

МОТИВИ

към проект на Фармако-терапевтично ръководство за лечение на инфекциозни заболявания

Причини налагащи приемането на нормативния акт

Проектът на “Фармако-терапевтично ръководство за лечение на **инфекциозни заболявания**“ е изготвен в изпълнение на изискванията на чл. 259 ал. 1, т. 4 от Закона за лекарствените продукти в хуманната медицина.

Медицинската специалност по „Инфекциозни болести“ е комплексна и обхваща познанията, техническите умения и преценки, необходими за адекватна диагностика и лечение на заболявания, причинени от вируси, бактерии, паразити, гъби и др. Инфектологията е наука, която изучава и **болести предавани по полов път**, както и методите за тяхната диагноза, лечение и профилактика, в това число и **НIV- инфекциите**.

Причините за разработване на проекта на Фармако-терапевтично ръководство са свързани с необходимостта от определяне на лекарствената терапия на най-честите инфекциозни болести при възрастни, на критериите за оценка на резултата от прилаганата терапия и алгоритмите за лечение с лекарствени продукти.

Проектът съдържа терапевтични схеми и алгоритми на лечение и мониторинг на пациентите с инфекциозно заболяване с лекарствени продукти. Изградено е на базата на най-новите теоретични познания за биологията на патологичния процес при най-разпространените инфекциозни болести, съвременните диагностични възможности и терапевтични подходи.

Фармако-терапевтичните ръководства са част от терапевтичната стратегия гарантирана от бюджета на Националната здравноосигурителна каса, с цел прилагането на единен терапевтичен подход при аналогични клинични случаи.

Цели на нормативния акт

С проекта на Фармако-терапевтично ръководство се цели да се създаде правна регламентация на терапевтичния подход при лечение на пациентите с инфекциозни заболявания, както и на критериите за оценка на ефективността на прилаганата терапия. Основна цел е гарантиране достъп на пациентите до съответстващо на европейските стандарти лечение с лекарствени продукти и осигуряване на ефективен механизъм за системно и планирано оценяване, наблюдение и непрекъснато подобряване на качеството на медицинските услуги. Проектът цели да осигури високо качество на дейностите по лекарственото лечение в обхвата на медицинската специалност чрез изисквания за спазване на поредността на линиите терапия и терапевтичните схеми.

В резултат на прилагането на изискванията на настоящия нормативен акт ще се постигне също така осигуряване на високо квалифицирана ранна оценка, адекватна

специфична лекарствена терапия и проследяване на болните със заболявания, включени в обхвата на лечение по медицинското направление инфекциозни болести.

Проектът на фармако-терапевтично ръководство е структурирана в пет раздела.

- 1. HIV ИНФЕКЦИЯ**
- 2. ИНФЕКЦИИ НА ЦЕНТРАЛНА НЕРВНА СИСТЕМА**
- 3. ИНФЕКЦИИ НА РЕСПИРАТОРНИЯ ТРАКТ**
- 4. ВИРУСНИ ХЕПАТИТИ**
- 5. ИНФЕКЦИИ НА КОЖАТА И ПОДКОЖНАТА ТЪКАН МКБ**

Очакваният резултат от прилагането на проекта на фармако-терапевтично ръководство е въвеждането на единен терапевтичен подход при предписването и прилагането на лекарствените продукти, което да гарантира оптимален ефект при лечението на пациентите с инфекциозно заболяване. Спазването на алгоритмите за лечение е гаранция за висок терапевтичен отговор при широкия кръг на пациенти.

Резултатите от прилагането на фармако-терапевтично 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 „Инфекциозни болести“ и единни качествени и количествени показатели за ефективността на прилаганата терапия.

Приемането на Фармако-терапевтично ръководство няма да окаже пряко и/или косвено влияние върху държавния бюджет. Проектът не е свързан с въвеждане на изисквания на европейското законодателство, поради което не е необходимо изготвяне на анализ за съответствие с правото на Европейския съюз.

Настоящият проект не е съгласуван с експертен съвет по медицинска специалност или медицинска дейност по чл. 6а, ал. 1, т. 1 от Закона за здравето. Съгласуването на проекта ще се извърши в периода за обществено обсъждане.