



Laimas slimības  
slimnieku biedrība

**Biedrība „Laimas slimības slimnieku biedrība”**  
Reģ. Nr. 40008285893  
Dārza iela 30, Sigulda, Siguldas novads, LV-2150

---

LR Veselības ministrijai  
Brīvības iela 72, Rīga  
LV 1011

Siguldā

Nr. 2019/7-2

Datums skatāms laika zīmogā

**Uz 2019. gada 15. maija Nr. 01-17.2/2016**

*Atklāta vēstule par Laimas slimības diagnostiku un ārstēšanu*

Laimas slimības slimnieku biedrība (turpmāk – biedrība) ir pateicīga par Jūsu 2019. gada 15. maija vēstulē Nr. 01-17.2/2016 (turpmāk – vēstule) sniegto informāciju. Izvērtējot vēstulē minēto, mums ir radušies vairāki priekšlikumi un jautājumi, uz kuriem vēlamies saņemt Veselības ministrijas atbildi.

Vēstulē minat, ka “uzlabojama ģimenes ārstiem paredzētā informācija attiecībā uz Laima slimības diagnostiku un ārstēšanu, lai visiem ārstiem radītu vienotu sapratni par Laima slimības diagnostiku un ārstēšanu”. **Lūdzam sniegt informāciju, kādā veidā plānots šo panākt, kāds ir plānots izstrādes termiņš un kas ir atbildīgais par šo?**

Vēstulē minat, ka “lai pilnveidotu Laimas slimības diagnostiku un ārstēšanu Latvijā, nozares speciālisti vienojās pārskatīt vadlīnijas Laima slimības ārstēšanai, kā arī precizēt un aktualizēt ģimenes ārstiem paredzēto informāciju attiecībā uz Laima slimības diagnostiku un ārstēšanu”. **Vēlamies noskaidrot, vai ir izveidota darba grupa, kurai deleģēts šis uzdevums un noteikta atbildīgā persona? Ja ir, tad vēlamies noskaidrot darba grupas sastāvu un/vai par Laimas slimības diagnostikas un ārstēšanas vadlīniju pārskatīšanu atbildīgo personu vārdus, kā arī noteiktos darbu izpildes termiņus. Ja darba grupa nav izveidota un nav noteiktas atbildīgās personas, tad lūdzam sniegt informāciju, kad tāda tiks izveidota un kāds ir plānotais darba grupas sastāvs. Tāpat lūdzam rast iespēju darba grupas sastāvā iekļaut biedrības pārstāvjus, kam būtu iespēja līdzdarboties šo vadlīniju pārskatīšanā un vadlīnijas pirms to apstiprināšanas nodot sabiedrības apspriešanai saskaņā ar Ministru kabineta 2009. gada 25. augusta noteikumos Nr. 970 “Sabiedrības līdzdalības kārtība attīstības plānošanas procesā” noteikto kārtību. Kopš biedrības dibināšanas š. g. martā esam saņēmuši un uzklusījuši ļoti daudz cilvēku pieredzes stāstus, tāpēc uzskatām, ka mūsu rīcībā pieejamā informācija būtu lietderīga un palīdzētu Laimas slimības diagnostikas un ārstēšanas vadlīniju pārskatīšanā un procesu uzlabošanā. Laimas slimības vadlīniju publiska apspriešana notiek, piemēram, arī Amerikas Savienotajās Valstīs<sup>1</sup>.**

Tāpat vēstulē minat, ka “tiks precizētas medicīniskās indikācijas un apmaksas nosacījumi pacientu nosūtīšanai laboratorisko izmeklējumu veikšanai”. **Vēlamies noskaidrot,**

---

<sup>1</sup> [https://www.idsociety.org/practice-guideline/Lyme-Disease-Guideline-Public-Comments/?fbclid=IwAR1yKzX7-9RdhZuwKoCZEDIGBnL\\_JyTMpJPIIYZMPX55Eecl4jVIqvrSvC8](https://www.idsociety.org/practice-guideline/Lyme-Disease-Guideline-Public-Comments/?fbclid=IwAR1yKzX7-9RdhZuwKoCZEDIGBnL_JyTMpJPIIYZMPX55Eecl4jVIqvrSvC8)



