



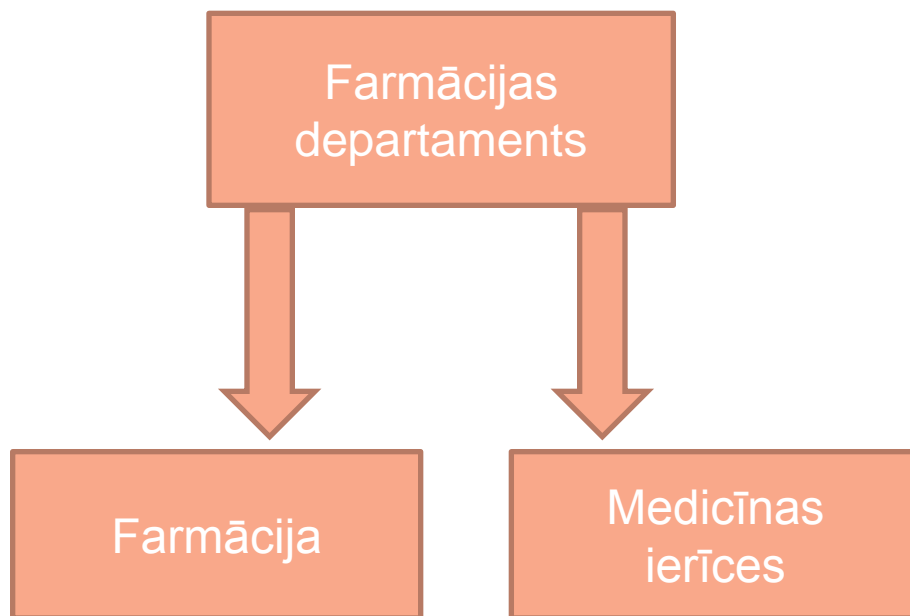
LATVIJAS REPUBLIKAS
VESELĪBAS MINISTRIJA

VM FARMĀCIJAS DEPARTAMENTS

VM Farmācijas departamenta direktors **Jānis Zvejnieks**



VM FARMĀCIJAS DEPARTAMENTA STRUKTŪRA





NESEN APSTIPRINĀTIE N/A GROZĪJUMI

8.oktobrī pieņemtie grozījumi N/A

- ✘ MK416 “Zāļu izplatīšanas un kvalitātes kontroles kārtība”
- ✘ MK304 “Noteikumi par zāļu ražošanas un kontroles kārtību, par zāļu ražošanas atbildīgās amatpersonas kvalifikācijas prasībām un kārtību kādā zāļu ražošanas uzņēmumam izsniedz LRP (GMP) sertifikātu”



PROCESĀ ESOŠO N/A GROZĪJUMI

N/A grozījumi, kas šobrīd atrodas apspriešanas stadijā (izsludināti VSS 19.09.2013)

- ✘ MK288 “Aptieku darbības noteikumi”
- ✘ MK175”Recepšu veidlapu izgatavošanas un uzglabāšanas, kā arī recepšu izrakstīšanas un uzglabāšanas noteikumi”
- ✘ MK416 “Zāļu izplatīšanas un kvalitātes kontroles kārtība”

Gaida trešo lasījumu Saeimā

- ✘ Grozījumi APK



N/A KUROŠ PLĀNOTS VEIKT GROZĪJUMUS LĪDZ 2013 BEIGĀM

- ✘ MK387 “Zāļu reklamēšanas kārtība un kārtība, kādā zāļu ražotājs ir tiesīgs nodot ārstiem bezmaksas zāļu paraugus”
- ✘ MK899 “Ambulatorai ārstēšanai paredzēto zāļu un medicīnisko ierīču iegādes izdevumu kompensācijas kārtība”



FARMĀCIJAS DEPARTAMENTA GALVENAIS UZDEVUMS

- ✘ Farmācijas nozares attīstības plāna izstrādāšana (ilgtermiņā)
 - + Farmācijas un farmaceita lomas īstenošana Sabiedrības veselības pamatnostādņēs
 - + Farmaceita vieta PVA
 - + Farmācijas loma PVA plāna realizācijā



SADARBĪBA AR FJKP

- ✘ Informācijas un viedokļu apmaiņa
- ✘ Produktīva sadarbība
- ✘ Konstruktīvs viedoklis un ierosinājumi no FJKP

FD vēlētos saņemt ieteikumus no FJKP
sadarbības optimizācijā

Janis.zvejnieks@vm.gov.lv



PALDIES PAR UZMANĪBU!