

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija

ADMINISTRACINĒS NAŠTOS ŪKIO SUBJEKTAMS APSKAIČIAVIMO ATASKAITA

2022 m. liepos 25 d. Nr. 2

[illegible]

[illegible]

		Pranešimo parengimas ir pateikimas Valstybinei vaistų kontrolės tarnybai	Asmuo, turintis didmeninio platinimo ar gamybos licenciją, išduotą kitos Europos ekonominės erdvės valstybės įgaliotos institucijos	Nacionalinė	0,33		8,82	1,25		1	10*	10	$AN_{vv}=36,38$ Eur
													$AN_{ij}= 36,38$ Eur
2.3.	FĮ 8 straipsnio 2 dalis: Pranešti Valstybinei vaistų kontrolės tarnybai apie vaistinių preparatų tiekimą į asmens sveikatos priežiūros įstaigas ir (ar) vaistines iki 2023 m. birželio 1 d.	Pranešimo parengimas ir pateikimas Valstybinei vaistų kontrolės tarnybai	Asmuo, turintis didmeninio platinimo ar gamybos licenciją, išduotą kitos Europos ekonominės erdvės valstybės įgaliotos institucijos ir iki įstatymo įsigaliojimo pradėję tiekti vaistinius preparatus į asmens sveikatos priežiūros įstaigas ir (ar) vaistines	Nacionalinė	0,33		8,82	1,25		1	1*	1	$AN_{vv}=3,64$ Eur
													$AN_{ij}= 3,64$ Eur
													$AN_{ta}^N = \Sigma AN_{ij} = 2917,55$ Eur
Teisės akto projekto sukeliamas numatomas administracinės naštos pokytis (Lietuvos Respublikos pinigiais vienetais)													
$AN^P = AN_{ta}^N - AN_{ta}^G$ Pastaba. Neigiamas skirtumas rašomas skliaustuose.												2917,55 Eur – 0 Eur = 2917,55 Eur	

*58 (2.1 papunktis) – daroma prielaida, kad iš 194 asmens sveikatos priežiūros įstaigų, prisijungusių prie Lietuvos nacionalinės kaupyklos (įskaitant ir turinčias ligoninės vaistines), apie 30 proc. jų nurodytus neregistruotus vaistinius preparatus įsigis tiesiogiai iš EEE valstybių ir (ar) trečiųjų šalių.

*Koeficientas 6 (2.1 papunktis) gautas darant prielaidą, kad per metus bent kas antrą mėnesį bus įsigijami nurodyti neregistruoti vaistiniai preparatai ir pranešama apie juos Valstybinei vaistų kontrolės tarnybai.

*10 (2.2 papunktis) – daroma prielaida, kad bent 10 didmeninio platinimo ar gamybos licencijos, išduotos EEE valstybės įgalios institucijos, turėtojas vykdys vaistinių preparatų tiekimą į Lietuvos asmens sveikatos priežiūros įstaigas ir (ar) vaistines

*1 (2.3 papunktis) – daroma prielaida, kad bent vienas didmeninio platinimo ar gamybos licencijos, išduotos EEE valstybės įgalios institucijos, turėtojas iki įstatymo įsigaliojimo tiekė vaistinius preparatus į Lietuvos asmens sveikatos priežiūros įstaigas ir (ar) vaistines.

Ataskaitą užpildė

Farmacijos politikos skyriaus patarėja

Rima Markuvienė