

## Latvijas zāļu verifikācijas sistēmas jeb repozitorija ieviešanas projekta uzsākšanas sanāksme

Viesnīcas “Radisson Blue Latvija” konferenču centrā, Elizabetes ielā 55, Rīgā

**Ceturtdien, 2017.gada 14.septembrī, plkst. 10:00-15:00**

### Programma

**Dalība: 1. daļā** piedalās visi ražotāju pārstāvji, kuru zāles pakļaujas Viltoto zāļu direktīvas\* prasībām, kā arī zāļu lieltirgotavu, aptieku, slimnīcu, citu veselības iestāžu pārstāvji, kas ir atbildīgi par Deleģētās Regulas\*\* ieviešanas jautājumiem konkrētajā veselības aprūpes iestādē

|             |                                                                                                                                                              |
|-------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 9:30-10:00  | <b>Dalībnieku reģistrācija</b>                                                                                                                               |
| 10:00-10:20 | <b>Par Viltoto zāļu direktīvas* un Deleģētās Regulas** ieviešanu Latvijā</b> /Jānis Zvejnieks, Zāļu Valsts aģentūras direktora vietnieks/                    |
| 10:20-10:40 | <b>Latvijas Zāļu verifikācijas organizācija (LZVO), tās uzdevumi, pienākumi un aktuālās darbības</b> /Inese Erdmane, LZVO valdes priekšsēdētāja/             |
| 10:40-10:55 | <b>Par uzņēmumu Arvato (Vācija), zāļu verifikācijas sistēmas ieviešanu Latvijā</b> /Olle Hamskär, Arvato reģionālais vadītājs/ prezentācija angļu valodā     |
| 10:55-11:45 | <b>Projekta plāns Latvijas zāļu verifikācijas sistēmas ieviešanai līdz 2019.gadam</b> / Olle Hamskär, Arvato reģionālais vadītājs/ prezentācija angļu valodā |
| 11:45-12:15 | <b>Jautājumi un atbildes</b>                                                                                                                                 |
| 12:15-13:00 | <b>Uzkodas, kafija un tēja</b>                                                                                                                               |

---

**Dalība: 2. daļā** piedalās tikai zāļu lieltirgotavu un aptieku IT sistēmu, slimnīcu un citu veselības iestāžu IT programmatūru piegādātāji/ nodrošinātāji

|             |                                                                                                                                                                   |
|-------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 13:00-13:30 | <b>Onboarding Software Suppliers</b> /Nikolaus Gouders, Arvato Project Office Manager & Tim Strässer, Arvato Project Leader/ prezentācija angļu valodā            |
| 13:30-14:45 | <b>Technical Insight for Software Suppliers</b> /Nikolaus Gouders, Arvato Project Office Manager & Tim Strässer, Arvato Project Leader/ prezentācija angļu valodā |
| 14:45-15:00 | <b>Jautājumi un atbildes</b>                                                                                                                                      |

---

**Vietu skaits ierobežots! Dalība sanāksmē: bez maksas. Darba valodas: latviešu un angļu (bez tulkojuma).**

Lūgums pieteikt savu dalību līdz **8.septembrim (ieskaitot)**, e-pasts [info@lzvo.lv](mailto:info@lzvo.lv), norādot **dalībnieka vārdu, uzvārdu, ieņemamo amatu, iestādes nosaukumu, e-pastu un telefona numuru saziņai.**

*P.S. Neskaidrību gadījumā lūgums zvanīt, tālrunis 29485950, Inese Erdmane*

\***Viltoto zāļu direktīva** ir Eiropas Parlamenta un Padomes 2011. gada 8. jūnija direktīva 2011/62/ES, ar ko groza direktīvu 2001/83/EK par Kopienas kodeksu, kas attiecas uz cilvēkiem paredzētām zālēm, attiecībā uz to, kā novērst viltotu zāļu nokļūšanu legālas piegādes ķēdē.

\*\***Deleģētā Regula** – Eiropas Komisijas 2015. gada 2. oktobra deleģētā regula (ES) 2016/161, ar ko papildina Eiropas Parlamenta un Padomes Direktīvu 2001/83/EK, nosakot detalizētus noteikumus par drošuma pazīmēm uz cilvēkiem paredzētu zāļu iesaiņojuma.