



Labdien rudenī!

Līdz ar rudens iestāšanos ir atsākusies arī ļoti aktīva darba sezona – par to stāstām jaunākajā LZVO ziņu lapā. Tajā ar savu interesanto un noderīgo pieredzi dalās kolēģi no Zviedrijas verifikācijas organizācijas e-VIS. Svarīgi jaunumi Latvijā – notiek LZVS sistēmas un interfeisa atjauninājumi. Interesantas ziņas arī no Eiropas – ja Ziemeļīrija pamet verifikācijas sistēmu, tad savukārt Itālija un Grieķija tai pievienojas.

Veiksmi darbos!

Inese Erdmane, LZVO valdes priekšsēdētāja

Atgādinājums par interfeisa atjauninājumu nepieciešamību

Līdz ar Latvijas zāļu verifikācijas sistēmas (LZVS) atjauninājumiem no 2024. gada 16. oktobra visiem LZVS gala lietotājiem ir nepieciešams lietot jaunāko interfeisa versiju v5. Gadījumā, ja gala lietotāji nebūs pārgājuši uz jauno interfeisa versiju v5, pēc 16. oktobra tiem nebūs tehnisku iespēju verificēt zāles un dzēst unikālos identifikatorus. Attiecīgi nebūs atļauts izsniegt pacientiem tiem nepieciešamos medikamentus, un iespējamās dažādas krīzes un domstarpību situācijas.

Vairāk: <https://lzvo.lv/lv/aktualitates/atgadinajums-par-interfeisa-atjauninajumu-nepieciešamību>

Zāļu verifikācijas 5 gadi Zviedrijā. Vai mēs tagad varam vairāk uzticēties zāļu piegādes ķēdei?

Kristīna fon Sidova, e-VIS ģenerāldirektore



Ir pagājuši pieci gadi, kopš Zviedrijā un pārējā Eiropā tika ieviesta Viltoto zāļu direktīva (FMD). Zviedrijā jau daudzus gadus gandrīz visas receptes ir elektroniskas. Aptiekas jau ilgu laiku ir pieslēgtas nacionālajām datubāzēm un izmanto sarežģītas IT sistēmas zāļu izsniegšanas procesā. Vēl viens svarīgs priekšnoteikums zāļu

verifikācijas sistēmas un elektronisko recepšu ieviešanai bija Zviedrijas labi funkcionējošais nacionālais zāļu reģistrs, kur lietotāji var iegūt informāciju par produktiem, piemēram, produktu kodus un informāciju, vai produktam ir jābūt aprīkotam ar drošības pazīmēm. Pateicoties attīstītām IT sistēmām, zāļu verifikācijas ieviešana Zviedrijā noritēja salīdzinoši viegli.

Vairāk: <https://lzvo.lv/lv/aktualitates/zalu-verifikācijas-5-gadi-zviedrija-vai-mes-tagad-varam-vairak-uzticeties-zalu-piegādes-kedei>

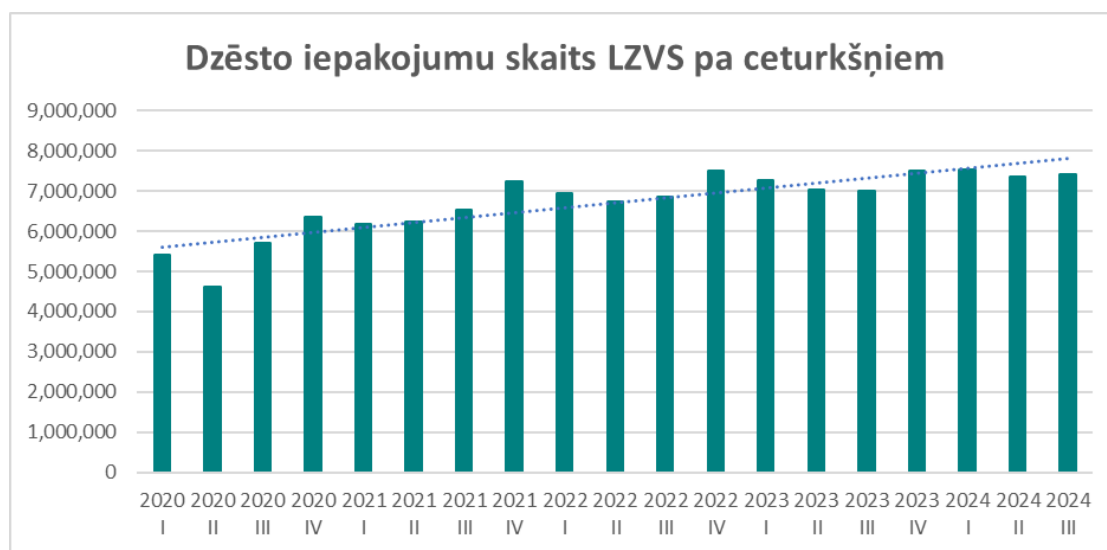
16. oktobrī tiks uzstādīta LZVS pamatsistēmas jaunā relīze 5.0

16. oktobrī Latvijas zāļu verifikācijas sistēmai (LZVS) tiks uzstādīta jaunā, atjauninātā versija – relīze 5.0. Relīzes uzstādīšana paredzēta naktī, sākot no plkst.21:00, kad ir iespējami īslaicīgi sistēmas darbības pārtraukumi. Jaunā relīze paredz būtiskas izmaiņas gala lietotājiem, jo tiks slēgta vecā interfeisa versija v4, kas bija pieejama kopš 2022. gada maija paralēli jaunajai interfeisa versijai v5. Jaunā versija nodrošina vairākus funkcionālos uzlabojumus darbā ar verifikācijas sistēmu un turpmāk būs vienīgā pieslēguma iespēja LZVS.

