

დიაგნოსტიკური კვლევების ღირებულება (2017 წლის 1 აპრილიდან დაწყებული კვლევები)

№	დიაგნოსტიკური ჯგუფი	ღირებულება (ლარი)
1	C ჰეპატიტის დადგენა (HCV რნმ) (2017 წლის 1 დეკემბრამდე)	110
2	C ჰეპატიტის დადგენა HCV რნმ (რაოდენობრივი, თვისებრივი, Genexpert) (2017 წლის 1 დეკემბრიდან)	60
3	C ჰეპატიტის დადგენა (HCV Core Antigen) (2017 წლის 1 დეკემბრიდან)	35
4	მკურნალობის კომპონენტში ჩართვამდე საჭირო კვლევები (სრული პაკეტი მე-19 მუხლის მე-2 პუნქტის „ა.ა.ბ“ ქვეპუნქტის მიხედვით, ელასტოგრაფიით)	369
5	მკურნალობის კომპონენტში ჩართვამდე საჭირო კვლევები (სრული პაკეტი მე-19 მუხლის მე-2 პუნქტის „ა.ა.ბ“ ქვეპუნქტის მიხედვით, ელასტოგრაფიის გარეშე)	289
6	მკურნალობის კომპონენტში ჩართვამდე საჭირო კვლევები (სრული პაკეტი მე-19 მუხლის მე-2 პუნქტის „ა.ა.ბ.დ“ და „ა.ა.ბ.ე“ ქვეპუნქტების მიხედვით, ელასტოგრაფიით)	330
7	მკურნალობის კომპონენტში ჩართვამდე საჭირო კვლევები (სრული პაკეტი მე-19 მუხლის მე-2 პუნქტის „ა.ა.ბ.დ“ და „ა.ა.ბ.ე“ ქვეპუნქტების მიხედვით, ელასტოგრაფიის გარეშე)	250
8	მკურნალობის კომპონენტში ჩართვამდე საჭირო კვლევები – TSH კვლევა (ინტერფერონის შემცველი მკურნალობის რეჟიმის შემთხვევაში)	9
9	მკურნალობის მონიტორინგი (12-კვირიანი მკურნალობის კურსი რიბავირინისა და ინტერფერონის შემცველი რეჟიმით)	236
10	მკურნალობის მონიტორინგი (12-კვირიანი მკურნალობის კურსი რიბავირინით, ინტერფერონის გარეშე)	227
11	მკურნალობის მონიტორინგი (12-კვირიანი მკურნალობის კურსი რიბავირინის გარეშე)	218
12	მკურნალობის მონიტორინგი (24-კვირიანი მკურნალობის კურსი რიბავირინისა და ინტერფერონის შემცველი რეჟიმით)	304
13	მკურნალობის მონიტორინგი (24-კვირიანი მკურნალობის კურსი რიბავირინით, ინტერფერონის გარეშე)	286
14	მკურნალობის მონიტორინგი (24-კვირიანი მკურნალობის კურსი რიბავირინის გარეშე)	277
15	HCV RNA მკურნალობის ეფექტურობის შესაფასებლად + ექიმთან ვიზიტი	130

„“

გ. ყაიხაძე

6. დანართი N7-ის შემდეგ დაემატოს დანართი N8 და დანართი N9 შემდეგი რედაქციით:

„დანართი N8

პილოტური პროექტი „HCV ინფექციაზე სკრინინგისა და გამარტივებული მიდგომებით მკურნალობის სერვისების ინტეგრირება პირველადი ჯანდაცვის რგოლში“

