

LIETUVOS RESPUBLIKOS VYRIAUSYBĖ

NUTARIMAS

DĖL LIETUVOS RESPUBLIKOS VYRIAUSYBĖS 2005 M. RUGSĖJO 13 D. NUTARIMO NR. 994 „DĖL AMBULATORINIAM GYDYMUI SKIRIAMŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ IR MEDICINOS PAGALBOS PRIEMONIŲ, KURIŲ ĮSIGIJIMO IŠLAIDOS KOMPENSUOJAMOS IŠ PRIVALOMOJO SVEIKATOS DRAUDIMO FONDO BIUDŽETO LĖŠŲ, BAZINIŲ KAINŲ APSKAIČIAVIMO TVARKOS APRAŠO PATVIRTINIMO“ PAKAITIMO

2019 m.

d. Nr.

Vilnius

Lietuvos Respublikos Vyriausybė nutaria:

1. Pakeisti Ambulatoriniam gydymui skiriamų vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių bazinių kainų ir paciento priemokų už juos apskaičiavimo tvarkos aprašą, patvirtintą Lietuvos Respublikos Vyriausybės 2005 m. rugsėjo 13 d. nutarimu Nr. 994 „Dėl Ambulatoriniam gydymui skiriamų vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių bazinių kainų ir paciento priemokų už juos apskaičiavimo tvarkos aprašo patvirtinimo“ (toliau – Aprašas):

1.1. Pakeisti 4.1 papunktį ir jį išdėstyti taip:

„4.1. Kiekvieno pavadinimo tos pačios grupės konkretaus nacionalinio vaistinio preparato pakuotės identifikavimo kodo (toliau – NPAKID) kompensuojamojo vaistinio preparato mažmeninės kainos dalis (M) jo bazinei kainai apskaičiuoti nustatoma pagal formulę:

$$M = C - (A / (0,69056 \times A + 10)).$$

Šioje formulėje:

A – Lietuvai taikoma vaistinio preparato kaina (GLT);

C = GESvid, jeigu $GLT > GESvid$; jeigu $GLT \leq GESvid$ arba Lietuvos Respublikos tiekėjo vaistinis preparatas parduodamas tik Lietuvos Respublikoje, $C = A$.

Skačiuojant vardinių vaistinių preparatų bazinę kainą $C = A$.

GESvid – to paties bendrinio pavadinimo vaistinių preparatų Europos Sąjungos valstybėse deklaruojamų, jų nesant, didmeninių trijų mažiausių kainų vidurkis, nurodytų Tarptautinėje duomenų bazėje vaistų kainoms patikrinti (toliau – EURIPID) (neįskaitant PVM ar analogiško toje valstybėje taikomo mokesčio) ir neatitinkančių Aprašo 4² punkte nustatytų sąlygų, vidurkis. Jeigu vaistinis preparatas neįregistruotas ir neparduodamas nė vienoje Europos Sąjungos valstybėje, jo GESvid laikoma vaistinio preparato tiekėjo valstybėje deklaruojama kaina. Jeigu Europos Sąjungos valstybėje (arba vaistinio preparato tiekėjo valstybėje) parduodamo vaistinio preparato pakuotės dozuočių kiekis neatitinka Lietuvos Respublikai tiekiamo vaistinio preparato pakuotės dozuočių kiekio, šio vaistinio preparato pakuotės tiekėjo kaina, deklaruojama toje valstybėje, perskaičiuojama pagal artimiausio dozuočių kiekio ir santykinai pigesnės pakuotės kainą.“

1.2. Papildyti 4¹ punktu:

„4¹. Europos Sąjungos valstybėse deklaruojamos, jų nesant, didmeninės kainos, nurodytos EURIPID, imamos Europos centrinio banko nustatytu ir Lietuvos banko paskelbtu praėjusio ketvirčio vidutiniu euro ir užsienio valiutų santykiu. Duomenys iš EURIPID Kompensuojamųjų vaistinių preparato kainynui rengti imami kiekvieno einamųjų metų ketvirčio pirmo mėnesio 1–10 dienomis.“

1.3. Papildyti 4² punktu:

„4². Apskaičiuojant vaistinių preparatų, kurie priskiriami vieno tiekėjo vaistinių preparatų ir negenerinių panašaus gydomojo poveikio vaistinių preparatų grupei, bazines kainas, toje Europos Sąjungos valstybėje deklaruojamos kainos, jų nesant, didmeninės kainos,

nurodytos EURIPID, nenaudojamos, jei yra viena iš Aprašo 4².1–4².4 papunkčiuose numatytų sąlygų ir pareiškėjas yra pateikęs jas (išskyrus Aprašo 4².3 papunktyje numatytą sąlygą) patvirtinančius įrodymus iš tos Europos Sąjungos valstybės kompetentingos institucijos:

4².1. jei vaistinis preparatas toje Europos Sąjungos valstybėje nėra tiekiamas į rinką;

4².2. jei EURIPID nurodoma ne deklaruojama ar didmeninė, o toje Europos Sąjungos valstybėje konkurso būdu vykdomų pirkimų vaistinio preparato kaina;

4².3. jei vaistinio preparato toje Europos Sąjungos valstybėje kaina yra daugiau kaip 20 procentų mažesnė negu antra mažiausia kaina Europos Sąjungos valstybėse;

