

2023-11-24 Nr. NV-2933

VYRIAUSYBĖS IŠVADA Nr.: TAP-23-1620(2) TAIS-23-14805(3)	DĖL LIETUVOS RESPUBLIKOS FARMACIJOS ĮSTATYMO NR. X-709 2 IR 592 STRAIPSNIŲ PAKEITIMO ĮSTATYMO PROJEKTO NR. XIVP-3006		
	Rengėjas	Svarstyta	Siūloma
Pateikimo Seimui terminas 2023-10-19	Sveikatos apsaugos ministerija	<i>Pasirenkama</i> <input type="checkbox"/> TAP <input type="checkbox"/> LRV pasitarimas <input type="checkbox"/> LRV posėdis <input checked="" type="checkbox"/> Nesvarstyta Norėdami įvesti datą, spustelėkite arba bakstelėkite čia.	<i>Pasirenkama</i> <input checked="" type="checkbox"/> Svarstyti TAP <input checked="" type="checkbox"/> Svarstyti LRV posėdyje <input type="checkbox"/> Gražinti tobulinti

SPRENDŽIAMA PROBLEMA

Įstatymo projekto, kurį inicijavo Lietuvos Respublikos Prezidentas Gitanas Nausėda, tikslas - pagerinti labai retomis būklėmis sergantiems pacientams naujoviško gydymo ir naujoviškų vaistų prieinamumą, sprendimų dėl šiomis ligomis sergančių pacientų gydymo skaidrumą ir efektyvumą.

Projektu siūloma išplėsti labai retoms būklėms gydyti išlaidų kompensavimo komisijos (toliau - Komisija) sudėtį, įtraukiant daugiau asmens sveikatos priežiūros specialistų, pacientų organizacijų atstovą ir pacientų gydytojus, taip pat suteikti galimybę į Komisiją kreiptis pacientą gydančiam atitinkamos srities sveikatos priežiūros specialistui.

Rengėjai siūlomas spręsti problemas grindžia šiais argumentais:

- nors per pastarąjį dešimtmetį Lietuvoje smarkiai pasikeitė požiūris į labai retomis ligomis sergančių pacientų gydymą, tačiau itin retų būklių kompensavimo srityje tik viena iš dešimties terapinių opcijų retoms ligoms gydyti yra prieinama per bendrą vaistų kompensavimo mechanizmą;
- antikorupcinio vertinimo išvadoje, kurią rengė STT, pažymėta, kad pacientas, sergantis labai reta liga, ar jo atstovas neturi teisės inicijuoti gydymo išlaidų kompensavimo procedūrą, šią teisę turi tik pacientą gydanti asmens sveikatos priežiūros įstaiga;
- būtina įstatyme, o ne poįstatyminiame akte apibrėžti terminą „Skubus atvejis“.

PROBLEMOS SPRENDIMO PRIEMONĖS

Nutarimo projektu siūloma **pritarti Farmacijos įstatymo pakeitimo įstatymo projektui Nr. XIVP-3006 ir pasiūlyti Seimui tobulinti jį atsižvelgiant į teikiamas pastabas:**

- tikslinti sąvoką „Labai reta būklė“ nurodant, kad ne daugiau kaip vienam iš 200 tūkst. Lietuvos gyventojų per metus **naujai** diagnozuojamas sveikatos sutrikimas;
- atsisakyti nuostatos, kad prašymą dėl konkretaus paciento, kuriam nustatyta labai reta būklė, gydymo išlaidų kompensavimo Komisijai gali pateikti ir **pacientą gydantis atitinkamos srities sveikatos priežiūros specialistas**, kadangi nebūtų užtikrintas nešališkumas ir paciento atvejo nagrinėjimo objektyvumas;
- patikslinti kriterijų, kuriuo remiantis Komisija priima sprendimą kompensuoti gydymo išlaidas konkrečiam pacientui: vertinama ne įtaka PSDF biudžetui, o **visų labai reta būkle sergančių pacientų gydymo įtaka PSDF biudžetui** (vertinama taip pat ir terapinė nauda);
- atsisakyti nuostatos, kad Komisija sprendimą pateikia paciento, kuriam prašoma kompensuoti gydymo išlaidas, atstovui ir kad Apeliacinės komisijos sprendimus ir Komisijos sprendimus gali skusti paciento atstovas.

TEISĖS AKTO PROJEKTO DALYKINIO VERTINIMO PAŽYMA

TEISĖS AKTO PROJEKTO DERINIMAS

Projektas suderintas be pastabų su Finansų ministerija, Socialinės apsaugos ir darbo ministerija, Lietuvos pacientų organizacijų atstovų taryba, VU ligonine Santaros klinikomis, LSMU ligonine Kauno klinikomis, Pagalbos onkologiniams ligoniams asociacija ir Inovatyvios farmacijos pramonės asociacija. Projektas patikslintas atsižvelgiant į Teisingumo ministerijos pastabas. Projektas patikslintas atsižvelgiant į Vyriausybės kanceliarijos Teisės grupės redakcines pastabas.

TEISINIS VERTINIMAS – TEISĖS GRUPĖS PASTABOS

Pasirenkama

- ☐ Esminės
- ☐ Vertinamojo / tikslinamojo pobūdžio
- ☐ Redakcinio pobūdžio ir (ar) teisės technikos
- ☒ Pastabų nėra

PAŽYMĄ PARENGĖ

Aurelija Urbonienė

Socialinės politikos grupė, patarėja