1. პილოტური პროექტის ფარგლებში სერვისის მიწოდება განხორციელდება პირველადი ჯანდაცვის რგოლის 4 დაწესებულებაში;
2. პილოტური პროექტის ბენეფიციარად განისაზღვრება ღვიძლის მსუბუქი დაზიანების მქონე (FIB-4 ქულა <1.45) პირი, რომელსაც წარსულში არ ჩატარებია ანტივირუსული მკურნალობა.
3. მკურნალობის დაწყებამდე პირს, რომელსაც ჩატარებული აქვს კვლევა C ჰეპატიტის ვირუსის საწინააღმდეგო ანტისხეულების განსაზღვრის მიზნით, სწრაფი/მარტივი ან/და იმუნოფერმენტული ანალიზის (იფა) მეთოდით და მიღებული აქვს დადებითი პასუხი (წარდგენილი კვლევის შედეგის საფუძველზე), უტარდება დიაგნოსტიკური კვლევები შემდეგი პრინციპით:
 - ა) სისხლში აქტიური ინფექციის (HCV რნმ) კონფირმაცია პოლიმერაზული ჯაჭვური რეაქციის (პჯრ)(GeneXpert, რაოდენობრივი, თვისობრივი) ან HCV core antigen კვლევის გამოყენებით;
 - ბ) HCV რნმ/HCV core antigen პოზიტიურ პაციენტს უტარდება:
 - ბ.ა) ექიმთან ვიზიტი;
 - ბ.ბ) სისხლის საერთო ანალიზი ღვიძლის ფუნქციური სინჯები (ALT, AST კვლევები) და ღვიძლის ფიბროზის ხარისხის განსაზღვრა FIB-4 ტესტის დათვლით;
 - ბ.ბ.ა) თუ FIB-4 ≥ 1.45 , პაციენტი გადამისამართდება პროგრამის მიმწოდებელ კლინიკაში ;
 - ბ.ბ.ბ) თუ FIB-4 <1.45 , პაციენტს უტარდება HCV გენეტიკური ტიპის განსაზღვრა ხაზოვანი ჰიბრიდიზაციის ან პჯრ მეთოდით; HBsAg, Anti-HBc total, ბილირუბინი (პირდაპირი და საერთო), კრეატინინი, გლუკოზა, ალბუმინი, ექიმთან ვიზიტი მკურნალობის რეჟიმის განსაზღვრისა და ფორმა №IV-100/ა გაცემის მიზნით;
4. პილოტური პროექტის ფარგლებში გამოიყენება ანტივირუსული მკურნალობის შემდეგი რეჟიმები:

HCV 1 გენოტიპით პაციენტების მკურნალობის რეჟიმები

სოფოსბუვირი 400 მგ/ლედიპასვირი 90 მგ დღეში 1 ტაბლეტი

მკურნალობის ხანგრძლივობა 12 კვირა

აღნიშნული რეჟიმი რეკომენდებულია

არანამკურნალები პაციენტებისთვის

გ. აკაძე

HCV 2 გენოტიპით პაციენტების მკურნალობის რეჟიმები

სოფოსბუვირი 400 მგ/ლედიპასვირი 90 მგ დღეში (1 ტაბლეტი)

რიბავირინი 1000 მგ ან რიბავირინი 1200 მგ დღეში (≤ 75 კგ და >75 კგ წონის პაციენტებისთვის შესაბამისად)

მკურნალობის ხანგრძლივობა 12 კვირა

აღნიშნული რეჟიმი რეკომენდებულია არანამკურნალები პაციენტებისათვის ღვიძლის მსუბუქი დაზიანებით.

HCV 3 გენოტიპით პაციენტების მკურნალობის რეჟიმები

სოფოსბუვირი 400 მგ/ლედიპასვირი 90 მგ (ჰარვონი), 1 ტაბლეტი დღეში

რიბავირინი 1000 მგ ან რიბავირინი 1200 მგ დღეში (≤ 75 კგ და >75 კგ წონის პაციენტებისთვის შესაბამისად)

მკურნალობის ხანგრძლივობა 12 კვირა

აღნიშნული რეჟიმი რეკომენდებულია არანამკურნალები პაციენტებისათვის ღვიძლის მსუბუქი დაზიანებით.

