(data)

Žmogaus kraujodaros kamieninių ląstelių transplantacijos paslaugų, apmokamų iš Žmogaus organų ir audinių transplantacijos paprastųjų išlaidų finansavimo programos lėšų, teikimo reikalavimų, bazinių kainų ir mokėjimo tvarkos aprašo  
3 priedas

### **ASMENS SUTIKIMAS, KAD JAM BŪTŲ ATLIKTA KRAUJODAROS KAMIENINIŲ LĄSTELIŲ TRANSPLANTACIJA**

AŠ,.....  
(vardas ir pavardė, asmens kodas)

gimęs (-usi) .....  
gyvenantis (-i) .....

esu informuotas (-a) apie mano ligos pobūdį, ištyrimą ir gydymą, susipažinau su konsiliumo dėl indikacijų kraujodaros kamieninių ląstelių transplantacijai atlikti išvadomis. Man buvo išaiškinta ištyrimo ir gydymo rizika, galimos komplikacijos ir jų gydymo būdai.

Atlikus tyrimus buvo nustatyta, kad man reikalinga ši transplantacija.

Numatoma atlikti transplantacija: .....

Transplantacijos metu atsiradus nenumatytioms aplinkybėms, sutinku, kad medicinos personalas imtusi visų būtinų priemonių ir procedūrų, kurios, jo nuomone, toje situacijoje bus būtinios.

Susipažinau su kiekvienos procedūros rizikos veiksniu. Esu nurodęs (-iusi) visas savo ankstesnes ligas, kurios gali turėti įtakos tyrimui ir gydymui. Mane taip pat informavo apie kitus galimus (alternatyvius) tyrimo ir gydymo metodus, jų privalumus, trūkumus, komplikacijas ir gydymo sėkmę. Suprantu, kad medicinos praktikoje gali pasireikšti ir kitos, su manimi neaptartos komplikacijos. Esu informuotas (-a), kad ligoninėje yra visos priemonės ir galimybės komplikacijas diagnozuoti ir gydyti. Patvirtinu, kad man nebuvo duota jokių besąlyginių pažadų ar garantijų dėl teigiamo procedūros rezultato ar baities.

Man buvo suteikta visa su mano būkle susijusi informacija ir atsakyta į visus man kilusius klausimus. Daugiau klausimų neturiu.

Visa tai apsvarstės (-iusi), pareiškiu savo sutikimą atlikti kraujodaros kamieninių ląstelių transplantaciją.

Pacientas .....  
(parašas)

Gydytojas .....  
(spaudas, parašas)

Paciente tėvas ar globėjas .....  
(vardas ir pavardė, asmens kodas)

(parašas)

..... m..... mén. .... d.

Žmogaus kraujodaros kamieninių ląstelių transplantacijos paslaugų, apmokamų iš Žmogaus organų ir audinių transplantacijos paprastųjų išlaidų finansavimo programos lėšų, teikimo reikalavimų, bazinių kainų ir mokėjimo tvarkos aprašo  
4 priedas

### **ASMIENS SUTIKIMAS, KAD JO KRAUJODAROS KAMIENINĖS LĄSTELĖS BŪTŪ PAIMTOS IR PANAUDOTOS TRANSPLANTACIJAI**

AŠ,.....  
(vardas ir pavardė, asmens kodas)

gimęs (-usi) .....,  
gyvenantis (-i) .....

esu informuotas (-a) apie kraujodaros kamieninių ląstelių paėmimo paskirtį, tikslus ir eigą.

Man buvo išaiškinta šios procedūros rizika, galimos komplikacijos ir jų gydymo būdai.

Paėmimo metu atsiradus nenumatytom aplinkybėms, sutinku, kad medicinos personalas imtusi visų būtinų priemonių ir procedūrų, kurios, jo nuomone, toje situacijoje bus būtinos.

Man taip pat žinomas su kiekviena procedūra susijęs bendras rizikos veiksny. Esu nurodės (-džiusi) visas savo ankstesnes ligas, kurios gali turėti įtakos tyrimui ir gydymui.

Suprantu, kad medicinos praktikoje gali pasireikšti ir kitos, su manimi neaptartos komplikacijos. Esu informuotas (-a), kad ligozinėje yra visos priemonės ir galimybės komplikacijas diagnozuoti ir gydyti. Patvirtinu, kad man nebuvvo duota jokių besąlyginių pažadų ar garantijų dėl teigiamo procedūros rezultato ar baigties.

Man buvo suteikta visa su mano būkle susijusi informacija ir atsakyta į visus man kilusius klausimus. Daugiau klausimų neturiu.