4².4. vaistinio preparato kaina, nurodyta EURIPID, tuo pačiu laikotarpiu neatitinka šio vaistinio preparato kainos, kurią oficialiai skelbia tos Europos Sąjungos valstybės kompetentinga institucija.“

1.4. Papildyti 10¹ punktu:

„10¹. Jeigu sveikatos apsaugos ministro nustatyta tvarka įvertinus paraiškas įrašyti vaistinį preparatą į Kompensuojamųjų vaistinių preparatų kainyną nustatoma, kad pagal Aprašo 9.2 papunktį apskaičiuota kompensuojamojo vaistinio preparato sutartinio veikliosios medžiagos kiekio bazinė kaina (V) yra didesnė nei sutartinio veikliosios medžiagos kiekio bazinė kaina (V) galiojančiame Kompensuojamųjų vaistinių preparatų kainyne, galiojanti bazinė kaina (V) nekeičiama. Jei nustatoma, kad pagal Aprašo 9.2 papunktį apskaičiuota kompensuojamojo vaistinio preparato sutartinio veikliosios medžiagos kiekio bazinė kaina (V) yra mažesnė nei sutartinio veikliosios medžiagos kiekio bazinė kaina (V) galiojančiame Kompensuojamųjų vaistinių preparatų kainyne, galiojanti bazinė kaina (V) keičiama.“

1.5. Pakeisti 15.1 papunktį ir jį išdėstyti taip:

„15.1. Kiekvieno pavadinimo tos pačios grupės konkretaus NPAKID kompensuojamojo biologinio vaistinio preparato mažmeninės kainos dalis (M) jo bazinei kainai apskaičiuoti nustatoma pagal formulę:

$$M = C - (A / (0,69056 \times A + 10)).$$

Insulino preparatams taikoma formulė $M = C$.

Šioje formulėje:

A – Lietuvai taikoma vaistinio preparato kaina (GLT);

C = GESvid, jeigu $GLT > GESvid$; jeigu $GLT \leq GESvid$ arba Lietuvos Respublikos tiekėjo vaistinis preparatas parduodamas tik Lietuvos Respublikoje, $C = A$.

Skačiuojant vardinių biologinių vaistinių preparatų bazinę kainą $C = A$.

GESvid – to paties bendrinio pavadinimo to paties tiekėjo biologinių vaistinių preparatų Europos Sąjungos valstybėse deklaruojamų, jų **nesant, didmeninių** trijų mažiausių kainų **vidurkis, nurodytų EURIPID** (neįskaitant PVM ar analogiško toje valstybėje taikomo mokesčio) ir **neatitinkančių Aprašo 4² punkte nustatytų sąlygų, vidurkis**. Jeigu biologinis vaistinis preparatas neįregistruotas ir neparduodamas nė vienoje Europos Sąjungos valstybėje, jo GESvid laikoma biologinio vaistinio preparato tiekėjo valstybėje deklaruojama kaina. Jeigu Europos Sąjungos valstybėje (arba vaistinio preparato tiekėjo valstybėje) parduodamo biologinio vaistinio preparato pakuotės dozuočių kiekis neatitinka Lietuvos Respublikai tiekiamo biologinio vaistinio preparato pakuotės dozuočių kiekio, šio biologinio vaistinio preparato pakuotės tiekėjo kaina, deklaruojama toje valstybėje, perskačiuojama pagal artimiausio dozuočių kiekio ir santykinai pigesnės pakuotės kainą. Naudojant EURIPID kainas biologinių vaistinių preparatų bazinei kainai apskaičiuoti vadovaujamosi Aprašo 4¹ ir 4² punktų nuostatomis.“

1.6. Pakeisti 18 punktą ir jį išdėstyti taip:

„18. Aprašo 17 punkte nurodytos vaistinių preparatų grupės bazinė kaina bei mažiausia ir didžiausia paciento priemoka už juos apskaičiuojamos vadovaujantis Aprašo 9 ir 10 ir 10¹ punktais.“

2. Nustatyti, kad:

2.1. Šis nutarimas taikomas rengiant 2020 metų II ketvirčio ir vėlesnius kompensuojamųjų vaistinių preparatų kainynus.

2.2. Rengiant 2020 metų I ketvirčio kompensuojamųjų vaistinių preparatų kainyno pakeitimus, taikomi iki šio nutarimo įsigaliojimo galioję reikalavimai.

3. Paveisti Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijai, atsižvelgiant į Privalomojo sveikatos draudimo fondo biudžeto lėšų, skirtų vaistiniams preparatams kompensuoti, pokyčius, kiekvienų metų, pradedant nuo 2020 m., paskutinį ketvirtį įvertinti Aprašo 5^l, 10^l ir 15^l punktų nuostatų tolesnio taikymo tikslingumą ir prireikus pateikti Lietuvos Respublikos Vyriausybei Aprašo pakeitimo projektą.

Ministras Pirmininkas

Sveikatos apsaugos ministras

Lietuvos Respublikos
Sveikatos apsaugos ministras

Aurelijus Veryga

2019-12-06

Teisės skyriaus
vedėja
Martyna Mickė

[Signature]
2019-12-05

Dokumentų valdymo ir
asmenų priėmimo skyriaus
vyriausioji specialistė

[Signature]
Rasa Sinkevičiūtė

2019-12-05