HCV 4 გენოტიპით პაციენტების მკურნალობის რეჟიმები

სოფოსბუვირი 400 მგ/ლედიპასვირი 90 მგ (ჰარვონი), 1 ტაბლეტი დღეში

მკურნალობის ხანგრძლივობა 12 კვირა

აღნიშნული რეჟიმი რეკომენდებულია არანამკურნალები პაციენტებისათვის ღვიძლის მსუბუქი დაზიანებით.

5. მკურნალობის მონიტორინგის პროცესში კვლევების პერიოდულობა განისაზღვრება შემდეგი ცხრილის შესაბამისად:

ე.ყაიშ

გამოკვლევები	მკურნალობის პერიოდი (კვირა)			მკურნალობის დასრულების შემდეგ (კვირა)
	4	8	12	12-24
ექიმთან ვიზიტი (პაციენტის შეფასება კლინიკურად)	X	X	X	X
სისხლის საერთო ანალიზი	X*	X*	X*	
ALT	X	X	X	
HCV რნმ-ის რაოდენობრივი განსაზღვრა				X

*რიბავირინის შემცველი რეჟიმების დროს

6. პილოტური პროექტის ფარგლებში დიაგნოსტიკური კვლევების ღირებულება განისაზღვრება შემდეგი ცხრილის შესაბამისად:

№	დიაგნოსტიკური ჯგუფი	ღირებულება (ლარი)
1	C ჰეპატიტის დადგენა HCV რნმ (რაოდენობრივი, თვისებრივი, Genexpert)	60
2	C ჰეპატიტის დადგენა (HCV Core Antigen)	35
3	ღვიძლის ფიბროზის ხარისხის დადგენა (FIB4 (სისხლის საერთო, ALT, AST))+ექიმთან ვიზიტი	39
4	მკურნალობის კომპონენტში ჩართვამდე საჭირო კვლევები (ამ დანართის მე-3 პუნქტის „ბ“ ქვეპუნქტის „ბ.ბ.ბ“ ქვეპუნქტის შესაბამისად)	202
5	მკურნალობის მონიტორინგი (12-კვირიანი მკურნალობის კურსი რიბავირინის შემცველი რეჟიმით)	102
6	მკურნალობის მონიტორინგი (12-კვირიანი მკურნალობის კურსი რიბავირინის გარეშე)	75
7	HCV RNA მკურნალობის ეფექტურობის შესაფასებლად + ექიმთან ვიზიტი	130
8	მკურნალობის მონიტორინგის მე-4, მე-8, მე-12 კვირის კვლევები(რიბავირინის შემცველი რეჟიმი)	34
9	მკურნალობის მონიტორინგის მე-4, მე-8, მე-12 კვირის კვლევები (რიბავირინის გარეშე რეჟიმი)	25
10	HCV RNA მკურნალობის ეფექტურობის შესაფასებლად + ექიმთან ვიზიტი	130

ქ. ჯაბუ

7. პილოტური პროექტის ფარგლებში პაციენტზე მედიკამენტების გაცემის წესსა და პირობებზე ვრცელდება ამ დადგენილების დანართი N5 -ით განსაზღვრული პირობები, გარდა დანართი N5-ის მე-5 პუნქტის „ა“ ქვეპუნქტისა.
8. პილოტური პროექტის ფარგლებში მკურნალობის რეჟიმისა და სავალდებულო პირობების დარღვევის შემთხვევაში ადმინისტრირების წესზე ვრცელდება ამ დადგენილების დანართი N7 -ით განსაზღვრული პირობები, გარდა დანართი N7-ის პირველი პუნქტის „ა“ და „გ“ ქვეპუნქტებისა.
9. პილოტურ პროექტზე ვრცელდება ამ დადგენილებით განსაზღვრული სხვა მოთხოვნები, გარდა ამ დანართით განსაზღვრული გამონაკლისებისა.

