

Originalas siunčiamas tik el. paštu
2023-05-22 Nr. 23/09

LR Seimui

El. p. priim@lrs.lt

LR Vyriausybei

El. p. LRVKanceliarija@lr.lt

LR Sveikatos apsaugos ministerijai

LR SAM Farmacijos politikos departamentui

El. p. ministerija@sam.lt

Valstybinei ligonių kasai prie LR sveikatos apsaugos ministerijos

El. p. vlk@vlk.lt

DĖL PROJEKTO NR. 23-7666

Vaistų gamintojų asociacija (toliau – Asociacija arba VGA) teisės aktų nustatyta tvarka susipažinusi su derinamu Lietuvos Respublikos Vyriausybės nutarimo „Dėl Lietuvos Respublikos Vyriausybės 2005 m. rugsėjo 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 projektu Nr. 23-7666 (toliau – Projektas), teikia šias pastabas.

Asociacijos nuomone:

- (1) Projektu papildomo 20.6. papunkčio (konkurencinių procedūrų būdas) arba jau galiojančio 20.2. papunkčio (konkurso būdu vykdomų pirkimų) taikymas dviejų ir daugiau tiekėjų grupėms priskirtų vaistinių preparatų bazinėms kainoms apskaičiuoti iš EURIPID duomenų bazėje nurodytų valstybių be Švedijos ir Danijos, turi būti eliminuoti ir Nyderlandai, kurioje pagal LR sveikatos apsaugos ministerijos nurodytą validžiu šaltinį (<https://apps.who.int/iris/handle/10665/342220>), kainos nustatomos vykdomų konkurencinių ar konkurso procedūrų būdu. Citata iš šaltinio:

Further, any new medicine which cannot be clustered is not reimbursed, unless there is an additional clinical benefit compared to standard therapy and it is also cost-effective. When multiple generics are available, a health insurer has the opportunity to select only one specific medicine per active substance for reimbursement – the so-called “preference policy”. Medicines other than the preferred product will not be reimbursed at all, except in some cases when the prescriber specifies “medical need” on the prescription. This procedure is not regulated at a central level: it is the responsibility of the health insurance funds. Furthermore, all citizens aged 18 years and over are required to pay the first

- (2) Siūlome papildyti 20 punktą 20.2 papunkčiu atitinkamai pernumeruojant sekančius:

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

20.2. jei vaistinis preparatas nėra tiekiamas į Lietuvos rinką;

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

20.3.4. jei vaistinio preparato toje Europos Sąjungos valstybėje kaina yra daugiau kaip 15 proc. mažesnė negu antra mažiausia kaina Europos Sąjungos valstybėse;

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

20.5.6. jei EURIPID nurodoma vaistinio preparato kaina pateikta anksčiau nei prieš 12 mėnesių nuo Aprašo 19 punkte nurodyto termino, kai imami EURIPID duomenys;

20.6.7. jei EURIPID nurodoma ne deklaruojama ar didmeninė, o toje Europos Sąjungos vykdomų konkurencinių procedūrų metu nustatyta vaistinio preparato kaina.“

- (2) Visiems rinkos dalyviams, teikusiems paraiškas, turi būti sudaromos skaidrios ir vienodos sąlygos iš naujo tikslinti paraiškas.
- (3) Visiems rinkos dalyviams turi būti numatytas šio tikslinimo aiškus procesas bei terminai prieš tai www.vlk.lt paskelbiant kompensuojamųjų vaistinių preparatų kainyno projektą.
- (4) Atsižvelgus į (a) ypač trumpus terminus, per kuriuos neįmanoma užtikrinti skaidraus ir lygiateisiško visiems rinkos dalyviams paraiškų tikslinimo proceso įgyvendinimo ir LR sveikatos apsaugos ministrui pasirašyti ir paskelbti visuomenei iki 2023 m. birželio 1 d. 2023 m. II pusmečio kompensuojamųjų vaistų kainyno; (b) nuo 2023 m. rugpjūčio 1 d. prasidėsiantį paraiškų teikimą 2024 m. I pusmečio kainynui, kurį LR sveikatos apsaugos ministras turi pasirašyti ir paskelbti visuomenei ne vėliau nei iki 2023 m. gruodžio 1 d., **pakartotinai prašome pratęsti 2023 m. I pusmečio kompensuojamųjų vaistų kainyno galiojimą iki 2023 m. gruodžio 31 d.**

Pagarbiai

 Direktorė Rasa Bričkienė