

Nr. EPI – 9

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijai
El.p.: ministerija@sam.lt

Sveikatos reikalų komiteto pirmininkui Antanui Matului
El.p.: antanas.matulas@lrs.lt

Lietuvos Respublikos Vyriausybei
El.p.: LRVkanceliarija@lr.lt

DĖL DERINAMO PROJEKTO NR. 21-27743

2021-08-02, Vilnius

Lietuvos epilepsija sergančiųjų sąjunga „EpiĖ“ (toliau – **LESS „EpiĖ“**) susipažino su paskelbtu derinti Ambulatoriniam gydymui skiriamų vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių bazinių kainų ir paciento priemokų už juos apskaičiavimo tvarkos aprašo, patvirtinto LR 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**) pakeitimo projektu Nr. 21-27743 (toliau – **Projektas**) ir teikia savo siūlymus šiuo metu keičiamam Projektui.

LESS „EpiĖ“ pripažįsta, kad Projektu siekiama pagerinti pacientų, sergančių epilepsija ir kitomis gretutinėmis ligomis situaciją. Tačiau turi realių ir pagrįstų nuogastavimų, kad šiais pakeitimais epilepsija sergantiems pacientams situacija nebus pagerinta iš esmės. Primename, kad Lietuvoje aktyvia epilepsijos forma serga per 20 000 pacientų. Tikrasis skaičius didesnis, nes dalis žmonių dėl neigiamo visuomenės požiūrio, patyčių, baimės prarasti darbą ir kitų priežasčių slepia ligą.

LESS „EpiĖ“ ne kartą kreipėsi į LR sveikatos apsaugos ministeriją, Valstybinę ligonių kasą, Valstybinę vaistų kontrolės tarnybą dėl riboto vaistų, jų dozių ir formų pasirinkimo, senai pasaulyje registruotų, tačiau Lietuvoje nekompensuojamų vaistų, ypač svarbių šia liga sergantiems, prieinamumo. Tačiau sulaukdavo atsakymo, kad vaistų neregistruoja ir (arba) į Lietuvą netiekia vaistų gamintojai. Susisiekę su vaistų gamintojų atstovais išgirdome, kad registruoti Lietuvoje senai pasaulyje registruotus, kai kuriuos net į Pasaulio sveikatos organizacijos būtinųjų vaistų sąrašą įrašytus vaistus, taip pat patekti į kompensuojamųjų vaistų kainynus trukdo griežti ir ribojantys LR sveikatos apsaugos ministerijos ir LR Vyriausybės reikalavimai.

Taigi, įvertinus derinamą Projektą ir kompensuojamųjų vaistų kainynų tvarką, supratome, kad pereinant prie pusmetinių kainynų, būtina užtikrinti, kad epilepsija ir kitomis gretutinėmis lėtinėmis ligomis sergantys pacientai nuolatos turėtų platų vaistų pasirinkimą.

Tuo tikslu prašome LR sveikatos apsaugos ministerijos ir LR Vyriausybės papildyti keičiamą Projektą pakeitimais, kurie leistų papildyti kainyną jo galiojimo metu, kad pacientai turėtų jų ligoms gydyti pakankamą pasirinkimą, pritaikytą individualizuotam gydymui.

Pagarbiai,

Lietuvos epilepsija sergančiųjų sąjunga EPILĖ
Donata Balčikonienė