

Originalas siunčiamas tik el. paštu  
2020-12-18 Nr. 20/25

LR Ministrėi Pirmininkei  
p. Ingridai Šimonytei  
ingrida.simonyte@lrs.lt

LR Vyriausybei  
LRV kanceliarija@lrv.lt

LR Sveikatos apsaugos ministrui  
p. Arūnui Dulkiui  
ministerija@sam.lt

Kopija:

LR Seimo sveikatos reikalų komitetui  
sveikrkt@lrs.lt

## DĖL PROJEKTO NR. 20-17549

Vaistų gamintojų asociacija (toliau – **Asociacija** arba **VGA**) derinimo su visuomene terminais susipažino su projektu Nr. 20-17549 „Dėl Lietuvos Respublikos 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“ (toliau – **Aprašas**) pakeitimo“ (toliau – **Projektas**) ([http://www.lrs.lt/pls/proj/dokpaieska.showdoc\\_l?p\\_id=1517611](http://www.lrs.lt/pls/proj/dokpaieska.showdoc_l?p_id=1517611)) ir teikia šias pastabas.

Iš esmės palaikome LR Sveikatos apsaugos ministerijos ir LR Vyriausybės siekius peržiūrėti ir koreguoti rinkos ekonomikos sąlygoms nepritaikytą ir išbalansuotą kompensuojamųjų vaistinių preparatų kainodarą, pagal kurią dalis vaistinių preparatų tapo neprieinami Lietuvos pacientams. Asociacija tuo tikslu prašytų sukurti tarpinstitucinę darbo grupę šiems klausimams spręsti.

Atsižvelgdami į **Projektą**, siūlytume grąžinti vieno gamintojo sudėtinių vaistinių preparatų kainodarą į galiojusią iki 2020 m. birželio 17 d. LR Vyriausybės nutarimo Nr. 648 priėmimo, kuri iki šios dienos taip ir nėra pradėta taikyti, bet jau yra priimta, **Aprašo** 8 punktą formuluojant taip:

„8. Vieno tiekėjo sudėtinio vaistinio preparato bazinė kaina be didmeninio ir mažmeninio antkainių bei PVM negali viršyti jų sudarančių veikliųjų medžiagų bazinių kainų ( $B = V_{min} \times N$ ) sumos. Aprašo 6 punkte nustatytais atvejais pasikeitus sudėtinį vaistinį preparatą sudarančių veikliųjų medžiagų bazinei kainai, sudėtinio vaistinio preparato bazinė kaina neperskaičiuojama. Didžiausia paciento priemoka už sudėtinį vaistinį preparatą, apskaičiuota vadovaujantis Aprašo 5 punktu, negali viršyti 20 proc. praėjusių metų vidutinių recepto kompensuojamųjų kainų (L) sumos.

Jei sudėtinio vaistinio preparato bazinė kaina ir didžiausia paciento priemoka už jį neatitinka šio punkto pirmojoje pastraipoje nustatyto reikalavimo, sudėtinis vaistinis preparatas į Kompensuojamųjų vaistinių preparatų kainyną ar jo pakeitimus neįrašomas.“

2020 m. IV ketv. Kompensuojamųjų vaistinių preparatų kainyno galiojimo pratęsimas iki 2021 m. kovo 31 d. kai kuriems gamintojams buvo neparankus dėl į 2021 m. I ketv. Kompensuojamųjų vaistinių preparatų kainyną nepatekusių vaistų.

Atkreipiame dėmesį, kad į 2021 m. II ketv. Kompensuojamųjų vaistinių preparatų kainyną gamintojai pagal šiuo metu galiojančią tvarką privalo pateikti kainas iki 2021 m. sausio 10 d. Dėl tos priežasties labai svarbu skubiai priimti sprendimus, kuriais būtų užtikrintas vaistų kainodaros reikalavimų taikymo tęstinumas, nepertraukiamas platesnis kompensuojamųjų vaistinių preparatų prieinamumas pacientams ir racionalus Privalomojo sveikatos draudimo fondo biudžeto lėšų panaudojimas.

Nuoširdžiai

 Direktorė Rasa Bričkienė

*Vaistų gamintojų asociacija (VGA) įkurta 1998 m. Ji vienija 21 narę. 20 Lietuvoje veikiančių farmacijos kompanijų, atstovaujančių generinių, biopanašių, pridėtinę vertę kuriančių ir inovatyvių vaistų gamintojų, rinkodaros teisių turėtojų ir vaistų registruotojų, kurių bendras receptinių vaistų portfelis sudaro beveik 90 proc. visų terapinių sričių, o tai reikšmingai prisideda prie bendros sveikatos apsaugos sistemos tvarumo. Dvi asociacijos narės turi Lietuvoje veikiančias gamyklas. Viena narė – teisiinių paslaugų kontora.*

2019 m. sausio 1 d. asociacija tapo Europos generinių, biopanašių ir pridėtinę vertę kuriančių vaistų asociacijos [Medicines for Europe](#) nare.