

## МОТИВИ

### към проект на „Фармако-терапевтично ръководство по анестезиология и интензивно лечение“

#### Причини налагащи приемането на нормативния акт

Проектът на „Фармако-терапевтично ръководство по анестезиология и интензивно лечение“ е изготвен в изпълнение на изискванията на чл. 259 ал. 1, т. 4 от Закона за лекарствени продукти в хуманната медицина.

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

Причините за разработване на проекта на Фармако-терапевтично ръководство са свързани с необходимостта от определяне на лекарствената терапия при анестезия за извършване на оперативна интервенция или друга диагностична или терапевтична процедура. Определяне на критериите за оценка на резултата от прилаганите лекарствени продукти при анестезия и интензивно лечение, алгоритмите за безопасна и адекватна на състоянието на пациента и нуждите на оперативната интервенция или друга лечебна, или диагностична процедура.

Проектът съдържа терапевтични схеми и алгоритми на прилагане на анестезия и интензивно лечение с лекарствени продукти. Изградено е на базата на най-новите теоретични познания за биологията на патологичния процес при отделни нозологични единици, 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, както и на критериите за оценка на ефективността на прилаганите задължителни етапи при анестезия и интензивно лечение. Основна цел е гарантиране достъп на пациентите до съответстващи на европейските стандарти 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 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 висококвалифицирана адекватна и специфична на

състоянието на пациента терапия с лекарствени продукти, включени в обхвата на медицинското направление анестезиология и интензивно лечение.

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

- 1. Премедикация**
- 2. Увод в обща анестезия**
- 3. Поддържане на обща анестезия**
- 4. Локорегионална анестезия**
- 5. Седация**
- 6. Обезболяване**
- 7. Кардиопулмонална ресусцитация**
- 8. Шок**
- 9. Парентерално хранене**
- 10. Средства, използвани в интензивно отделение при продължително интензивно лечение на болен**

Очакваният резултат от прилагането на проекта на фармакотерапевтично ръководство е въвеждането на единен терапевтичен подход при предписването и прилагането на лекарствени продукти, което да гарантира оптимален ефект при пациентите, подложени на анестезия и интензивно лечение. 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 „Анестезиология и интензивно лечение“.

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.