

**LIETUVOS RESPUBLIKOS VYRIAUSYBĖS NUTARIMO „DĖL LIETUVOS RESPUBLIKOS VYRIAUSYBĖS 2020 M. BIRŽELIO 17 D. NUTARIMO NR. 647 „DĖL PACIENTO PRIEMOKOS UŽ KOMPENSUOJAMUOSIUS VAISTINIUS PREPARATUS IR MEDICINOS PAGALBOS PRIEMONES PADENGIMO TVARKOS APRAŠO PATVIRTINIMO PAKEITIMO“ PROJEKTO“ DERINIMO PAŽYMA**

Institucija, pateikusi pastabas ir pasiūlymus	Eil. Nr.	Pastabos ir pasiūlymai	Žyma apie neatsižvelgtas pastabas ir pasiūlymus
Lietuvos vaistinių asociacija		1. Projekto 8.1 punktas numato, kad pacientui pateikus kompensuojamą popierinį receptą, vaistinėje turi būti patikrinama, ar asmuo turi teisę į priemokos padengimą. Vaistinėje, šiuo metu yra tikrinamas asmens draustumas ir teisė gauti priemokos padengimą mažas pajamas gaunantiems bei 75 m. ir vyresniems asmenims, tačiau vaistinės pastebi, kad ši sistema pateikia klaidingą informaciją arba visai užstringa ir neveikia. Todėl numatant popierinių receptų tikrinimo sąlygą taikyti vaistinėje visiems asmenims, ši patikros sistema turi veikti nepriekaištingai, o jeigu nėra įmanoma to užtikrinti, tuomet atsisakyti arba atidėti popierinių receptų tikrinimą iki tol, kol minėta sistema veiks be klaidų.	<b>Neatsižvelgta.</b> Aprašo 25 punktas numato, kad esant ESPBI IS veiklos sutrikimų Sveikatos draudimo įstatymo 10 straipsnio 6 ir 7 dalyse nurodytas sąlygas atitinkančiam apdraustajam, išskyrus 75 metų ar vyresnius apdraustuosius, kompensuojamieji vaistiniai preparatai ir kompensuojamosios medicinos pagalbos priemonės, išrašyti popieriniame recepte, išduodami apdraustajam sumokant paciento priemoką ir ją vėliau susigrąžinant pateikus prašymą teritorinei ligonių kasai. Aprašo projekte nėra numatyta popierinių receptų tikrinimo sąlyga visiems asmenims. Pažymėtina, kad šiuo metu popieriniai receptai sudaro tik 0,065 proc. nuo visų – 10,4 mln. e. receptų.
Lygiagretaus vaistų importo asociacija		Atsižvelgiant į Projektu norimą patvirtinti reguliavimą, kuris susijęs su SDĮ 10 str. 6 ir 7 dalių įgyvendinimu, siekiant užtikrinti realų vaistų su mažiausia priemoka prieinamumą ir Priemokų krepšelio, kuris mažintų pacientų patiriamas išlaidas vaistams, efektyvų veikimą, LVIA siūlo papildyti Projektu tvirtinamą Aprašą nauju 29 punktu, jį išdėstant taip: „29. Vaistinės, sudariusios su teritorinėmis ligonių kasomis sutartis dėl kompensuojamųjų vaistų išdavimo apdraustiesiems privalomuoju sveikatos	<b>Neatsižvelgta.</b> Pateiktas siūlymas nėra šio Nutarimo projekto reguliavimo dalykas. Nutarimo projektu siekiama įgyvendinti 2023 m. liepos 1 d. įsigaliosiančias Lietuvos Respublikos sveikatos draudimo įstatymo Nr. I-1343 10 straipsnio 7 dalies nuostatas dėl mažiausių paciento priemokų padengimo, kai apdraustojo sumokėtų paciento priemokų už vaistinius preparatus su mažiausia priemoka suma einamaisiais metais viršija įstatyme nustatytą (t. y. tris vidutines metines priemokas už kompensuojamuosius vaistinius preparatus) sumą, tenkančią vienam asmeniui. Kita vertus, pateiktas siūlymas vaistinėms sukeltų papildomą