Visa tai apsvarstės (-iusi), reiškiu savo sutikimą man atlikti kraujodaros kamieninių ląstelių donavimo procedūrą.

Donoras .....

(parašas)

Gydytojas .....

(spaudas, parašas)

Donoras tėvas ar globėjas .....

(vardas ir pavardė, asmens kodas)

(parašas)

..... m..... mén. .... d.

\_\_\_\_\_

Žmogaus kraujodaros kamieninių ląstelių transplantacijos paslaugų, apmokamų iš Žmogaus organų ir audinių transplantacijos paprastųjų išlaidų finansavimo programos lėšų, teikimo reikalavimų, bazinių kainų ir mokėjimo tvarkos aprašo  
5 priedas

## **DONORO IR (AR) RECIPIENTO IŠTYRIMAS PRIEŠ KRAUJODAROS KAMIENINIŲ LĄSTELIŲ TRANSPLANTACIJĄ**

1. Klinikinis tyrimas:
    - 1.1. anamnezės rinkimas;
    - 1.2. burnos ir akių gleivinės apžiūra;
    - 1.3. odos apžiūra;
    - 1.4. limfmazgių palpacija;
    - 1.5. arterinio kraujospūdžio matavimas;
    - 1.6. temperatūros matavimas;
    - 1.7. pulso dažnio matavimas;
    - 1.8. krūtinės ląstos organų auskultacija;
    - 1.9. pilvo ertmės organų palpacija;
    - 1.10. periferinių venų būklės įvertinimas.
  2. Instrumentinis tyrimas:
    - 2.1. elektrokardiograma;
    - 2.2. tiesinė krūtinės ląstos rentgenograma.
  3. Laboratorinis tyrimas:
    - 3.1. bendras kraujo tyrimas;
    - 3.2. bendras šlapimo tyrimas;
    - 3.3. kaulų čiulpų aspiracinė biopsija;
    - 3.4. kraujo ABO grupė, Rh faktorius;
    - 3.5. bilirubinas;
    - 3.6. alanininė transaminazė;
    - 3.7. asparaginininė transaminazė;
    - 3.8. šarminė fosfatazė;
    - 3.9. gliukozė kraujyje;
    - 3.10. kreatininas;
    - 3.11. bendras baltymas;
    - 3.12. ADTL;
    - 3.13. INR;
    - 3.14. fibrinogenas;
    - 3.15. hepatito B viruso paviršinis antigenas (HBsAg);
    - 3.16. hepatito B viruso šerdinio antigoeno antikūnai (anti-HBc);
    - 3.17. hepatito C viruso antikūnai (anti-HCV);
    - 3.18. žmogaus imunodeficio viruso ŽIV-I ir ŽIV-II antikūnai (anti-ŽIV-I/II);
    - 3.19. citomegalijos viruso IgG ir IgM antikūnai (Anti-CMV IgG ir IgM);
    - 3.20. sifilio serologinis tyrimas.
-

Žmogaus kraujodaros kamieninių ląstelių transplantacijos paslaugų, apmokamų iš Žmogaus organų ir audinių transplantacijos paprastųjų išlaidų finansavimo programos lėšų, teikimo reikalavimų, bazinių kainų ir mokesčių tvarkos aprašo  
6 priedas  
(Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2011 m. gruodžio 23 d. įsakymo Nr. V-1102 redakcija)

## **DONORO, KURĮ KETINAMA ĮTRAUKTI Į LIETUVOS NEGIMININGŲ DONORŲ REGISTRĄ, IŠTYRIMAS**

1. Žmogaus leukocitų antigenų (ŽLA) I klasės tyrimas
  2. ŽLA II klasės tyrimas
- 

*Priedo pakeitimai:*

Nr. [V-1102](#), 2011-12-23, Žin., 2011, Nr. 162-7690 (2011-12-30), i. k. 1112250ISAK00V-1102

Žmogaus kraujodaros kamieninių ląstelių transplantacijos paslaugų, apmokamų iš Žmogaus organų ir audinių transplantacijos paprastųjų išlaidų finansavimo programos lėšų, teikimo reikalavimų, bazinių kainų ir mokėjimo tvarkos aprašo  
7 priedas

## **NEGIMININGO KRAUJODAROS KAMIENINIŲ LĄSTELIŲ POTENCIALAUS DONORO ANKETA**

Prašome atidžiai užpildyti šią anketą. Jūsų atsakymai yra konfidencialūs. Tikslūs atsakymai į pateiktus klausimus svarbūs tam, kad būtų apsaugota Jūsų sveikata, bei tam, kad būtų apsaugotas pacientas, kuriam bus persodintos Jūsų kraujodaros kamieninės ląstelės. Pažymėkite tinkamus atsakymus – taip arba ne.

