



Originalas nebus siunčiamas

LIETUVOS RESPUBLIKOS SVEIKATOS APSAUGOS MINISTERIJA

Biudžetinė įstaiga, Vilniaus g. 33, LT-01506 Vilnius, tel. (8 5) 266 1400,
faks. (8 5) 266 1402, el. p. ministerija@sam.lt, <http://www.sam.lt>.
Duomenys kaupiami ir saugomi Juridinių asmenų registre, kodas 188603472

Adresatams pagal sąrašą

2018-01-09 Nr. (1.1.9 - 25) 10-198

DĖL ĮSAKYO PROJEKTO DERINIMO

Sveikatos apsaugos ministerija teikia derinti Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro įsakymo „Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2002 m. kovo 8 d. įsakymo Nr. 112 „Dėl 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, taisyklių patvirtinimo“ pakeitimo“ projektą (toliau – Įsakymo projektas).

PRIDEDAMA:

1. Įsakymo projektas, 2 lapai, 1 egz.
2. Įsakymo projekto aiškinamasis raštas, 3 lapai, 1 egz.
3. Įsakymo projekto lyginamasis variantas, 3 lapai, 1 egz.
4. Antikorupcinio vertinimo pažyma, 5 lapai, 1 egz.

Sveikatos apsaugos viceministrė

Kristina Garuolienė

Adresatų sąrašas:

Jaunųjų gydytojų asociacijai

Lietuvos bendrosios praktikos gydytojų draugijai

Lietuvos šeimos gydytojų kolegijai

Lietuvos gydytojų sąjungai

Lietuvos pacientų organizacijų atstovų tarybai

Lietuvos Respublikos konkurencijos taryba

Lietuvos pacientų forumui

Nacionalinei vaistų prekybos asociacijai

Savarankiškų vaistinių asociacijai

Vaistinių asociacijai

Valstybinei ligonių kasai prie Lietuvos
Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos

Valstybinei vaistų kontrolės tarnybai prie Lietuvos
Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos

LIETUVOS RESPUBLIKOS SVEIKATOS APSAUGOS MINISTRAS

ĮSAKYMAS

**DĖL LIETUVOS RESPUBLIKOS SVEIKATOS APSAUGOS MINISTRO
2002 M. KOVO 8 D. ĮSAKYMO NR. 112 „DĖL 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, TAISYKLIŲ PATVIRTINIMO“ PAKĖITIMO**

2018 m.

d. Nr.

Vilnius

1. P a k e i ĉ i u 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, taisykles, patvirtintas Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2002 m. kovo 8 d. įsakymu Nr. 112 „Dėl 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, taisyklių patvirtinimo“:

1.1. Papildau 3.7¹ papunkčiu:

„3.7¹. **Pigiausias kompensuojamasis vaistinis preparatas** – tai konkretaus pavadinimo, stiprumo ir farmacinės formos kompensuojamasis vaistinis preparatas, už kurio dozuotę, atsižvelgiant į recepte nurodytą vaistinio preparato bendrinį pavadinimą, stiprumą ir farmacinę formą, pacientas primokėtų mažiausiai.“

1.2. Papildau 3.10¹ papunkčiu:

„3.10¹. **Vaistinio preparato dozuotė** – vaistinio preparato vienetas (tabletė, kapsulė, ampulė ir kt.), turintis tam tikrą veikiosios medžiagos kiekį.“

1.3. Pakeičiu 12 punktą ir jį išdėstau taip:

„12. Prieš išrašydamas receptą vaistiniams preparatams ar kompensuojamajai MPP, pagal įrašus apdraustojo kompensuojamųjų vaistų pase ir (ar) paciento medicinos dokumentuose sveikatos priežiūros specialistas privalo patikrinti, kokių vaistinių preparatų ar kompensuojamųjų MPP anksčiau buvo išrašyta ir, jei yra galimybė patikrinti, kokių buvo išduota. Tam tikro bendrinio pavadinimo, stiprumo ir farmacinės formos kompensuojamąjį vaistinį preparatą išrašant gydymui pirmą kartą ar po pertraukos pakartotinai, būtina tai pažymėti recepte, nurodant žymą „Pirmas paskyrimas“, išskyrus Taisyklių 20.2 ir 20.3 papunkčiuose nustatytais atvejais. Pakartotinai išrašant to paties bendrinio pavadinimo, stiprumo ir farmacinės formos vaistinį preparatą ar tos pačios kompensuojamųjų MPP grupės, to paties dydžio kompensuojamąją MPP pacientams, kuriems šių vaistinių preparatų ar kompensuojamųjų MPP buvo išduota anksčiau, ir jie, atsižvelgiant į sveikatos priežiūros specialisto nurodytą vartojimo (naudojimo) informaciją, dar nesuvartoti ar atitinkamai nesunaudoti, reikia nurodyti recepto įsigaliojimo datą, pagal kurią receptas gali įsigalioti ne anksčiau kaip likus 5 dienoms iki baigsis prieš tai išduoti (parduoti) vaistiniai preparatai ar kompensuojamosios MPP, išskyrus Taisyklių 13 punkte nustatytą atvejį, kai receptas įsigalioja recepto išrašymo dieną. Laikotarpis nuo recepto išrašymo datos iki jo įsigaliojimo datos negali būti ilgesnis nei 2 savaitės, išskyrus atvejus, kai recepto popieriniame blanke yra žyma „Gydymui tęsti“. Tęsiant nepertraukiamą gydymą ir pakartotinai išrašant to paties bendrinio pavadinimo, stiprumo ir farmacinės formos

