

LIETUVOS RESPUBLIKOS VYRIAUSYBĖS KANCELIARIJA  
SOCIALINĖS POLITIKOS GRUPĖ

PAŽYMA

DĖL VYRIAUSYBĖS 2020 M. BIRŽELIO 17 D. NUTARIMO NR. 648 „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 NUTARIMO PATVIRTINIMO“ PAKEITIMO“  
PAKEITIMO (TAP-21-2(3); TAIS NR. 20-17549(4))

Nr.  
Vilnius

**Projekto rengėjas:** Sveikatos apsaugos ministerija.

**Projekto tikslas:** nukelti reikalavimų taikymą apskaičiuojant paciento *priemoką už vieno tiekėjo sudėtinius vaistus* iki 2021 m. IV ketvirčio (vietoje I ketvirčio).

**Dabartinė situacija:** Iki naujos tvarkos, kurios įsigaliojimą siūloma atidėti, galiojo nuostata, kad paciento priemoka už sudėtinį vaistą negali viršyti didžiausių priemokų sumos (didžiausia priemoka nuo 2020 m. spalio 1 d. sudaro 4,71 euro). Pvz., jei sudėtinį vaistą sudaro dvi veikliosios medžiagos, tokio vaisto maksimali priemoka būtų 9,42 euro. Pagal pakeistą tvarką tokio sudėtinio vaisto priemoka negali viršyti priemokų už jo sudedamąsias dalis sumos. Pvz., jeigu priemoka už vieną sudedamąją dalį yra 1,5 euro, už kitą – 2 eurai, tai priemoka už tokį vaistą negali viršyti 3,5 euro. Atsižvelgiant į tai, kad tokio griežto reikalavimo didžioji dauguma tiekėjų gali negalėti įvykdyti, kyla grėsmė, kad į Kompensuojamųjų vaistų kainyną nebūtų įrašyti sudėtiniai vaistai ir tokiu būdu galėtų nukentėti gydymo tęstinumas pacientams. Lietuvoje tokius vaistus vartoja apie 200 tūkst. asmenų (dažniausiai skiriami kardiologiniams pacientams).

**Projekto esmė:** siūloma reikalavimo apskaičiuojant paciento priemokas už vieno tiekėjo sudėtinius vaistus įsigaliojimą atidėti iki 2021 m. IV ketvirčio (buvo I ketvirtis) bei nustatyti, kad rengiant 2020 m. IV ketvirčio ir 2021 m. I, II ir III ketvirčių kompensuojamųjų vaistinių preparatų kainynus taikomi galioję reikalavimai.

**Derinimas:** Nutarimo projektas patikslintas atsižvelgiant į Teisingumo ministerijos pastabas. Inovatyvios farmacijos pramonės asociacija ir Vaistų gamintojų asociacija iš esmės pritaria projektui. Projektas patikslintas atsižvelgiant į Vyriausybės kanceliarijos Teisės grupės pastabas (terminą nukelti iki IV ketv.)

**Atitiktis Vyriausybės programai:** tiesiogiai Vyriausybės programos nuostatų neįgyvendina.

**Dalykinio vertinimo išvada:** Siūlome pakartotinai apsvarstyti tarpinstituciniame pasitarime ir Vyriausybės posėdžio B dalyje.

Patarėja

Aurelija Urbonienė