დანართი N9

„მკურნალობამდე დიაგნოსტიკური კვლევებისა და მკურნალობის დროს მონიტორინგის პროცესის გამარტივება C ვირუსის ელიმინაციის პროექტში“

1. პილოტური პროექტის ფარგლებში სერვისის მიწოდება განხორციელდება შპს „მრჩეველსა“ და შპს „ნეოლაში“ 1 მარტიდან 30 აპრილის ჩათვლით;
2. პილოტური პროექტის ფარგლებში მკურნალობაში ჩასართავად პაციენტებს უტარდებათ დიაგნოსტიკური კვლევები მე-19 მუხლის მე-2 პუნქტის „ა“ ქვეპუნქტის შესაბამისად, გარდა „ა.ა.ბ.დ“ ქვეპუნქტისა;
3. მე-19 მუხლის მე-2 პუნქტის „ა“ ქვეპუნქტის „ა.ა.ბ.დ“ ქვეპუნქტის ნაცვლად, პილოტური პროექტის ფარგლებში პაციენტებს უტარდებათ შემდეგი კვლევები: HCV გენეტიკური ტიპის განსაზღვრა ხაზოვანი ჰიბრიდიზაციის ან პჯრ მეთოდით; HBsAg, Anti HBc-total, ბილირუბინი (საერთო), კრეატინინი, ალბუმინი, INR, მუცლის ღრუს ულტრაბგერითი გამოკვლევა;
4. მკურნალობის მონიტორინგის პროცესში კვლევების პერიოდულობა განისაზღვრება შემდეგი ცხრილების შესაბამისად:

ა) მკურნალობის მონიტორინგი 12 -კვირიანი რეჟიმისთვის

გამოკვლევები	მკურნალობის პერიოდი (კვირა)			მკურნალობის დასრულების შემდეგ (კვირა)
	4	8	12	12-24
ექიმთან ვიზიტი (პაციენტის შეფასება კლინიკურად)	X	X	X	X
სისხლის საერთო ანალიზი	X*	X*	X*	
ALT	X		X	
HCV რნმ-ის რაოდენობრივი განსაზღვრა				X

*რიბავირინის შემცველი რეჟიმების დროს

ე. ავალი

ბ) მკურნალობის მონიტორინგი 24-კვირიანი რეჟიმისთვის

გამოკვლევები	მკურნალობის პერიოდი (კვირა)				მკურნალობის დასრულების შემდეგ (კვირა)
	4	8	12	24	12-24
ექიმთან ვიზიტი	X	X	X	X	X
სისხლის საერთო	X*	X*	X*	X*	
ALT	X		X	X	
კრეატინინი			X*		
HCV რნმ-ის რაოდენობრივი განსაზღვრა					X

*რიბავირინის შემცველი რეჟიმების დროს

5. პილოტური პროექტის ფარგლებში დიაგნოსტიკური კვლევების ღირებულება განისაზღვრება შემდეგი ცხრილის შესაბამისად:

№	დიაგნოსტიკური ჯგუფი	ღირებულება (ლარი)
1	C ჰეპატიტის დადგენა HCV რნმ (რაოდენობრივი, თვისებრივი, Genexpert)	60
2	C ჰეპატიტის დადგენა (HCV Core Antigen)	35
3	მკურნალობის კომპონენტში ჩართვამდე საჭირო კვლევები (ამ დანართის მე-2 და მე-3 პუნქტების შესაბამისად+ექიმთან ვიზიტი) (ელასტოგრაფიით)	349
4	მკურნალობის კომპონენტში ჩართვამდე საჭირო კვლევები (ამ დანართის მე-2 და მე-3 პუნქტების შესაბამისად+ექიმთან ვიზიტი) (ელასტოგრაფიის გარეშე)	269
5	მკურნალობის მონიტორინგი (12-კვირიანი მკურნალობის კურსი რიბავირინის შემცველი რეჟიმით)	97
6	მკურნალობის მონიტორინგი (12-კვირიანი მკურნალობის კურსი რიბავირინის გარეშე)	70
7	მკურნალობის მონიტორინგი (24-კვირიანი მკურნალობის კურსი რიბავირინის შემცველი)	136
8	მკურნალობის მონიტორინგი (24-კვირიანი მკურნალობის კურსი რიბავირინის გარეშე)	95
9	HCV RNA მკურნალობის ეფექტურობის შესაფასებლად + ექიმთან ვიზიტი	130

