

Projektas

**LIETUVOS RESPUBLIKOS
FARMACIJOS ĮSTATYMO NR. X-709 2 IR 58 STRAIPSNIŲ PAKEITIMO
ĮSTATYMAS**

2020 m.

d. Nr.

Vilnius

1 straipsnis. 2 straipsnio pakeitimas

Papildyti 2 straipsnį 59¹ dalimi:

„**59¹. Vaistinio preparato referencinė naudingumo vertė (toliau – referencinė naudingumo vertė)** – pinigine verte išreiškiamas vaistinio preparato palyginamasis naudingumo įvertis (įverčių visuma), kuriuo vadovaujasi priimant sprendimą dėl kokybiškais gyvenimo metais apibrėžiamu papildomos naudos sveikatai dydžiu grindžiamų papildomų gydymo sąnaudų atitikties sveikatos sistemos išteklių pakankamumui ir valdymo optimalumui. Referencinės naudingumo vertės dydis ne rečiau kaip kas treji metai persvarstomas ir jį tvirtina Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministras, pritarus Privalomojo sveikatos draudimo tarybai.“

2 straipsnis. 58 straipsnio pakeitimas

Papildyti 58 straipsnį 7¹ dalimi:

„7¹. Komisija, išnagrinėjusi šio straipsnio 2 dalyje nurodytą rekomendaciją dėl vaistinio preparato ar medicinos pagalbos priemonės kompensavimo tikslingumo, priima sprendimą siūlyti įrašyti ar neįrašyti vaistinį preparatą ar medicinos pagalbos priemonę į šio straipsnio 1 dalyje nurodytus sąrašus ir teikia jį sveikatos apsaugos ministrui, išskyrus, jei nustato, kad siūlomo kompensuoti vaistinio preparato kaštų naudingumas neatitinka referencinės naudingumo vertės dydžio. Tokiu atveju vaistinis preparatas įrašomas į šio straipsnio 1 dalyje nurodytus sąrašus tik gavus Vyriausybės pritarimą.“

3 straipsnis. Įstatymo įsigaliojimas ir įgyvendinimas

1. Šis įstatymas, išskyrus šio straipsnio 2 dalį, įsigalioja 2021 m. sausio 1 d.
2. Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministras iki 2020 m. gruodžio 31 d. priima šio įstatymo įgyvendinamuosius teisės aktus.

Skelbiu šį Lietuvos Respublikos Seimo priimtą įstatymą.

Respublikos Prezidentas