		<p>draudimu, privalo turėti pakankamą kiekį vaistinių preparatų pakuočių vaistinės darbo laiku tinkamų parduoti pacientui, už kurių to paties bendrinio pavadinimo, stiprumo ir tos pačios farmacinės formos vaistinių preparatų dozuotę Kompensuojamųjų vaistinių preparatų kainyno grupėje bazinei kainai apskaičiuoti nustatyta paciento priemoka yra mažiausia. Ši prievolė netaikoma kompensuojamiesiems vaistams, kurių vaistinė praėjusį ketvirtį neišdavė (nepardavė) arba išdavė (pardavė) išrašytą jų kiekį tik pagal vieną kompensuojamųjų vaistų receptą, arba kurių kaina yra didesnė nei 50 eurų už vaistinio preparato pakuotę.“</p>	<p>finansinę ir administracinę naštą, nes vaistinės kiekvieno mėnesio pirmomis dienomis turėtų įsivertinti visus kompensuojamųjų vaistinių preparatų pardavimus per praėjusį ketvirtį, ir jeigu pardavė nors vieną kompensuojamojo vaistinio preparato pakuotę, nepriklausomai nuo jos kainos, iki mėnesio 5 d. turėtų įsigyti minėtą vaistinį preparatą.</p> <p>Šiuo metu 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, taisyklėse, patvirtintose Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2002 m. kovo 8 d. įsakymu Nr. 112, jau yra įtvirtinta prievolė vaistinei turėti kompensuojamuosius vaistinius preparatus, esančius Valstybinės ligonių kasos direktoriaus patvirtintame Vaistinėje būtinų turėti kompensuojamųjų vaistų sąraše, sudarytame pagal Valstybinės ligonių kasos direktoriaus kriterijus (pvz., turi būti pasirenkamas tokio stiprumo to paties bendrinio pavadinimo vaistų grupės vaistas, kurio receptų, pagal kuriuos šis vaistas buvo išduotas per du metų ketvirčius (iki einamojo metų ketvirčio), skaičius sudaro didžiausią dalį bendro receptų, pagal kuriuos tuo pačiu laikotarpiu buvo išduota šios grupės vaistų, skaičiaus; vaistas, kurio vienam sutartinės veikliosios medžiagos kiekiui tenkanti priemoka yra mažiausia, palyginti su kitais tos pačios vaistų grupės ir to paties stiprumo vaistais; vaistas, kurio bazinė kaina ne didesnė nei 150 eurų ir pan.). Šiuo metu minėtame sąraše yra 213 kompensuojamųjų vaistinių preparatų su mažiausia priemoka.</p> <p>Manytina, kad esamas teisinis reguliavimas pakankamas ir užtikrina dažniausiai skiriamų ir vartojamų</p>
--	--	---	---

			kompensojamųjų vaistinių preparatų su mažiausia priemoka prieinamumą.
		<p>Susipažino su Valstybinės ligonių kasos prie Sveikatos apsaugos ministerijos (toliau – VLK) 2023-02-10 TAIS pateiktomis pastabomis Projektui jos vertintinos itin kritiškai, nes šios institucijos siūlymas yra visiškai nesuderinamas su Farmacijos įstatymo X-709 2, 8, 57 ir 59 straipsnių pakeitimo įstatyme Nr. XIV-1639 patvirtintais kompensojamųjų vaistinių preparatų kainodaros kriterijais, kaip ir Ministerijos 2023 m. vasario 15 d. registruotu Vyriausybės nutarimo projektu (reg. TAIS Nr. 23-227), kuriuo siekiama patvirtinti kompensojamųjų vaistinių preparatų grupavimo ir bazinių kainų apskaičiavimo tvarką.</p> <p>Laikytina, kad VLK pasiūlymai neatitinka skaidrumo reikalavimų, nes siūlomos formuluotės sudarytų sąlygas Kainyne patvirtintoms kainoms skirtis nuo faktinių vaistinių preparatų kainų vaistinėse. Kompensojamųjų vaistinių preparatų kainodaros principai privalo užtikrinti skaidrią ir efektyvią vaistinių preparatų tiekėjų konkurenciją pastariesiems teikiant paraiškas dėl jų siūlomų vaistų įtraukimo į Kainyną, todėl VLK minimos aplinkybės dėl Kainyno neatitinkančių mažesnių kainų, neva dėl vaisto pardavimo metu galimų pritaikyti laikinųjų nuolaidų vaisto galutinei pardavimo kainai, privalo būti papildomai įvertintos antikorupciniu požiūriu, nes tokios situacijos prieštarautų Farmacijos bei Konkurencijos įstatymų nuostatoms.</p>	<p><b>Neatsižvelgta.</b></p> <p>Pažymėtina, kad vadovaujantis Lietuvos Respublikos farmacijos įstatymo 57 straipsnio 8 dalies 3 punkto b papunkčiu ir 12 dalies 2 punkto a papunkčiu, sveikatos apsaugos ministrui suteikti įgaliojimai nustatyti tvarką, kuria vadovaudamasis tiekėjas gali taikyti Lietuvai taikomai vaistinio preparato ar medicinos pagalbos priemonės (toliau – MPP) kainai nuolaidas, kad pacientų priemokos atitiktų teisės aktų nustatytus reikalavimus. Todėl VLK siūlymas ir pagal jį patikslintos Tvarkos aprašo 18.1–18.3 papunkčių nuostatos negali būti vertinamos kaip prieštaraujančios įstatymų nuostatoms ar (ir) neatitinkančios skaidrumo reikalavimų. Priešingai, šis patikslinimas suteiks daugiau teisinio aiškumo tais atvejais, kai Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2010 m. rugpjūčio 13 d. įsakymo Nr. V-724 „Dėl Nuolaidos Lietuvai taikomai kompensojamojo vaistinio preparato ar kompensojamosios medicinos pagalbos priemonės kainai apskaičiavimo ir taikymo tvarkos aprašo patvirtinimo“ nustatyta tvarka būtų pritaikyta nuolaida vaistinio preparato arba MPP galutinei pardavimo kainai ir dėl to sumažėtų faktinė vaistinio preparato arba MPP kaina ir atitinkamai apskaičiuota mažesnė paciento priemoka, negu nurodyta kainyne, kuri būtų padengiama valstybės biudžeto lėšomis.</p> <p>Taip pat atkreiptinas dėmesys, kad nuolaidas Lietuvai taikomai kompensojamojo vaistinio preparato ar kompensojamosios medicinos pagalbos priemonės kainai iš esmės gali taikyti vieno tiekėjo (nekonkurencinėms) grupėms priklausančių vaistinių preparatų ir MPP tiekėjai, todėl teigti, kad įtraukus šį patikslinimą nebus užtikrinta veiksminga tiekėjų konkurencija, taip pat nėra pagrindo.</p>