kompensuojamąjį vaistinį preparatą, žyma „Pirmas paskyrimas“ nerašoma. Šio punkto reikalavimai netaikomi Taisyklių 13 punkto atvejams.“

1.4. Pakeičiu 42 punktą ir jį išdėstau taip:

„42. Išrašydamas vaistinių preparatų, kompensuojamųjų MPP ir medicinos priemonių (medicinos prietaisų), sveikatos priežiūros specialistas privalo pacientui suteikti visą būtiną informaciją apie vaistinių preparatų vienkartinę dozę, vartojimo būdą ir vartojimo metodą, vartojimo dažnumą, vartojimo laiką, kompensuojamosios MPP ar medicinos priemonės (medicinos prietaiso) naudojimą. Pacientui pageidaujant, sveikatos priežiūros specialistas privalo pacientui suteikti informaciją apie teisę pasirinkti pigesnę ar brangesnę skirtingų gamintojų to paties bendrinio pavadinimo kompensuojamąjį vaistinį preparatą su mažesne ar didesne priemoka, išskyrus kai kompensuojamasis vaistinis preparatas pacientui yra skiriamas pirmą kartą ar po pertraukos pakartotinai, išrašydamas kompensuojamąją MPP – apie teisę pasirinkti pigesnę ar brangesnę skirtingų gamintojų kompensuojamąją MPP, įrašytą į tą pačią kompensuojamųjų MPP Kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių kainyno grupę, su mažesne ar didesne priemoka.“

1.5. Papildau 68² punktu:

„68². Taisyklių 12 punkte nustatytu atveju popierinio recepto blanke nurodyta žyma „Pirmas paskyrimas“ turi būti patvirtinta sveikatos priežiūros specialisto parašu ir jo asmeniniu spaudu.“

1.6. Papildau 85.17² papunkčiu:

„85.17². Taisyklių 12 punkte nustatytu atveju, kai tam tikro bendrinio pavadinimo, stiprumo ir farmacinės formos kompensuojamasis vaistinis preparatas yra išrašomas pirmą kartą ar po pertraukos pakartotinai, farmacijos specialistui skirtame pastabų lauke turi būti nurodyta „Pirmas paskyrimas“.“

1.7. Pakeičiu 106 punktą ir jį išdėstau taip:

„106. Išduodamas kompensuojamuosius vaistinius preparatus, farmacijos specialistas turi informuoti apdraustąjį apie pigiausią recepte nurodyto bendrinio pavadinimo, stiprumo ir farmacinės formos kompensuojamąjį vaistinį preparatą, išskyrus Taisyklių 20.2 ir 20.3 papunkčiuose nustatytus atvejus, kai kartu su kompensuojamojo vaistinio preparato bendrinio pavadinimu yra nurodytas ir vaistinio preparato konkretus pavadinimas.“

1.8. Papildau 106¹ punktu:

„106¹. Pacientui, pagal receptą su žyma „Pirmas paskyrimas“, turi būti išduotas (parduotas) pigiausias kompensuojamasis vaistinis preparatas, atsižvelgiant į Taisyklių 99 ir 101 punktus.