1	Taip <input type="checkbox"/>	Ne <input type="checkbox"/>	Ar Jūsų amžius yra nuo 18 iki 55 metų?
2	Taip <input type="checkbox"/>	Ne <input type="checkbox"/>	Ar jaučiatės esąs (esanti) sveikas (-a)?
3	Taip <input type="checkbox"/>	Ne <input type="checkbox"/>	Ar kada nors netikėtai, be aiškios priežasties buvo sumažėjęs Jūsų svoris, karščiavote, viduriavote, buvo išberta oda, gleivinės, buvo padidėję limfmazgai?
4	Taip <input type="checkbox"/>	Ne <input type="checkbox"/>	Ar žinote, kas yra AIDS ir kaip galima užsikrėsti žmogaus imunodeficio virusu?
5	Taip <input type="checkbox"/>	Ne <input type="checkbox"/>	Ar žinote, kad lytinis partneris gali užkrėsti hepatitu, nors pats niekada nesirgo gelta?
6	Taip <input type="checkbox"/>	Ne <input type="checkbox"/>	Ar Jums buvo kada nors perpiltas kraujas?
7	Taip <input type="checkbox"/>	Ne <input type="checkbox"/>	Ar kada nors vartojote narkotines medžiagas, ypač leidžiamas į veną?
8	Taip <input type="checkbox"/>	Ne <input type="checkbox"/>	Ar Jums buvo kada nors atsakyta, kad negalite būti kraujo donoru?
9	Taip <input type="checkbox"/>	Ne <input type="checkbox"/>	Ar gyvenote užsienyje? Kur ir kiek laiko?
10	Taip <input type="checkbox"/>	Ne <input type="checkbox"/>	Ar kada nors sirgote gelta ar kitomis kepenų ligomis?
11	Taip <input type="checkbox"/>	Ne <input type="checkbox"/>	Ar kada nors sirgote tuberkulioze?
12	Taip <input type="checkbox"/>	Ne <input type="checkbox"/>	Ar Jums yra buvę skausmų krūtinėje, ar esate sirges miokardo infarktu ar kitomis širdies ligomis?
13	Taip <input type="checkbox"/>	Ne <input type="checkbox"/>	Ar esate gydytas dėl kraujavimo arba trombų susidarymo?
14	Taip <input type="checkbox"/>	Ne <input type="checkbox"/>	Ar Jūsų cukraus kiekis kraujyje padidėjęs?
15	Taip <input type="checkbox"/>	Ne <input type="checkbox"/>	Ar Jums buvo traukulių, sąmonės sutrikimų?
16	Taip <input type="checkbox"/>	Ne <input type="checkbox"/>	Ar esate sirges piktybiniais susirgimais?

Prašome paaiškinti, jeigu į kuriuos nors klausimus, išskyrus 1, 2, 4 ir 5, atsakėte „taip“.

---

Žmogaus kraujodaros kamieninių ląstelių transplantacijos paslaugų, apmokamų iš Žmogaus organų ir audinių transplantacijos paprastųjų išlaidų finansavimo programos lėšų, teikimo reikalavimų, bazinių kainų ir mokėjimo tvarkos aprašo  
8 priedas

### **ASMIENS SUTIKIMAS, KAD JO DUOMENYS BŪTU UŽREGISTRUOTI LIETUVOS NEGIMININGŲ DONORŲ REGISTRE**

Sveikatos priežiūros įstaiga.....  
(pavadinimas, kodas)

Aš,.....  
(vardas ir pavardė, asmens kodas)

.....,  
(telefonai, adresai)

sutinku, kad mano duomenys būtų įtraukti į Lietuvos negiminingu donorų registrą. Esu informuotas (-a) apie registro sudarymo tikslą, susipažinęs (-usi) su galima rizika, taip pat žinau, kad tapęs (-usi) savanoriu donoru negaliu tikėtis atlygio/užmokesčio.

Esu informuotas (-a), kad bet kada galiu atsisakyti šio sutikimo apie tai raštu pranešęs (-usi) Lietuvos negiminingu donorų registro tvarkytojui.

Pareiškiu, kad mano veiksnumas nėra ribotas.

Data.....

Asmens parašas .....

Informavusio gydytojo parašas, spaudas .....

#### **Pakeitimai:**

1.