ქ. ჯაბუ

6. პილოტური პროექტის ფარგლებში მკურნალობის მონიტორინგის კვლევების ღირებულება განისაზღვრება შემდეგი ცხრილის შესაბამისად:

№	დიაგნოსტიკური ჯგუფი	ღირებულება (ლარი)
1	მკურნალობის მონიტორინგის მე-4 კვირის კვლევები (რიბავირინის შემცველი რეჟიმი)	34
2	მკურნალობის მონიტორინგის მე-4 კვირის კვლევები (რიბავირინის გარეშე რეჟიმი)	25
3	მკურნალობის მონიტორინგის მე-8 კვირის კვლევები (რიბავირინის შემცველი რეჟიმი)	29
4	მკურნალობის მონიტორინგის მე-8 კვირის კვლევები (რიბავირინის გარეშე რეჟიმი)	20
5	მკურნალობის მონიტორინგის მე-12 კვირის კვლევები (12 კვირიანი რიბავირინის შემცველი რეჟიმი)	34
6	მკურნალობის მონიტორინგის მე-12 კვირის კვლევები (12 კვირიანი რიბავირინის გარეშე რეჟიმი)	25
7	მკურნალობის მონიტორინგის მე-12 კვირის კვლევები (24 კვირიანი რიბავირინის შემცველი რეჟიმი)	39
8	მკურნალობის მონიტორინგის მე-12 კვირის კვლევები (24 კვირიანი რიბავირინის გარეშე რეჟიმი)	25
7	მკურნალობის მონიტორინგის 24-ე კვირის კვლევები (24 კვირიანი რიბავირინის შემცველი რეჟიმი)	34
8	მკურნალობის მონიტორინგის 24-ე კვირის კვლევები (24 კვირიანი რიბავირინის გარეშე რეჟიმი)	25

6. პილოტური პროექტის ფარგლებში პირის მოსარგებლედ ცნობა/პაციენტთა რეგისტრაციის წესი განისაზღვრება ამ დადგენილების დანართი N2-ის შესაბამისად, გარდა დანართი N2-ის მე-7 პუნქტისა. მოსარგებლეების რეგისტრაციისათვის საჭირო დოკუმენტაციის სააგენტოს ცენტრალურ ოფისში წარდგენა ხორციელდება პილოტური პროექტის მიმწოდებელი დაწესებულებების უფლებამოსილი პირის მიერ.

7. პილოტური პროექტის ფარგლებში პაციენტზე მედიკამენტების გაცემის წესსა და პირობებზე ვრცელდება ამ დადგენილების დანართი N5 -ით განსაზღვრული პირობები, გარდა დანართი N5-ის მე-5 პუნქტის „ა“ ქვეპუნქტისა.

8. პილოტური პროექტის ფარგლებში მკურნალობის რეჟიმისა და სავალდებულო პირობების დარღვევის შემთხვევაში ადმინისტრირების წესსზე ვრცელდება ამ დადგენილების დანართი N7 -ით განსაზღვრული პირობები, გარდა დანართი N7-ის პირველი პუნქტის „ა“ და „გ“ ქვეპუნქტებისა.

9. პილოტურ პროექტზე ვრცელდება ამ დადგენილებით განსაზღვრული სხვა მოთხოვნები, გარდა ამ დანართით განსაზღვრული გამონაკლისებისა.

ქ. 4050

10. პილოტის მოქმედების პერიოდში დარეგისტრირებულ პაციენტებზე პილოტით განსაზღვრული პირობები ვრცელდება მკურნალობის კურსის დასრულებამდე, პილოტის მოქმედების ვადის გასვლის მიუხედავად,

მუხლი 2. დადგენილება ამოქმედდეს 2018 წლის 1 მარტიდან.

პრემიერ-მინისტრი

გიორგი კვირიკაშვილი

განმარტებითი ბარათი

გ. კვირიკაშვილი