



LIETUVOS RESPUBLIKOS SVEIKATOS APSAUGOS MINISTERIJA

Biudžetinė įstaiga, Vilniaus g. 33, LT-01506 Vilnius, tel. (8 5) 266 1400,
faks. (8 5) 266 1402, el. p. ministerija@sam.lt, http://www.sam.lt.
Duomenys kaupiami ir saugomi Juridinių asmenų registre, kodas 188603472

Lietuvos Respublikos Vyriausybei

2019-11-12 Nr. (1.1.3-25) 10-6853

DĖL LIETUVOS RESPUBLIKOS VYRIAUSYBĖS NUTARIMO PROJEKTO

Sveikatos apsaugos ministerija teikia patikslintą pagal Lietuvos Respublikos Vyriausybės kanceliarijos Teisės grupės 2019-10-04 išvadą Nr. NV-2788 Lietuvos Respublikos Vyriausybės nutarimo „Dėl Lietuvos Respublikos Vyriausybės 2000 m. gruodžio 15 d. nutarimo Nr. 1458 „Dėl Konkrečių valstybės rinkliavos dydžių sąrašo ir Valstybės rinkliavos mokėjimo ir grąžinimo taisyklių patvirtinimo“ pakeitimo“ projektą (toliau – Nutarimo projektas).

Nutarimo projektu sprendžiama ši problema:

- Lietuvos Respublikos farmacijos įstatymo Nr. X-709 58 straipsnio pakeitimo įstatyme Nr. XIII-2151 (toliau – Įstatymas Nr. XIII-2151) yra nustatyta, kad už sveikatos apsaugos ministro įgaliotos institucijos atliekamą paraiškos įrašyti vaistinių preparatų į Ligų ir kompensuojamųjų vaistinių preparatų joms gydyti, Kompensuojamųjų vaistinių preparatų sąrašus (toliau – kompensavimo sąrašai) ir kartu su paraiška pateiktų dokumentų vertinimą mokama nustatyto dydžio valstybės rinkliava. Ši nuostata įsigalios 2020 m. sausio 1 d.

Nutarimo projektu siūloma priemonė:

- Siekiant įgyvendinti pirmiau nurodytas Įstatymo Nr. XIII-2151 nuostatas, yra keičiamas Konkrečių valstybės rinkliavos dydžių sąrašas, patvirtintas Lietuvos Respublikos Vyriausybės 2000 m. gruodžio 15 d. nutarimu Nr. 1458 „Dėl Konkrečių valstybės rinkliavos dydžių sąrašo ir Valstybės rinkliavos mokėjimo ir grąžinimo taisyklių patvirtinimo“ (toliau – Sąrašas), ir siūloma jį papildyti rinkliavomis už: 1) paraiškos įrašyti vaistinių preparatų į kompensavimo sąrašus ir kartu pateiktų dokumentų pirminį vertinimą, 2) išsamų vertinimą ir rekomendacijos dėl vaistinio preparato kompensavimo pateikimą. Siekiant racionaliai naudoti pareiškėjų ir vertintojų finansinius ir darbo laiko išteklius, Vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių įrašymo į kompensavimo sąrašus ir jų keitimo tvarkos apraše, patvirtintame Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2002 m. balandžio 5 d. įsakymu Nr. 159 „Dėl Vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių įrašymo į kompensavimo sąrašus ir jų keitimo tvarkos aprašo patvirtinimo“ (toliau – Tvarkos parašas), yra nustatyta, kad Valstybinės vaistų kontrolės tarnybos prie Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos (toliau – VVKT) specialistai, gavę paraišką įrašyti vaistinių preparatų į kompensavimo sąrašus, atliks pirminį šios paraiškos vertinimą, t. y. patikrins, ar pateiktos paraiškos duomenys atitinka Tvarkos apraše nustatytus minimalius paraiškos klinikinio ir ekonominio vertinimo duomenų reikalavimus (turinio elementų kiekį, būtinas elementų tarpusavio sąsajas, kurių nesant paraiškos vertinimo išvada negalės būti pateikiama), o nustačiusi paraiškos neatitiktis nustatytiems reikalavimams, apie tai informuos pareiškėją. Jei pareiškėjas per Tvarkos apraše nustatytą laiką trūkumų nepašalins, paraiška bus laikoma nepaduota ir grąžinta pareiškėjui. Tik nustačius, kad paraiška atitinka Tvarkos apraše nustatytus reikalavimus, pradedamas išsamus paraiškos vertinimas, kurį atlikus pateikiama rekomendacija dėl vaistinio preparato kompensavimo tikslingumo.

Atsižvelgiant į pirmiau nurodytas aplinkybes, Nutarimo projekte siūloma Įstatyme Nr. XIII-2151 nustatytą rinkliavą išskaidyti į dvi dalis. Nustačius atskirą rinkliavą už paraiškos pirminį vertinimą, bus išvengta nepagrįstos finansinės naštos pareiškėjui, kai jis sumoka visą rinkliavos sumą už išsamų paraiškos vertinimą, tačiau paraiška po pirminio vertinimo metu nustatytų trūkumų grąžinama kaip neatitinkanti nustatytų reikalavimų. Nustatomos naujos rinkliavos dydžio už naujas paslaugas pagrindimas pateiktas pridedamuose Valstybės rinkliavų dydžių skaičiavimuose.

Nutarimo projekto parengimo nauda – nustatoma rinkliava atneš papildomų pajamų į Lietuvos Respublikos biudžetą.

Nutarimo projektui įgyvendinti papildomų biudžeto lėšų (kaštų) nereikės.

Nutarimo projektas neprieštarauja Lietuvos Respublikos Vyriausybės programai.

Nutarimo projektu nėra perkeliama ir (ar) įgyvendinami Europos Sąjungos teisės aktai.

Nutarimo projektas nėra notifikuotinas Europos Komisijai pagal Lietuvos Respublikos Vyriausybės 1999 m. gegužės 20 d. nutarimo Nr. 617 „Dėl Keitimosi informacija apie standartus, techninius reglamentus ir atitikties įvertinimo procedūras taisyklių patvirtinimo“ reikalavimus.

Nutarimo Projektas parengtas laikantis Lietuvos Respublikos valstybinės kalbos, Lietuvos Respublikos teisėkūros pagrindų įstatymo reikalavimų.

Nutarimo projektas buvo pateiktas išvadoms gauti Lietuvos Respublikos finansų ministerijai ir Lietuvos Respublikos teisingumo ministerijai. Atsižvelgiant į šių ministerijų pastabas, teikime išdėstyti paaiškinimai. Argumentai, kodėl neatsižvelgta į Lietuvos Respublikos Vyriausybės kanceliarijos Teisės grupės pastabą, pateikiami derinimo pažymoje.


Nutarimo projektą parengė Sveikatos apsaugos ministerijos Farmacijos departamento (direktorė Gita Krukienė) tel. (8 5) 264 8754) Vaistų kompensavimo ir kainodaros politikos skyriaus patarėja Vilma Meldžiukaitė (tel. (8 5) 264 8753).

PRIDEDAMA:

1. Nutarimo projektas, 1 lapas.
2. Nutarimo projekto lyginamasis variantas, 1 lapas.
3. Valstybės rinkliavų dydžių skaičiavimai, 4 lapai.
4. Nutarimo projekto derinimo pažyma, 2 lapai.
5. Suinteresuotų institucijų raštų kopijos, 2 lapai.

Sveikatos apsaugos ministras

Aurelijus Veryga



Vilma Meldžiukaitė, tel. (8 5) 264 8753, el. p. vilma.meldziukaite@sam.lt