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas

Nr. [V-300](#), 2005-04-27, Žin., 2005, Nr. 55-1886 (2005-04-30), i. k. 1052250ISAK000V-300

Dėl sveikatos apsaugos ministro 2004 m. rugėjo 9 d. įsakymo Nr. V-632 "Dėl Žmogaus kraujodaros kamieninių ląstelių transplantacijos paslaugų, apmokamų iš Žmogaus organų ir audinių transplantacijos paprastųjų išlaidų finansavimo programos lėšų, teikimo reikalavimų, bazinių kainų ir mokėjimo tvarkos aprašo patvirtinimo" pakeitimo

2.

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas

Nr. [V-386](#), 2006-05-15, Žin., 2006, Nr. 59-2092 (2006-05-25), i. k. 1062250ISAK000V-386

Dėl sveikatos apsaugos ministro 2004 m. rugėjo 9 d. įsakymo Nr. V-632 "Dėl Žmogaus kraujodaros kamieninių ląstelių transplantacijos paslaugų, apmokamų iš Žmogaus organų ir audinių transplantacijos paprastųjų išlaidų finansavimo programos lėšų, teikimo reikalavimų, bazinių kainų ir mokėjimo tvarkos aprašo patvirtinimo" pakeitimo

3.

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas

Nr. [V-339](#), 2007-05-03, Žin., 2007, Nr. 50-1976 (2007-05-10), i. k. 1072250ISAK000V-339

Dėl sveikatos apsaugos ministro 2004 m. rugėjo 9 d. įsakymo Nr. V-632 "Dėl Žmogaus kraujodaros kamieninių ląstelių transplantacijos paslaugų, apmokamų iš Žmogaus organų ir audinių transplantacijos paprastųjų išlaidų finansavimo programos lėšų, teikimo reikalavimų, bazinių kainų ir mokėjimo tvarkos aprašo patvirtinimo" pakeitimo

4.

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas

Nr. [V-25](#), 2008-01-14, Žin., 2008, Nr. 8-304 (2008-01-19), i. k. 1082250ISAK0000V-25

Dėl sveikatos apsaugos ministro 2004 m. rugėjo 9 d. įsakymo Nr. V-632 "Dėl Žmogaus kraujodaros kamieninių ląstelių transplantacijos paslaugų, apmokamų iš Žmogaus organų ir audinių transplantacijos paprastųjų išlaidų finansavimo programos lėšų, teikimo reikalavimų, bazinių kainų ir mokėjimo tvarkos aprašo patvirtinimo" pakeitimo

5.

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas

Nr. [V-442](#), 2008-05-09, Žin., 2008, Nr. 54-2035 (2008-05-13), i. k. 1082250ISAK000V-442

Dėl sveikatos apsaugos ministro 2004 m. rugėjo 9 d. įsakymo Nr. V-632 "Dėl Žmogaus kraujodaros kamieninių ląstelių transplantacijos paslaugų, apmokamų iš Žmogaus organų ir audinių transplantacijos paprastųjų išlaidų finansavimo programos lėšų, teikimo reikalavimų, bazinių kainų ir mokėjimo tvarkos aprašo patvirtinimo" pakeitimo

6.

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas

Nr. [V-370](#), 2009-05-15, Žin., 2009, Nr. 58-2273 (2009-05-19), i. k. 1092250ISAK000V-370

Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2004 m. rugėjo 9 d. įsakymo Nr. V-632 "Dėl Žmogaus kraujodaros kamieninių ląstelių transplantacijos paslaugų, apmokamų iš Žmogaus organų ir audinių transplantacijos paprastųjų išlaidų finansavimo programos lėšų, teikimo reikalavimų, bazinių kainų ir mokėjimo tvarkos aprašo patvirtinimo" pakeitimo

7.

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas

Nr. [V-1103](#), 2009-12-30, Žin., 2009, Nr. 159-7230 (2009-12-31), i. k. 1092250ISAK00V-1103

Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2004 m. rugėjo 9 d. įsakymo Nr. V-632 "Dėl Žmogaus kraujodaros kamieninių ląstelių transplantacijos paslaugų, apmokamų iš Žmogaus organų ir audinių transplantacijos paprastųjų išlaidų finansavimo programos lėšų, teikimo reikalavimų, bazinių kainų ir mokėjimo tvarkos aprašo patvirtinimo" pakeitimo

8.

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas

Nr. [V-1102](#), 2011-12-23, Žin., 2011, Nr. 162-7690 (2011-12-30), i. k. 1112250ISAK00V-1102

Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2004 m. rugėjo 9 d. įsakymo Nr. V-632 "Dėl Žmogaus kraujodaros kamieninių ląstelių transplantacijos paslaugų, apmokamų iš Žmogaus organų ir audinių transplantacijos paprastųjų išlaidų finansavimo programos lėšų, teikimo reikalavimų, bazinių kainų ir mokėjimo tvarkos aprašo patvirtinimo" pakeitimo