



## **NODOMU PROTOKOLS** **starp Latvijas valdību un farmācijas rūpniecību**

Latvijas Republikas valdība, kuru pārstāv Veselības ministrija (turpmāk – Ministrija) un Latvijas Zinātņu akadēmija (turpmāk – Akadēmija) un farmācijas uzņēmumi, kas nodarbojas ar pētniecību (turpmāk – Industrija), kuru pārstāv Eiropas Farmācijas uzņēmumu un apvienību federācija (turpmāk – EFPIA) un Starptautisko inovatīvo farmaceitisko firmu asociācija (turpmāk – SIFFA), (turpmāk tekstā visi kopā – Puses), ar šo nodomu protokolu Puses paredz pakāpeniski attīstīt izsvērtu savstarpēju sadarbību, realizējot individuālus projektus un noslēdzot līgumus, un līdz ar to vienojas:

1. Veicināt piekļuvi medikamentiem un tādējādi sekmēt Latvijas veselības aprūpes rezultātu uzlabošanu.
2. Attīstīt iespējas tādu līgumu noslēgšanai, kas vērsti uz slimībām atbilstošu specifisku medikamentu ieviešanas vadību ar mērķi nodrošināt, ka jebkurš vidēja termiņa izdevumu palielinājums medikamentu apmaksai, jo īpaši attiecībā uz jauniem medikamentiem, tiek izlietots pārdomāti.
3. 2.punktā minēto līgumu ietvaros veikt inovatīvu apmaksas modeļu izpēti, piemēram, apmaksu par rezultātiem. Onkoloģija ir uzskatāma par prioritāti, ņemot vērā aktualizēto Vēža savlaicīgas atklāšanas programmu.
4. Ministrija un Industrija apņemas vienoties par metodoloģiju, kādā tiks nodrošināta kompensējamo zāļu sistēmas pārskatāmība, medikamentu pieejamība, uz rezultātu vērsta zāļu lietošana un Industrijas atbalsts inovatīvu medikamentu pieejamības nodrošināšanā.
5. Šīs sadarbība vērsta, lai veicinātu stabilus un paredzamus uzņēmējdarbības apstākļus, un piekļuvi inovatīviem medikamentiem un investīcijām pētniecībā.
6. Ar mērķi ieviest iepriekš minētos punktus, Ministrija un Industrija vienojas izveidot darba grupu, kurā būs iekļauti pārstāvji no kompetentajām institūcijām un Industrijas un kas būs pilnvarota izstrādāt konkrētus priekšlikumus, lai attīstītu šo pakāpenisko sadarbību.
7. Puses vienojas atbalstīt jaunu medikamentu izpēti un izstrādi Latvijā, kā arī aktivitātes, lai veicinātu Latvijas pētnieku dalību programmā Horizonts 2020, un citos finanšu instrumentos, ko piedāvā Industrija.
8. Precīza kārtība, kādā tiek nodrošināta 7.punkta ieviešana, var tikt atrunāta papildus apakšlīgumos starp Industrijas dalībniekiem un Akadēmiju.

9. Attiecībā uz klīniskajiem pētījumiem, Puses apņemas pilnībā ievērot prasības, kas noteiktas Eiropas Parlamenta un Padomes Regulā (ES) Nr. 536/2014 par cilvēkiem paredzētu zāļu klīniskajām pārbaudēm un ar ko atceļ Direktīvu 2001/20/EK.

10. Šis Nodomu protokols ir noslēgts uz neterminētu laika periodu un tas stājas spēkā tā parakstīšanas dienā.

11. Katra no Pusēm var pārtraukt šī Nodomu protokola darbību, informējot par to rakstiski visas Puses. Tādos gadījumos Nodomu protokola darbības izbeigšanās iestājas vienu (1) mēnesi pēc datuma, kad attiecīgā Puse ir nosūtījusi rakstisku paziņojumu par šī Nodomu protokola darbības pārtraukšanu.

12. Šo Nodomu protokolu var grozīt un papildināt Pusēm savstarpēji rakstiski vienojoties. Jebkādi grozījumi un papildinājumi stājas spēkā 10. punktā noteiktajā kārtībā.

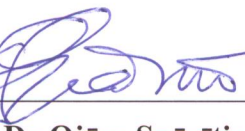
13. Pušu atbildīgās iestādes var slēgt papildus vienošanās, kas nosaka konkrētu Nodomu protokola nosacījumu izpildes kārtību.

Nodomu protokols ir sastādīts Rīgā, Latvijā, 2015.g. 29.jūnijā 8 (astoņos) eksemplāros – latviešu un angļu valodās. Visiem eksemplāriem ir vienāds juridiskais spēks. Atšķirīgas interpretācijas gadījumā, par pamatu ņemama angļu valodas versija.



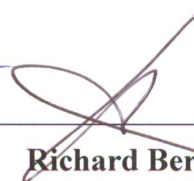
**Dr. Guntis Belēvičs**

Veselības ministrs



**Dr. Ojārs Spārītis**

Latvijas Zinātņu  
akadēmijas  
prezidents



**Richard Bergström**

Eiropas Farmācijas  
uzņēmumu un  
apvienību federācija  
ģenerāldirektors



**Imants Sinka**

Starptautisko  
inovatīvo  
farmaceutisko firmu  
asociācijas valdes  
priekšsēdētājs