

ORIGINALAS NEBUS SIUNČIAMAS

Lietuvos Respublikos Vyriausybei

2020 m. Gruodžio 18 d.

Lietuvos Respublikos Sveikatos apsaugos ministrui
p. Arūnui Dulkiui

Nr.20201218/1

Vilnius

DĖL TEISĖS AKTO PROJEKTO 20-17549

Inovatyvios farmacijos pramonės asociacija (IFPA), susipažinusi su pateiktu Lietuvos Respublikos Vyriausybės nutarimo projektu 20-17549, pritaria, kad 1.2 papunkčio, reglamentuojančio vieno gamintojo sudėtinių vaistų bazinės kainos ir priemokos apskaičiavimą, įsigaliojimas būtų nukeltas iki 2021 III ketvirčio.

Taip pat pritariame lydraštyje išsakytiems argumentams, kad vieno tiekėjo sudėtinių vaistinių preparatų kainodara turi būti patikslinta.

Siūlome apsvarstyti ir palikti šiuo metu galiojančią vieno gamintojo sudėtinių vaistinių preparatų kainodarą, t.y. taikyti reikalavimą, kad priemoka už vieno gamintojo sudėtinį vaistinį preparatą negali viršyti 20% praėjusių metų vidutinės receptų kompensuojamų kainų sumos (šiuo metu tai sudaro 4,71 Eur). Tokia tvarka yra taikoma dabar ir bus taikoma iki 2021m. III ketvirčio.

Norime atkreipti Jūsų dėmesį, kad šį reikalavimą buvo bandyta pakeisti 2020 m. birželio 17 dieną, ko pasekoje vaistų gamintojai negalėjo pateikti reikalaujamų kainų. Palikus ir toliau galioti esamą maksimalios priemokos reikalavimą, vieno gamintojo sudėtinių vaistų bazinės kainos nesikeis (t.y. PSDF išlaidos nedidės), pacientų priemokos nedidės ir neliks apribojimų, esant poreikiui, skirti vieno gamintojo sudėtinius vaistus.

Tikimės, mūsų komentarai ir siūlymai Jums bus naudingi bei į juos bus atsižvelgta.

IFPA direktorė



Agnė Gaižauskienė