Laimas slimības  
slimnieku biedrība

## **Biedrība „Laimas slimības slimnieku biedrība”**

Reģ. Nr. 40008285893

Dārza iela 30, Sigulda, Siguldas novads, LV-2150

---

### **kurš ir atbildīgais par šo medicīnisko indikāciju apmaksas nosacījumu pacientu nosūtīšanai laboratorisko izmeklējumu veikšanai precizēšanu un kādi ir plānotie termiņi?**

Masu medijos speciālisti un ārsti atzīst, ka ārstēšanās un atlabšanas process pie saslimšanas ar Laimas slimību var būt ilgs, norādot, ka tas var ilgt gadu, divus un vairāk. Arī biedrības apkopotā informācija un cilvēku pieredzes stāsti liecina, ka daudzos gadījumos atlabšanas process ir ilgstošs un cilvēkiem ir zaudētas darba spējas. Ņemot vērā šo faktu, nepieciešams paredzēt invaliditātes pabalstu uz atlabšanas laiku, jo cilvēku darba spējas ir būtiski samazinājušās vai zudušas pavisam. Daļai cilvēku pēc sešu mēnešu slimošanas darba devējs saskaņā ar šī brīža likumdošanu ir tiesīgs uzteikt darba tiesiskās attiecības. Cilvēki paliek bez jebkādiem iztikas līdzekļiem, kas apgrūtina atveseļošanos, rada stresu par iztikšanu, kas savukārt var novest pie neirozēm, depresijas un citām veselības problēmām. Lai nodrošinātu pēc iespējas ātrāku atlabšanu, ir nepieciešams:

- 1) pārskatīt invaliditātes izskatīšanas kārtību/iegūšanas kritērijus cilvēkiem ar hronisko Laimas slimību.
- 2) atbalsts ārstēšanās izdevumu segšanai, nosakot kompensējamos medikamentus un procedūras.

Lūdzam informēt par Veselības ministrijas viedokli saistībā ar biedrības iesniegtajiem priekšlikumiem un sniegt atbildes uz uzdotajiem jautājumiem.

Biedrības apkopotā informācija liecina, ka neskaitāmi daudz cilvēku ik dienas cieš sāpes, zaudē darba spējas, viņu dzīves kvalitāte ir stipri ietekmēta, tādējādi tiek ietekmēta Latvijas kā valsts kopējā labklājība un attīstība, jo valsts – tie ir tās iedzīvotāji, bet, ja cilvēki savā valstī nesaņem adekvātu ārstēšanu un pat ir spiesti palīdzību braukt meklēt ārvalstīs, tas ietekmē iedzīvotāju attieksmi pret valsti kopumā.

Biedrība izsaka pateicību par līdzšinējo Veselības ministrijas reaģēšanu saistībā ar Laimas slimības diagnostiku un ārstēšanu Latvijā un cer, ka arī turpmāk Veselības ministrija šo jautājumu dienas kārtībā ietvers kā prioritāru, jo aktuālā informācija liecina, ka Latvijā ērcu daudzveidība, skaits un tieši inficēto ērcu skaits palielinās. Biedrība ir atvērta sadarbībai ar Veselības ministriju un vēlas piedalīties ar saviem ierosinājumiem un sniegt informāciju par biedrības biedru diagnostikas un ārstēšanas pieredzi Latvijā, lai kopīgiem spēkiem pilnveidotu Laimas slimības diagnostiku un ārstēšanu.

Biedrības „Laimas slimības slimnieku biedrība” vārdā

(paraksta\*)

(paraksta\*)

\*Dokuments ir parakstīts ar drošu elektronisko parakstu

Elīna Prikule

Zane Šneidere