

LIETUVOS RESPUBLIKOS VYRIAUSYBĖ

NUTARIMAS

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“ PAKAITIMO

Nr.
Vilnius

Lietuvos Respublikos Vyriausybė n u t a r i a:

1. Pakeisti Ambulatoriniam gydymui skiriamų vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių bazinių kainų ir paciento priemokų už juos apskaičiavimo tvarkos aprašą, patvirtintą Lietuvos Respublikos Vyriausybės 2005 m. rugsėjo 13 d. nutarimu Nr. 994 „Dėl Ambulatoriniam gydymui skiriamų vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių bazinių kainų ir paciento priemokų už juos apskaičiavimo tvarkos aprašo patvirtinimo“ (toliau – Aprašas):

1.1. Pakeisti 8 punktą ir jį išdėstyti taip:

„8. Vieno tiekėjo sudėtinio vaistinio preparato bazinė kaina be didmeninio ir mažmeninio antkainių bei PVM negali viršyti jį sudarančių veikliųjų medžiagų bazinių kainų ($B = V_{min} \times N$) sumos, o didžiausia paciento priemoka už jį, apskaičiuota vadovaujantis Aprašo 10 punktu, negali viršyti didžiausių paciento priemokų už jas 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), nustatytų Aprašo 5.4 papunktyje, 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.“

1.2. Pakeisti 11 punkto ketvirtąją pastraipą ir ją išdėstyti taip:

„Dviejų ir daugiau tiekėjų mažo terapinio indekso vaistiniai preparatai įrašomi į Kompensuojamųjų vaistinių preparatų kainyną nepriklausomai nuo to, ar pagal Aprašo 9.5 papunktį apskaičiuota mažiausia paciento priemoka už konkretaus NPAKID vaistinį preparatą yra didesnė negu pagal Aprašo 10 punktą apskaičiuota didžiausia paciento priemoka. **Tokių vaistinių preparatų bazinė kaina perskaičiuojama kaip vardinių vaistinių preparatų, jei tiekėjas turi sudarytą gydymo prienamumo gerinimo ir rizikos pasidalijimo sutartį, atitinkančią sveikatos apsaugos ministro nustatytus gydymo prienamumo gerinimo ir rizikos pasidalijimo sutarčių sudarymo reikalavimus, kuria prisiima išipareigojimus nedidinti Privalomojo sveikatos draudimo fondo biudžeto išlaidų.**“

1.3. Pripažinti netekusiu galios 11¹ punktą:

„11⁺. Jeigu dviejų ir daugiau tiekėjų vaistiniai preparatai, įrašyti į Kompensuojamųjų vaistinių preparatų kainyną, išrašomi elektroniniame recepte tik bendrinio pavadinimu (nepaisant stiprumo ir farmacinės formos) pirmą kartą arba pakartotinai po 12 mėnesių laikotarpio, kai baigėsi paciento gydymo laikotarpis prieš tai elektroniniame recepte išrašytu

~~kompensuojamųjų vaistinių preparatų, gali būti parduodamas (išduodamas) tik toks tos grupės vaistinis preparatas, už kurio to paties bendrinio pavadinimo, stiprumo ir tos pačios farmacinės formos vaistinio preparato dozuotą paciento priemonę, apskaičiuota pagal Aprašo 9 ir 10 punktus, Kompensuojamųjų vaistinių preparatų kainyne yra mažiausia, išskyrus atvejus, kai sveikatos apsaugos ministro patvirtinta tvarka nustatomas tokio vaistinio preparato tiekimo sutrikimas arba kai pacientui negali būti parduotas (išduotas) recepte nurodytas tokio vaistinio preparato dozuočių skaičius.“~~

2. Nustatyti, kad:

2.1. Šis nutarimas, išskyrus 1.3 papunktį, taikomas rengiant 2022 metų I pusmečio ir vėlesnius kompensuojamųjų vaistinių preparatų kainynus ir jų pakeitimus.

2.2. Rengiant Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2021 m. birželio 11 d. įsakymo Nr. V-1385 „Dėl 2021 m. kompensuojamųjų vaistinių preparatų kainyno patvirtinimo“ pakeitimus, taikomi iki šio nutarimo įsigaliojimo galioję reikalavimai.

2.3. Šio nutarimo 1.3 papunktis įsigalioja 2022 m. sausio 1 d.

Ministras Pirmininkas

Sveikatos apsaugos ministras