

Број на Службен весник: 7/2014  
Датум на објавување: 13.01.2014

## **ВЛАДА НА РЕПУБЛИКА МАКЕДОНИЈА**

Врз основа на член 16 став 1 алинеја 8 и став 3 од Законот за здравствената заштита („Службен весник на Република Македонија“ бр. 43/12 и 145/12, 87/13 и 164/13), Владата на Република Македонија, на седницата, одржана на 8.1.2014 година, донесе

### **ПРОГРАМА ЗА ОБЕЗБЕДУВАЊЕ НА ТРОШОЦИТЕ ЗА БОЛНИ КОИ СЕ ТРЕТИРААТ СО ДИЈАЛИЗА И АКТИВНОСТИ ЗА ПАЦИЕНТИТЕ СО ХЕМОФИЛИЈА ВО РЕПУБЛИКА МАКЕДОНИЈА ЗА 2014 ГОДИНА**

Со член 16 од Законот за здравствена заштита, на сите граѓани на Република Македонија им се обезбедува остварување на загарантираните права, потреби и интереси на општеството преку Програми што ги донесува Владата на Република Македонија.

Осигурените лица, правата од здравствената заштита ги остваруваат врз основа на своето здравствено осигурување, а согласно Законот за здравствено осигурување.

Со средствата од оваа Програма се обезбедува здравствена заштита за лицата кои се опфатени со Спогодбата меѓу Македонската Влада и Албанската Влада за соработка во областа на здравството и медицинските науки, како и терцијарна превенција кај лицата со хемофилија

#### **1. БОЛНИ СО ХРОНИЧНА БУБРЕЖНА ИНСУФИЦИЕНЦИЈА И НИВНО ТРЕТИРАЊЕ СО ДИЈАЛИЗА**

Пациентите со хроничната бубрежна инсуфициенција мора да се лекуваат со хемодијализа за нивното оспособување за вршење на секојдневните активности.

Согласно горенаведената Спогодба, во ЈЗУ Завод за нефрологија Струга се дијализираат 20 странски државјани кои се на хроничната дијализна програма.

#### **2. ПРЕВЕНЦИЈА НА КОМПЛИКАЦИИ КАЈ ЛИЦЕТО СО ХЕМОФИЛИЈА**

Хемофилија А и хемофилија Б се наследни заболувања кои настануваат заради неспособноста на организмот да создава т.н. фактор VIII или фактор IX во доволни количини. Доколку овие лица адекватно и навремено не се лекуваат, кај нив може да настанат сериозни компликации.

Според податоците на Центарот за хемофилија при Институтот за трансфузиона медицина на Република Македонија, регистрирани се 211 лица со хемофилија А и 104 лица со хемофилија Б (вкупно 315 лица).

Светската федерација за хемофилија препорачува лекување со концентрат на фактор VIII или IX. Ран третман на крварењата (во првите два часа) ја намалува потрошувачката на концентратите на коагулациските фактори, како и потребата од болничко лекување.

Покрај активностите за лекување на лицата со хемофилија, потребен е и интегративен и сеопфатен пристап. Целта е подобрување на состојбата на овие лица преку рано препознавање и навремено лекување, нивна едукација и едукација на нивните семејства и други активности. Затоа Центарот за хемофилија при ЈЗУ Институтот за трансфузиона медицина заедно со НВО ги проширува досегашните активности со цел да прерасне во Центар за сеопфатна грижа.

2.1 Потребни средства за секундарна и терцијална превенција од хемофилија 540.000,00

**Рекапитулар**

**Денари**

Потребни средства за дијализа за 20 лица - странски државјани кои се опфатени со Спогодбата 6.460.000,00

Потребни средства за секундарна и терцијална превенција од хемофилија 540.000,00

Вкупно средства од основниот буџет 7.000.000,00

Вкупно средства од буџет на самофинансирачки активности за неизмирени обврски за 2013 година 2.000.000,00

**ВКУПНО ПОТРЕБНИ СРЕДСТВА 9.000.000,00**

**ФИНАНСИРАЊЕ НА ПРОГРАМАТА**

Програмата за обезбедување на трошоците за болни кои се третираат со дијализа и активности за пациентите со хемофилија во Република Македонија за 2014 година ќе се реализира во обем и содржина согласно одобрените средства од основен буџет, во висина од 7.000.000,00 денари и 2.000.000,00 денари од буџетот на самофинансирачки активности.

**ИЗВРШИТЕЛ НА ПРОГРАМАТА**

Извршител на Програмата е ЈЗУ Завод за нефрологија Струга и ЈЗУ Институт за трансфузиона медицина,

**НАЧИН НА ФАКТУРУРАЊЕ НА УСЛУГИТЕ**

Министерството за здравство месечно ќе ги распределува средствата на здравствените установи извршители на активностите врз основа на доставени фактури и извештаи за реализација на активностите содржани во Програмата.

Во прилог на фактурите здравствената установа има обврска да достави пресметка, за секој пациент поединечно соодветно на цената на услугата која е предвидена во Програмата.

**ДОСТАВУВАЊЕ НА ГОДИШНИ ИЗВЕШТАИ И РОКОВИ**

Здравствените установи кои се извршители на Програмата, имаат обврска најдоцна до 10 во месецот да достават фактура и месечен извештај за реализирани активности, а најдоцна до 15.2.2015 и годишен извештај за реализирани активности за 2014 година до Министерството за здравство.

**МОНИТОРИНГ И ЕВАЛУАЦИЈА**

Министерството за здравство ќе врши редовни контроли најмалку на секои три месеци во јавните здравствени установи извршители на програмата, во делот на реализирани активности согласно Програмата.

Оваа програма влегува во сила наредниот ден од денот на објавувањето во "Службен весник на Република Македонија".

Бр. 41-10736/1-13  
8 јануари 2014 година  
Скопје

Заменик на претседателот  
на Владата на Република  
Македонија,  
м-р **Зоран Ставрески**, с.р.