Jei vadovaujantis Taisyklių 99 ir 101 punktų nuostatomis nėra galimybių nepažeidžiant vaistinio preparato vidinės pakuotės išduoti (parduoti) pigiausią recepte nurodyto bendrinio pavadinimo, stiprumo ir farmacinės formos kompensuojamąjį vaistinį preparatą (pigiausio kompensuojamojo vaistinio preparato pakuotėje esantis dozuočių kiekis yra daugiau kaip 10 proc. mažesnis arba daugiau kaip 30 proc. didesnis už recepte nurodytą vaistinio preparato dozuočių kiekį), išduodamas (parduodamas) kitas pigiausias recepte nurodyto bendrinio pavadinimo, stiprumo ir farmacinės formos kompensuojamasis vaistinis preparatas, kurį galima išduoti (parduoti) atsižvelgiant į Taisyklių 99 ir 101 punktų reikalavimus nepažeidžiant vaistinio preparato vidinės pakuotės.“

1.9. Pripažįstu netekusiu galios 108 punktą.

2. N u s t a t a u, kad:

2.1. šis įsakymas įsigalioja 2018 m. balandžio 1 d.;

2.2. vaistai pagal iki 2018 m. balandžio 1 d. išrašytus receptus išduodami (parduodami) vadovaujantis 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, taisyklių nuostatomis, galiojusiomis iki šio įsakymo įsigaliojimo.

Sveikatos apsaugos ministras

**LIETUVOS RESPUBLIKOS SVEIKATOS APSAUGOS MINISTRO ĮSAKYMO „DĖL
LIETUVOS RESPUBLIKOS SVEIKATOS APSAUGOS MINISTRO 2002 M. KOVO 8 D.
ĮSAKYMO Nr. 112 „DĖL 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,
TAISYKLIŲ PATVIRTINIMO“ PAKĖITIMO“ PROJEKTO
AIŠKINAMASIS RAŠTAS**

1. Įsakymo projekto pavadinimas:

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro įsakymo „Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2002 m. kovo 8 d. įsakymo Nr. 112 „Dėl 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, taisyklių patvirtinimo“ pakeitimo“ projektas (toliau – Įsakymo projektas).

2. Įsakymo projekto tikslas (ko įsakymo projektu norima pasiekti, kokių teigiamų rezultatų laukiama):

Įsakymo projekto rengimo tikslas – mažinti generinių vaistinių preparatų kainas, didinant konkurenciją tarp jų gamintojų. Įsakymo projektu įgyvendinamos Lietuvos Respublikos Vyriausybės programos, kuriai pritarta 2016 m. gruodžio 13 d. Lietuvos Respublikos Seimo nutarimu Nr. XIII-82 „Dėl Lietuvos Respublikos Vyriausybės programos“, 38.7 punkto nuostatos dėl generinių vaistinių preparatų kainų mažinimo ir Lietuvos Respublikos Vyriausybės programos įgyvendinimo plano, patvirtinto Lietuvos Respublikos Vyriausybės 2017 m. kovo 13 d. nutarimu Nr. 167 „Dėl Lietuvos Respublikos Vyriausybės programos įgyvendinimo plano patvirtinimo“, 1.3.4 darbo „Kompleksinių priemonių įdiegimas, skatinant racionalų vaistų vartojimą“ 4 punkto dėl generinių vaistų kainų mažinimo, didinant konkurenciją nepatentinių vaistų segmente, nuostatos.

Įsakymo projektu, tikslinamos 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, taisyklių, patvirtintų Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2002 m. kovo 8 d. įsakymu Nr. 112 „Dėl 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, taisyklių patvirtinimo“ (toliau – Taisyklės), nuostatos.

3. Įsakymo projekto esmė (kaip teisiniai santykiai yra reglamentuojami dabar ir kaip pasikeis jų reglamentavimas priėmus ministro įsakymo projektą, kokios numatomos naujos teisinio reglamentavimo nuostatos, naujai reglamentuotų klausimų teigiamos savybės):

Šiuo metu, vadovaujantis Taisyklėmis, farmacijos specialistas, išduodamas kompensuojamuosius vaistinius preparatus, turi informuoti apdraustąjį apie į Kompensuojamųjų vaistinių preparatų kainyną įrašytą to paties bendrinio pavadinimo, stiprumo ir tos pačios farmacinės formos vaistinių preparatų kainas bei nustatytas priemokas ir pasiūlyti jam pigiausią iš to paties bendrinio pavadinimo, stiprumo ir farmacinės formos vaistinių preparatų, už kuriuos priemoka mažiausia, išskyrus Taisyklių nustatytus atvejus, kai kartu su kompensuojamojo vaistinio preparato bendrinio pavadinimu yra nurodytas ir vaistinio preparato konkretus pavadinimas.

