



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

2020-02-06 Nr. (1.1.3-25) 10-443

DĖL LIETUVOS RESPUBLIKOS VYRIAUSYBĖS NUTARIMO PROJEKTO

Sveikatos apsaugos ministerija parengė ir teikia Lietuvos Respublikos Vyriausybės nutarimo „Dėl Lietuvos Respublikos Vyriausybės 2005 m. rugšėjo 13 d. nutarimo Nr. 994 „Dėl Ambulatoriniam gydymui skiriamų vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių bazinių kainų ir paciento priemokų už juos apskaičiavimo tvarkos aprašo patvirtinimo“ pakeitimo“ projektą (toliau – Nutarimo projektas).

Nutarimo projektu sprendžiamos šios problemos:

- Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2002 m. kovo 8 d. įsakymu Nr. 112 patvirtintų Receptų rašymo ir vaistinių preparatų, medicinos priemonių (medicinos prietaisų) ir kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių išdavimo (pardavimo) vaistinėse gyventojams ir popierinių receptų saugojimo, išdavus (pardavus) vaistinius preparatus, medicinos priemones (medicinos prietaisus) ir kompensuojamąsias medicinos pagalbos priemones vaistinėje, taisyklių (redakcija, galiojanti nuo 2019 m. liepos 2 d.) (toliau – Taisyklės Nr. 112) 144¹ punkto dalies, kurioje nustatyta, kad „Apdraustajam ar jo atstovui pagal elektroninį receptą su žyma „Pirmas paskyrimas“, vadovaujantis Taisyklių 99 ir 101 punktais, turi būti išduotas (parduotas) pigiausias kompensuojamasis vaistinis preparatas, išskyrus atvejus, kai pacientas atsisako įsigyti pigiausią kompensuojamąjį vaistinį preparatą ir Taisyklių 144² punkte nustatyta tvarka įsigyja kitą vaistinį preparatą“ ir 144² punkto teisėtumo klausimas, atsižvelgiant į Lietuvos vyriausiojo administracinio teismo (toliau – LVAT) 2019 m. spalio 23 d. sprendimą administracinėje norminėje byloje (bylos Nr. eI-10-756/2019) (toliau – LVAT sprendimas);
- nepakankamas vaistinių preparatų gamintojų (tiekėjų) suinteresuotumas aktyviau konkuruoti tarpusavyje ir pateikti rinkai vaistinius preparatus mažesnėmis kainomis.

Nutarimo projektu siūlomos priemonės:

- Įgyvendinant LVAT sprendimą, siūloma Ambulatoriniam gydymui skiriamų vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių bazinių kainų ir paciento priemokų už juos apskaičiavimo tvarkos apraše nustatyti, kad jeigu dviejų ir daugiau tiekėjų vaistiniai preparatai, įrašyti į Kompensuojamųjų vaistinių preparatų kainyną, išrašomi elektroniniame recepte tik bendrinio pavadinimu (nepaisant stiprumo ir farmacinės formos) pirmą kartą arba pakartotinai po 12 mėnesių laikotarpio, kai baigėsi paciento gydymo laikotarpis prieš tai elektroniniame recepte išrašytu kompensuojamuoju vaistiniu preparatu, gali būti parduodamas (išduodamas) tik toks tos grupės vaistinis preparatas, už kurio to paties bendrinio pavadinimo, stiprumo ir tos pačios farmacinės formos vaistinio preparato dozuotę paciento priemoka, apskaičiuota pagal Aprašo 9 ir 10 punktus, Kompensuojamųjų vaistinių preparatų kainyne yra mažiausia, išskyrus atvejus, kai sveikatos apsaugos ministro patvirtinta tvarka nustatomas tokio vaistinio preparato tiekimo sutrikimas arba kai pacientui negali būti parduotas (išduotas) recepte nurodytas tokio vaistinio preparato dozuočių skaičius.

Nutarimo projekto parengimo nauda:

- įgyvendintas LVAT sprendimas ir užtikrintas nuostatų, susijusių su pigiausio vaistinio preparato kompensavimu apdraustiesiems, teisėtumas;

- užtikrintas racionalus Privalomojo sveikatos draudimo fondo (toliau – PSDF) biudžeto lėšų naudojimas. PSDF biudžeto lėšos, skatinant konkurenciją tarp generinių vaistinių preparatų gamintojų, kad jie konkuruotų vaisto kaina bei siektų tapti Kompensuojamųjų vaistinių preparatų kainyne įtrauktu to paties bendrinio pavadinimo, stiprumo ir tos pačios farmacinės formos vaistiniu preparatu su mažiausia paciento priemoka, leis kompensuoti daugiau naujų, pridėtinę terapinę naudą turinčių vaistinių preparatų.

Nutarimo projektas neprieštarauja Lietuvos Respublikos Vyriausybės programai.

Nutarimo projekto poveikis įvertintas numatomo teisinio reguliavimo poveikio vertinimo pažymoje.

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 paskelbtas Lietuvos Respublikos Seimo teisės aktų informacinėje sistemoje (TAIS) (Nr. 20-745).

Nutarimo projektas buvo pateiktas išvadoms gauti Lietuvos Respublikos ekonomikos ir inovacijų ministerijai ir Lietuvos Respublikos teisingumo ministerijai. Lietuvos Respublikos ekonomikos ir inovacijų ministerija pastabų dėl Nutarimo projekto neturėjo. Nesuderinti Lietuvos Respublikos teisingumo ministerijos ir Vaistų gamintojų asociacijos pasiūlymai ir pastabos bei argumentai dėl jų pateikiami Nutarimo projekto derinimo pažymoje.

Kadangi LVAT sprendimas bus skelbiamas Teisės aktų registre 2020 m. vasario 28 d. ir iki šios datos būtina sureguliuoti teisinius santykius, kuriuos reguliuojančios Taisyklėse Nr. 112 nuostatos LVAT sprendimu pripažintos prieštaraujančiomis aukštesnės galios teisės aktams ir nuo nurodytos datos šios nuostatos negalės būti taikomos, prašome svarstyti Nutarimo projektą skubos tvarka.

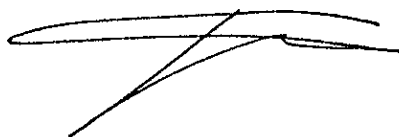
Nutarimo projektą parengė Sveikatos apsaugos ministerijos Farmacijos politikos skyriaus patarėja Miglė Domeikienė tel. (8 5) 266 8755), Teisės skyriaus patarėjas Kazys Rušinskas (tel. (8 5) 260 4898).

PRIDEDAMA:

1. Nutarimo projektas, 1 lapas.
2. Nutarimo projekto lyginamasis variantas, 1 lapas.
3. Nutarimo projekto numatomo teisinio reguliavimo poveikio vertinimo pažyma, 4 lapai.
4. Nutarimo projekto antikorupcinio vertinimo pažyma, 5 lapai.
5. Nutarimo projekto derinimo pažyma, 3 lapai.
6. Suinteresuotų institucijų raštų kopijos, 7 lapai.

Sveikatos apsaugos ministras

Aurelijus Veryga



Miglė Domeikienė, tel. (8 5) 264 8755, el. p. migle.domeikiene@sam.lt

