

LIETUVOS RESPUBLIKOS VYRIAUSYBĖS KANCELIARIJA
SOCIALINĖS POLITIKOS GRUPĖ

PAŽYMA

DĖL SVEIKATOS DRAUDIMO ĮSTATYMO NR. 1-1343 15, 27, 28, 30, 31, 33, 35, 36 IR 39
STRAIPSNIŲ PAKEITIMO IR ĮSTATYMO PAPILDYMO 26² STRAIPSNIŲ ĮSTATYMO
PROJEKTO (TOLIAU – ĮSTATYMAS 1) IR FARMACIJOS ĮSTATYMO NR. X-709 57
STRAIPSNIO PAKEITIMO ĮSTATYMO PROJEKTO (TOLIAU – ĮSTATYMAS 2)
(TAP-19-572; TAIS NR. 19-996(2))

2019-04-26 Nr. NV-1159

Vilnius

Projektų rengėjas: Sveikatos apsaugos ministerija.

Projektų tikslas: siekiama sumažinti medicinos pagalbos priemonių (toliau – MPP) kainas ir paciento mokamą priemoką, *suteikiant galimybę pacientams įsigyti kompensuojamuosius MPP iš daugiau ūkio subjektų, o ne tik iš vaistinių.*

Dabartinė situacija: Pagal gydytojo arba slaugytojo išrašytą receptą apdraustasis kompensuojamuosius MPP gali įsigyti tik vaistinėse, kadangi nustatyta, kad teritorinės ligonių kasos sutartis dėl kompensuojamųjų MPP apmokėjimo PSDF biudžeto lėšomis gali sudaryti tik su vaistinėmis. Rinkoje yra ir kitų MPP parduodančių ūkio subjektų, kurie galėtų parduoti ir kompensuojamąsias MPP apdraustiesiems.

Kasmet MPP parduodantys ūkio subjektai, paraiškose dėl MPP įrašymo į kompensuojamųjų MPP kainyną nurodo vis didesnes Lietuvai taikomas kainas. Pastebėta, kad rinkoje (parduotuvėse, internetu) parduodamos tos pačios MPP galutinė pardavimo gyventojui kaina, net pritaikius didesnę PVM tarifą (21 proc. PVM, o ne lengvatinį 5 proc. PVM kaip kompensuojamajai MPP), yra mažesnė negu šios MPP kaina, įrašyta į kompensuojamųjų MPP kainyną.

Projektų esmė: *Projekte 1* siūloma:

- nustatyti, kad teritorinės ligonių kasos sutartis dėl kompensuojamųjų I klasės medicinos priemonių ar in vitro diagnostikos priemonių, skirtų savikontrolei, apmokėjimo gali sudaryti su ūkio subjektais;

- nurodyti kriterijai, kuriais vadovaujantis pasirenkamas MPP parduodantis ūkio subjektas: sutartys sudaromos su ūkio subjektais tik dėl tų MPP, kurios priskiriamos I klasės medicinos priemonėms ar in vitro diagnostikos priemonėms, skirtoms savikontrolei, pardavimo. I klasės medicinos priemonėms priskiriamos žemiausios (mažiausiai pavojingos) klasės medicinos priemonės (sauskelnės, įklotai, aligninas, marlė, marliniai tvarsčiai, pleistrai, išmatų ir šlapimo rinktuvai ir kt.), o in vitro diagnostikos priemonėms, skirtoms savikontrolei, - bet kokie prietaisai, kuriuos medicinos priemonės gamintojo sumanymu apdraustasis gali naudoti namų sąlygomis;

- nurodytos ūkio subjektų teisės ir pareigos: užtikrinti apdraustųjų aprūpinimą šiomis priemonėmis, teikti ataskaitas teritorinėms ligonių kasoms, atlyginti padarytą žalą ir kt.

Projekte 2 nurodoma, kad MPP parduodantys ūkio subjektai turės parduoti šias priemones ne didesne nei didmenine kaina, kuri apskaičiuojama prie MPP tiekėjo Lietuvai taikomos kainos

pridedant nustatytą didmeninės prekybos antkainį.

Projektams įgyvendinti bus reikalingos lėšos informacinėms sistemoms pritaikyti ir privalomojo sveikatos draudimo informacinei sistemai „Sveidra“ atnaujinti (45 tūkst. Eur).

Atitiktis Vyriausybės programai: Tiesiogiai Vyriausybės programos nuostatų neįgyvendina.

Derinimas: Projektas suderintas su Teisingumo ministerija, Ekonomikos ir inovacijų ministerija, VĮ „Registrų centrų“ ir Europos teisės departamentu.

Dalykinio vertinimo išvada: siūlytume:

- patikslinti pagal Vyriausybės kanceliarijos Teisės grupės pastabas;
- aptarti tarpinstituciniame pasitarime ir svarstyti Vyriausybės posėdžio B dalyje.

Patarėja

Aurelija Urbonienė