Taip pat siekiant, kad gyventojai vaistinėje gautų išsamią informaciją apie vaistinių preparatų ir kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių kainas, Geros vaistinių praktikos nuostatuose, patvirtintuose Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2007 m. birželio 15 d. įsakymu Nr. V-494 „Dėl Geros vaistinių praktikos nuostatų patvirtinimo“, vaistinėms nustatyta pareiga gyventojams skirtame kompiuterio monitoriaus ekrane pateikti jiems reikiamą kompensuojamųjų vaistinių preparatų kainas ir paciento priemokos dydžius, pirmiausiai informuojant apie vaistinį preparatą, kurio paciento priemoka yra mažiausia. Minėta informacija turi būti rodoma tol, kol gyventojas pasirinks prieinamiausią kainos atžvilgiu vaistą ar medicinos pagalbos priemonę, bet ne trumpiau kaip 15 sekundžių. Taip pat minėtuose nuostatuose numatyta prievolė rodyti pigiausią vaistinį preparatą pirmoje eilutėje, išskirtoje iš kitų eilučių kita spalva ar paryškintomis raidėmis.

Todėl siekiant skatinti pigiausių generinių vaistinių preparatų vartojimą, Įsakymo projektu siūloma nustatyti, kad išrašant kompensuojamąjį vaistinį preparatą konkrečiu bendrinio pavadinimu, konkretaus stiprumo ir farmacinės formos gydymui pirmą kartą ar po pertraukos pakartotinai, recepte būtina nurodyti žymą „Pirmas paskyrimas“. Tęsiant nepertraukiamą gydymą ir pakartotinai išrašant to paties bendrinio pavadinimo, stiprumo ir farmacinės formos kompensuojamąjį vaistinį preparatą, žymos „Pirmas paskyrimas“ nereikės žymėti. Atitinkamai išduodant (parduodant) vaistinius preparatus pagal receptus su žyma „Pirmas kartas“ pacientui, farmacijos specialistas turės parduoti pigiausią kompensuojamąjį vaistinį preparatą, išskyrus atvejus, kai nėra galimybių išduoti reikiamą pigiausio vaistinio preparato kiekį nepažeidžiant Taisyklių 99 ir 101 punktų reikalavimų.

Dažnai pigiausias vaistinis preparatas yra didžiausioje gamintojo pakuotėje, kurią, atsižvelgiant į recepte nurodytą dozuočių kiekį, galima dalinti nepažeidžiant vidinės pakuotės. Tačiau kartais gali būti atvejų, kai neįmanoma išduoti recepte nurodyto vaisto kiekio, nepažeidžiant vidinės pakuotės (pvz. vaistai supakuoti buteliuke po 100 tablečių, o recepte yra išrašyta 30 tablečių). Todėl siekiant, kad pacientai nekauptų jiems nereikalingų vaistinių preparatų ir skatinti racionaliai vartoti paskirtus vaistinius preparatus, siūloma numatyti išimtį iš pirmiau minėtos prievolės – leisti išduoti (parduoti) kitą pagal pigumą kompensuojamąjį vaistinį preparatą, atsižvelgiant į recepte nurodyto bendrinio pavadinimo, stiprumo ir farmacinės formos vaistinio preparato, kurį galima išduoti (parduoti) atsižvelgiant į Taisyklių 99 ir 101 punktų reikalavimus, nepažeidžiant vidinės pakuotės, jeigu nėra galimybių išduoti (parduoti) pigiausio kompensuojamojo vaistinio preparato atsižvelgiant į Taisyklių minėtus reikalavimus, norint išduoti recepte nurodytą kiekį

Įsakymo projekte numatytomis nuostatomis siekiama padidinti konkurenciją tarp generinių vaistinių preparatų gamintojų, kad jie konkuruotų vaisto kaina bei siektų tapti pigiausiu Kompensuojamųjų vaistinių preparatų kainyne įtrauktu to paties bendrinio pavadinimo, stiprumo ir tos pačios farmacinės formos vaistiniu preparatu.

Pažymėtina, kad Lietuvos Respublikos konkurencijos tarybos 2016 m. gruodžio 15 d. raštu Nr. (2.6-35)6V-2765 „Dėl kompensuojamųjų vaistinių preparatų rinkos tyrimų išvadų“ Lietuvos Respublikos Vyriausybei pateikė siūlymą Kainyne esančių vaistinių preparatų tarpusavio konkurenciją skatinti ne tik griežtinant vaistinių preparatų išlikimo Kainyne reikalavimus ir jų taikymo praktiką, bet ir kitais būdais skatinant gamintojus (tiekėjus) pasiūlyti pigiausią vaistinį preparatą (pavyzdžiui, pigiausio analogiškos kokybės ir veiksmingumo vaistinio preparato skyrimas ar pasiūlymas pacientui). Nustačius prievolę farmacijos specialistui, kai kompensuojamasis vaistinis preparatas pacientui yra skiriamas pirmąjį kartą ar po pertraukos pakartotinai, išduoti pigiausią kompensuojamąjį vaistinį preparatą, vaistų gamintojai (tiekėjai) bus suinteresuoti aktyviau konkuruoti tarpusavyje ir pasiūlyti pigiausias vaistinius preparatus.