Vairāk: <https://lzvo.lv/lv/aktualitates/16-oktobri-tiks-uzstadita-lzvs-pamatsistemas-jauna-relize-50>

Sistēmas darbības rādītāji Latvijā trīs ceturkšņos

2024. gada trešajā ceturksnī Latvijas zāļu verifikācijas sistēmā (LZVS) veikti 28 miljoni transakciju, pēc gala pārbaudes pie iedzīvotājiem nonākuši nedaudz vairāk kā 7,4 miljoni zāļu iepakojumu – abi šie rādītāji ir līdzīgi kā attiecīgajā laika periodā 2023. gadā. 2024. gada pirmajos deviņos mēnešos kopā LZVS veikti 86 miljoni transakciju, pēc gala pārbaudes pie iedzīvotājiem nonākuši ap 22 miljoniem zāļu iepakojumu.



Vairāk: <https://lzvo.lv/lv/aktualitates/sistemas-darbības-raditaji-latvija-tris-ceturksnos>

Gala lietotāja rīcība, ja tiek saņemts sistēmas ziņojums par NMVS_NC_PC_01 kļūdu

Latvijas Zāļu verifikācijas organizācija (LZVO) sniedz skaidrojumu, kā rīkoties gala lietotājam, ja zāļu iepakojuma verifikācijas procesā sistēma parāda NMVS_NC_PC_01 (Nezināms produkts) kļūdas ziņojumu un iepakojuma statusu “NEZINĀMS”, bet netiek ģenerēts trauksmes brīdinājums.

PC_01 ir L3 jeb līmeņa kļūda. NMVS_NC_PC_01 kods nozīmē, ka skenēto produkta kodu nevar atrast ne Latvijas sistēmā, ne citu valsts verifikācijas sistēmās.

Vairāk: https://lzvo.lv/lv/aktualitates/gala-lietotāja-riciba-ja-tiek-saņemts-sistemas-zinojums-par-nmvs_nc_pc_01-kludu

2025. gada 1. janvārī Ziemeļrija pilnībā izies no Eiropas zāļu verifikācijas sistēmas

No 2025. gada 1. janvāra visā Apvienotajā Karalistē, tai skaitā arī Ziemeļrijā, stāsies spēkā jauni medikamentu marķēšanas un iepakojšanas noteikumi saskaņā ar Vindzoras vienošanos. Šie noteikumi paredz, ka Ziemeļrijā recepšu medikamenti nedrīkstēs būt aprīkoti ar Eiropas Savienības (ES) drošības pazīmēm. Ziemeļrijai tiks atceltas arī ES Viltoto zāļu direktīvas un ar to saistītās Delegētās regulas prasības par zāļu drošuma pazīmēm. Visām zālēm, kas tiks piegādātas Apvienotās Karalistes tirgum, arī Ziemeļrijai, no 01.01.2025. jābūt marķētām ar atzīmi "Tikai Apvienotajai Karalistei" (UK Only) un tās nedrīkstēs nonākt ES tirgū.

Vairāk: <https://lzvo.lv/lv/aktualitates/2025-gada-1-janvari-ziemelrija-pilniba-izies-no-eiropas-zalu-verifikācijas-sistēmas>

Itālija un Grieķija ieviesīs Eiropas vienoto verifikācijas sistēmu 2025. gada februārī

Itālija un Grieķija ir divas valstis, kam Viltoto zāļu direktīvas ieviešanai bija paredzēts visgarākais pārejas periods – 6 gadi. Attiecīgi no 2025. gada 9. februāra Eiropas kopējai zāļu verifikācijas sistēmai ir jāsāk darboties arī šajās valstīs, kur pašlaik notiek aktīvi sagatavošanās darbi. Abu valstu garie pārejas periodi bija saistīti ar faktu, ka tajās jau pastāv nacionālā līmeņa zāļu drošuma pārbaudes sistēmas, kas jāpārveido atbilstoši Direktīvas prasībām.

Vairāk: <https://lzvo.lv/lv/aktualitates/italija-un-griekija-ieviesis-eiropas-vienoto-verifikācijas-sistēmu-2025-gada-februari>

EK sagatavots Viltoto zāļu direktīvas ieviešanas novērtējums

Eiropas Komisija ir sagatavojusi novērtējumu par ES Viltoto zāļu direktīvas 2011/62/ES ieviešanu un darbību 5 gadu laikā, kopš regulējums stājās spēkā 2019. gadā. Atbilstoši Direktīvai novērtējumā ir iekļauti:

- apraksts un dati par zāļu viltošanas tendencēm Eiropā, tai skaitā par skarto zāļu kategorijām, piegādes ķēdēm un viltojumu būtību;
- novērtējums par direktīvā noteikto pasākumu efektivitāti, lai novērstu viltotu zāļu iekļūšanu legālajā piegādes ķēdē, kā arī par sistēmas darbību no tehniskās un funkcionālās perspektīvas.

Vairāk: <https://lzvo.lv/lv/aktualitates/ek-sagatavots-viltoto-zalu-direktivas-ieviesanas-novertejums>

Kur lasīt LZVO jaunumus?

Aicinām sekot līdzi LZVO jaunumiem un būt informētiem par aktualitātēm zāļu verifikācijas pasaulē:

- LZVO mājaslapa www.lzvo.lv
- LZVO LinkedIn konts <https://www.linkedin.com/company/latvian-medicines-verification-organisation-lzvo>

Ja neesat LZVO ziņu lapas adresāts, bet vēlaties to saņemt savā e-pastā, lūdzu, piesakieties <https://lzvo.lv/lv/aktualitates>. Atsauksmes vai ieteikumus par LZVO ziņu lapu sūtiet uz info@lzvo.lv.

