



LIETUVOS RESPUBLIKOS SVEIKATOS APSAUGOS MINISTRAS

ĮSAKYMAS

DĖL LIETUVOS RESPUBLIKOS SVEIKATOS APSAUGOS MINISTRO 2014 M. GRUODŽIO 31 D. ĮSAKYMO NR. V-1458 „DĖL GENETIKOS ASMENS SVEIKATOS PRIEŽIŪROS PASLAUGŲ TEIKIMO INDIKACIJŲ IR ŠIŲ PASLAUGŲ IŠLAIDŲ APMOKĖJIMO PRIVALOMOJO SVEIKATOS DRAUDIMO FONDO BIUDŽETO LĖŠOMIS TVARKOS APRAŠO PATVIRTINIMO“ PAKEITIMO

2017 m. balandžio 11 d. Nr. V-406
Vilnius

P a k e i ĉ i u Genetikos asmens sveikatos priežiūros paslaugų teikimo indikacijų ir šių paslaugų išlaidų apmokėjimo Privalomojo sveikatos draudimo fondo biudžeto lėšomis tvarkos aprašą, patvirtintą Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2014 m. gruodžio 31 d. įsakymu Nr. V-1458 „Dėl Genetikos asmens sveikatos priežiūros paslaugų teikimo indikacijų ir šių paslaugų išlaidų apmokėjimo Privalomojo sveikatos draudimo fondo biudžeto lėšomis tvarkos aprašo patvirtinimo“:

1. Pakeičiu 10 punktą ir jį išdėstau taip:

„10. Genetiniai tyrimai, įtraukti į Brangiųjų genetinių tyrimų sąrašą, pacientams skiriami:

10.1. gydytojų konsiliumo, kuriame dalyvauja gydytojas genetikas, motyvuotu sprendimu esant Aprašo III skyriuje nurodytoms indikacijoms, jei pasinaudojus visomis kitomis diagnozavimo galimybėmis nenustatoma tiksli diagnozė ir (ar) brangiųjų genetinių tyrimų rezultatas gali turėti įtakos renkantis gydymo taktiką;

10.2. gydytojų konsiliumo, kuriame dalyvauja gydytojas genetikas, gydytojas akušeris ginekologas ir embriologas, sprendimu Pagalbinio apvaisinimo paslaugų teikimo ir jų apmokėjimo Privalomojo sveikatos draudimo fondo biudžeto lėšomis tvarkos aprašo, patvirtinto sveikatos apsaugos ministro 2016 m. gruodžio 20 d. įsakymu Nr. V-1452 „Dėl Pagalbinio apvaisinimo paslaugų teikimo ir jų apmokėjimo Privalomojo sveikatos draudimo fondo biudžeto lėšomis tvarkos aprašo patvirtinimo“, 19 punkte nustatytais atvejais:

10.2.1. embriono preimplantacinės genetinės diagnostikos tyrimas, kurio metu taikomi kiekybiniai ir kokybiniai tyrimo metodai, naudojant polimerazės grandininę reakciją, skiriamas, kai tiriama vieno geno šeiminė (-s) mutacija (-os), geno seka yra unikali ir mutacijos (-ų) pobūdis leidžia identifikuoti mutaciją;

10.2.2. embriono preimplantacinės genetinės diagnostikos tyrimas, kurio metu taikomi naujos kartos sekoskaitos ir genotipavimo metodai, skiriamas, kai:

10.2.2.1. tiriama vieno geno šeiminė (-s) mutacija (-os), tačiau geno seka nėra unikali dėl pseudogenų ir (ar) duplikacijų, arba dėl mutacijos (-ų) pobūdžio reikia taikyti kelis skirtingus arba daug sąnaudų reikalaujančius tyrimo metodus;

10.2.2.2. tiriamas ne vienas genas, o didelės genomo sritys arba visas genomas;

10.2.2.3. viso genomo tyrimas atliekamas kartu su šeiminės (-ių) mutacijos (-ų) tyrimu.“

2. Pakeičiu 5 priedą:

2.1. Papildau 3.4 papunkčiu:

„3.4	Preimplantacinės genetinės diagnostikos tyrimas, kai taikomi kiekybiniai ir kokybiniai
------	--

	tyrimo metodai, naudojant polimerazės grandininę reakciją“
--	--

2.2. Papildau 4 punktu:

„4	Ketvirtoji grupė – preimplantacinės genetinės diagnostikos tyrimas, kai taikomi naujos kartos sekoskaitos ir genotipavimo metodai“
----	--

Sveikatos apsaugos ministras

Aurelijus Veryga