4. Įsakymo projekto derinimas (su kokiomis institucijomis įsakymo projektas derintas, jei taip, tai ar atsižvelgta į jų pateiktas pastabas):

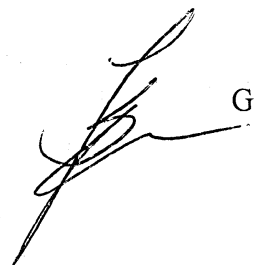
5. Kiti paaiškinimai, kurie įsakymo projekto rengėjų nuomone, yra būtini:

Įsakymo įgyvendinimui papildomų valstybės biudžeto lėšų nereikės. Neigiamų pasekmių priėmus šį įsakymą nenumatoma.

6. Įsakymo projekto autorius ar autorių grupė:

Projektą parengė Sveikatos apsaugos ministerijos Farmacijos departamento Vaistinių ir farmacijos specialistų skyriaus vyriausioji specialistė L. Liubinaitė-Kadišienė, tel. (8 5) 219 3326.

Farmacijos departamento direktorė



Gita Krukiene

LIETUVOS RESPUBLIKOS SVEIKATOS APSAUGOS MINISTRAS

ĮSAKYMAS

DĖL LIETUVOS RESPUBLIKOS SVEIKATOS APSAUGOS MINISTRO
2002 M. KOVO 8 D. ĮSAKYMO NR. 112 „DĖL 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, TAISYKLIŲ PATVIRTINIMO“ PAKEITIMO

2018 m.

d. Nr.

Vilnius

1. P a k e i ĉ i u 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, taisykles, patvirtintas Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2002 m. kovo 8 d. įsakymu Nr. 112 „Dėl 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, taisyklių patvirtinimo“:

1.1. Papildau 3.7¹ papunkčiu:

„3.7¹. **Pigiausias kompensuojamasis vaistinis preparatas – tai konkretaus pavadinimo, stiprumo ir farmacinės formos kompensuojamasis vaistinis preparatas, už kurio dozuotę, atsižvelgiant į recepte nurodytą vaistinio preparato bendrinį pavadinimą, stiprumą ir farmacinę formą, pacientas primokėtų mažiausiai.**“

1.2. Papildau 3.10¹ papunkčiu:

„3.10¹. **Vaistinio preparato dozuotė – vaistinio preparato vienetas (tabletė, kapsulė, ampulė ir kt.), turintis tam tikrą veikiosios medžiagos kiekį.**“

1.3. Pakeičiu 12 punktą ir jį išdėstau taip:

„12. Prieš išrašydamas receptą vaistiniams preparatams ar kompensuojamajai MPP, pagal įrašus apdraustojo kompensuojamųjų vaistų pase ir (ar) paciento medicinos dokumentuose sveikatos priežiūros specialistas privalo patikrinti, kokių vaistinių preparatų ar kompensuojamųjų MPP anksčiau buvo išrašyta ir, jei yra galimybė patikrinti, kokių buvo išduota. **Tam tikro bendrinio pavadinimo, stiprumo ir farmacinės formos kompensuojamąjį vaistinį preparatą išrašant gydymui pirmą kartą ar po pertraukos pakartotinai, būtina tai pažymėti recepte, nurodant žymą „Pirmas paskyrimas“, išskyrus Taisyklių 20.2 ir 20.3 papunkčiuose nustatytais atvejais.** Pakartotinai išrašant to paties bendrinio pavadinimo, stiprumo ir farmacinės formos vaistinį preparatą ar tos pačios kompensuojamųjų MPP grupės, to paties dydžio kompensuojamąją MPP pacientams, kuriems šių vaistinių preparatų ar kompensuojamųjų MPP buvo išduota anksčiau, ir jie, atsižvelgiant į sveikatos priežiūros specialisto nurodytą vartojimo (naudojimo) informaciją, dar nesuvaldę ar atitinkamai nesunaudę, reikia nurodyti recepto įsigaliojimo datą, pagal kurią receptas gali įsigalioti ne anksčiau kaip likus 5 dienoms iki baigsis prieš tai išduoti (parduoti) vaistiniai preparatai ar kompensuojamosios MPP, išskyrus Taisyklių 13 punkte nustatytą atvejį, kai receptas įsigalioja recepto išrašymo dieną. Laikotarpis nuo recepto išrašymo datos iki jo įsigaliojimo datos negali būti ilgesnis nei 2 savaitės, išskyrus atvejus, kai recepto popieriniame blanke yra žyma „Gydymui tęsti“.

Tęsiant nepertraukiamą gydymą ir pakartotinai išrašant to paties bendrinio pavadinimo, stiprumo ir farmacinės formos kompensuojamąjį vaistinį preparatą, žyma „Pirmas paskyrimas“ nerašoma. Šio punkto reikalavimai netaikomi Taisyklių 13 punkto atvejams.“

1.4. Pakeičiu 42 punktą ir jį išdėstau taip:

„42. Išrašydamas vaistinių preparatų, kompensuojamųjų MPP ir medicinos priemonių (medicinos prietaisų), sveikatos priežiūros specialistas privalo pacientui suteikti visą būtiną informaciją apie vaistinių preparatų vienkartinę dozę, vartojimo būdą ir vartojimo metodą, vartojimo dažnumą, vartojimo laiką, kompensuojamosios MPP ar medicinos priemonės (medicinos prietaiso) naudojimą. Pacientui pageidaujant, sveikatos priežiūros specialistas privalo pacientui suteikti informaciją apie teisę pasirinkti pigesnę ar brangesnę skirtingų gamintojų to paties bendrinio pavadinimo kompensuojamąjį vaistinį preparatą su mažesne ar didesne priemoka, išskyrus kai kompensuojamasis vaistinis preparatas pacientui yra skiriamas pirmąjį kartą ar po pertraukos pakartotinai, išrašydamas kompensuojamąją MPP – apie teisę pasirinkti pigesnę ar brangesnę skirtingų gamintojų kompensuojamąją MPP, įrašytą į tą pačią kompensuojamųjų MPP Kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių kainyno grupę, su mažesne ar didesne priemoka.“

1.5. Papildau 68² punktu:

„68². Taisyklių 12 punkte nustatytu atveju popierinio recepto blanke nurodyta žyma „Pirmas paskyrimas“ turi būti patvirtinta sveikatos priežiūros specialisto parašu ir jo asmeniniu spaudu.“

1.6. Papildau 85.17² papunkčiu:

„85.17². Taisyklių 12 punkte nustatytu atveju, kai tam tikro bendrinio pavadinimo, stiprumo ir farmacinės formos kompensuojamasis vaistinis preparatas yra išrašomas pirmą kartą ar po pertraukos pakartotinai, farmacijos specialistui skirtame pastabų lauke turi būti nurodyta „Pirmas paskyrimas“.“

1.7. Pakeičiu 106 punktą ir jį išdėstau taip:

„106. Išduodamas kompensuojamuosius vaistinius preparatus, farmacijos specialistas turi informuoti apdraustąjį apie ~~į Kompensuojamųjų vaistinių preparatų kainyną įrašytą to paties bendrinio pavadinimo, stiprumo ir tos pačios farmacinės formos vaistinių preparatų kainas bei nustatytas priemokas ir pasiūlyti jam pigiausią iš to paties bendrinio pavadinimo, stiprumo ir farmacinės formos vaistinių preparatų, už kuriuos priemoka mažiausia, pigiausią recepte nurodyto bendrinio pavadinimo, stiprumo ir farmacinės formos kompensuojamąjį vaistinį preparatą išskyrus Taisyklių 20.2 ir 20.3 papunkčiuose nustatytus atvejus, kai kartu su kompensuojamojo vaistinio preparato bendrinio pavadinimu yra nurodytas ir vaistinio preparato konkretus pavadinimas.“~~

1.8. Papildau 106¹ punktu:

„106¹. Pacientui, pagal receptą su žyma „Pirmas paskyrimas“, turi būti išduotas (parduotas) pigiausias kompensuojamasis vaistinis preparatas, atsižvelgiant į Taisyklių 99 ir 101 punktus.

Jei vadovaujantis Taisyklių 99 ir 101 punktų nuostatomis nėra galimybių nepažeidžiant vaistinio preparato vidinės pakuotės išduoti (parduoti) pigiausią recepte nurodyto bendrinio pavadinimo, stiprumo ir farmacinės formos kompensuojamąjį vaistinį preparatą (pigiausio kompensuojamojo vaistinio preparato pakuotėje esantis dozuočių kiekis yra daugiau kaip 10 proc. mažesnis arba daugiau kaip 30 proc. didesnis už recepte išrašytą vaistinio preparato dozuočių kiekį), išduodamas (parduodamas) kitas pagal pigumą kompensuojamasis vaistinis preparatas, atsižvelgiant į recepte nurodyto bendrinio pavadinimo, stiprumo ir farmacinės formos vaistinį preparatą, kurį galima išduoti (parduoti) atsižvelgiant į Taisyklių 99 ir 101 punktų reikalavimus nepažeidžiant vidinės pakuotės.“

1.9. Pripažįstu netekusiu galios 108 punktą.

„108. Vaistinė, pasirašiusi sutartį su TLK, privalo turėti kompensuojamųjų vaistinių preparatų ir kompensuojamųjų MPP, nurodytų Valstybinės ligonių kasos direktoriaus patvirtintame Vaistinėje būtinų turėti kompensuojamųjų vaistų ir kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių sąraše. Šiuos kompensuojamuosius vaistinius preparatus ir kompensuojamąsias MPP vaistinė išduoda

(parduoda) gyventojams vadovaudamasi Valstybinės ligonių kasos direktoriaus patvirtintu Vaistinėje būtinų turėti kompensuojamųjų vaistų ir kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių išdavimo (pardavimo) gyventojams tvarkos aprašu.“

2. N u s t a t a u, kad:

2.1. šis įsakymas įsigalioja 2018 m. balandžio 1 d.;

2.2. vaistai pagal iki 2018 m. balandžio 1 d. išrašytus receptus išduodami (parduodami) vadovaujantis 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, taisyklių nuostatomis, galiojusiomis iki šio įsakymo įsigaliojimo.

Sveikatos apsaugos ministras

TEISĖS AKTŲ PROJEKTŲ ANTIKORUPCINIO VERTINIMO PAŽYMA Nr. AV-4
2018-01-09

Teisės akto projekto pavadinimas: Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro įsakymo „Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2002 m. kovo 8 d. įsakymo Nr. 112 „Dėl 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, taisyklių patvirtinimo“ pakeitimo“ projektas (toliau – projektas)

Teisės akto projekto tiesioginis rengėjas: Farmacijos departamento Vaistinių ir farmacijos specialistų skyriaus vyriausioji specialistė Lina Liubinaitė-Kadišienė

Antikorupcinio požūriū rizikingos teisės akto projekto nuostatos (nurodyti kriterijaus numerį, kurį taikant nustatytai korupcijos rizikai šalinti ar valdyti teisės akto projekte nenumatyta priemonių)¹: -

Antikorupcinio požūriū rizikingos teisės akto projekto nuostatos, nustatytos atliekant antikorupcinį vertinimą po tarpinstitucinio derinimo (nurodyti kriterijaus numerį, kurį taikant nustatytai korupcijos rizikai šalinti ar valdyti teisės akto projekte nenumatyta priemonių)²: -

Eil. Nr.	Kriterijus	Pagrindimas (nurodomos konkrečios teisės akto projekto ar kitų teisės aktų nuostatos, pagrindžiančios teigiamą atsakymą, arba pateikiamos antikorupcinį teisės akto projekto vertinimą atliekančio specialisto pastabos ir pasiūlymai dėl korupcijos rizikos mažinimo)	Teisės akto projekto pakeitimas, mažinantis korupcijos riziką, arba teisės akto projekto tiesioginio rengėjo argumentai, kodėl neatsižvelgta į pastabą	Išvada dėl teisės akto projekto pakeitimų arba argumentų, kodėl neatsižvelgta į pastabą
1.	Teisės akto projektas nesudaro išskirtinių ar nevienodų sąlygų subjektams, su kuriais susijęs teisės akto įgyvendinimas	Ribojama pacientų teisė pasirinkti vaistinius preparatus: 1. Vaistiniai preparatai yra kompensuojami bazinėmis kainomis, t. y. Privalomojo sveikatos draudimo fondo biudžeto lėšomis yra apmokama tam tikra vaistinio preparato kainos dalis, todėl reikalavimas parduoti tik pigiausią vaistinį preparatą vargu ar yra pagrįstas šiuo	pildo teisės akto projekto tiesioginis rengėjas	pildo teisės akto projekto vertintojas <input type="checkbox"/> tenkina <input type="checkbox"/> netenkina

¹ Jeigu tas pats kriterijus taikomas kelioms teisės akto projekto nuostatomis, nurodyti ir konkrečias teisės akto projekto nuostatas, dėl kurių galima korupcijos rizika nepašalinta ar kuriai valdyti teisės akto projekte nenumatyta priemonių.

² Tas pat.

		<p>aspektu (t. y. valstybei nesvarbu, kokia yra kaina, ji visais atvejais kompensuoja bazinę kainą) – manytina, jis būtų pagrįstas, tik jei valstybė apmokėtų visą vaistinio preparato kainą (tik tuo pagrindu, manytina, galėtų būti ribojama paciento teisė pasirinkti vaistinį preparatą).</p> <p>2. Geros vaistinių praktikos nuostatuose, patvirtuose Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2007 m. birželio 15 d. įsakymu Nr. V-494 „Dėl Geros vaistinių praktikos nuostatų patvirtinimo“, yra nurodytos vaistinių pareigos, susijusios su informavimu apie pigiausias vaistinių preparatą. Abejotinas projekto nuostatos, pagal kurias minėtos pareigos vykdymas būtų užtikrinamas suvaržant paciento teisę rinktis vaistinį preparatą, proporcingumas ir pagrįstumas (dėl vaistinių netinkamo pareigų vykdymo „atsakingu“ tampa pacientas, kuris nebegalės rinktis vaistinių preparatų). Pastebėtina, kad minėtai vaistinių pareigai užtikrinti (jos priežiūrai vykdyti) gali būti atliekami vaistinių preparatų kontroliniai pirkimai, tad manytina, tai būtų pakankama priemonė minėtiems tikslams (užtikrinti pigiausio vaistinio preparato pasiūlymą) pasiekti.</p>		
2.	Teisės akto projekte nėra spragų ar nuostatų, leidiančių dviprasmiškai aiškinti ir taikyti teisės aktą	Pastabų nėra.		<input type="checkbox"/> tenkina <input type="checkbox"/> netenkina
3.	Teisės akto projekte nustatyta, kad sprendimą dėl teisių suteikimo, apribojimų nustatymo, sankcijų taikymo ir panašiai priimančias subjektas atskirtas nuo šių sprendimų teisėtumą ir įgyvendinimą kontroliuojančio (prižiūrinčio) subjekto	Pastabų nėra.		<input type="checkbox"/> tenkina <input type="checkbox"/> netenkina
4.	Teisės akto projekte nustatyti subjekto įgaliojimai (teisės) atitinka subjekto atliekamas funkcijas (pareigas)	Pastabų nėra.		<input type="checkbox"/> tenkina <input type="checkbox"/> netenkina

5.	Teisės akto projekte nustatytas baigtinis sprendimo priėmimo kriterijų (atvejų) sąrašas	Pastabų nėra.	<input type="checkbox"/> tenkina <input type="checkbox"/> netenkina
6.	Teisės akto projekte nustatytas baigtinis sąrašas motyvuotų atvejų, kai priimant sprendimus taikomos išimties	Pastabų nėra.	<input type="checkbox"/> tenkina <input type="checkbox"/> netenkina
7.	Teisės akto projekte nustatyta sprendimų priėmimo, įforminimo tvarka ir priimtų sprendimų viešinimas	Pastabų nėra.	<input type="checkbox"/> tenkina <input type="checkbox"/> netenkina
8.	Teisės akto projekte nustatyta sprendimų dėl mažareikšmiškumo priėmimo tvarka	Pastabų nėra.	<input type="checkbox"/> tenkina <input type="checkbox"/> netenkina
9.	Jeigu pagal numatomą reguliavimą sprendimus priima kolegialus subjektas, teisės akto projekte nustatyta kolegialaus sprendimus priimančio subjekto: 9.1. konkretus narių skaičius, užtikrinantis kolegialaus sprendimus priimančio subjekto veiklos objektyvumą; 9.2. jeigu narius skiria keli subjektai, proporcinga kiekvieno subjekto skiriamų narių dalis, užtikrinanti tinkamą atstovavimą valstybės interesams ir kolegialaus sprendimus priimančio subjekto veiklos objektyvumą ir skaidrumą; 9.3. narių skyrimo mechanizmas; 9.4. narių rotacija ir kadencijų skaičius ir trukmė; 9.5. veiklos pobūdis laiko atžvilgiu; 9.6. individuali narių atsakomybė	Pastabų nėra.	<input type="checkbox"/> tenkina <input type="checkbox"/> netenkina
10.	Teisės akto projekto nuostatoms įgyvendinti numatytos	Pastabų nėra.	<input type="checkbox"/> tenkina <input type="checkbox"/> netenkina

	administracinės procedūros yra būtinos, nustatyta išsami jų taikymo tvarka			<input type="checkbox"/> tenkina <input type="checkbox"/> netenkina
11.	Teisės akto projekte nustatytas baigtinis sąrašas motyvuotų atvejų, kai administracinė procedūra netaikoma	Pastabų nėra.		<input type="checkbox"/> tenkina <input type="checkbox"/> netenkina
12.	Teisės akto projektas nustato jo nuostatomis įgyvendinti numatytų administracinių procedūrų ir sprendimo priėmimo konkrečius terminus	Pastabų nėra.		<input type="checkbox"/> tenkina <input type="checkbox"/> netenkina
13.	Teisės akto projektas nustato motyvuotas terminų sustabdymo ir pratęsimo galimybes	Pastabų nėra.		<input type="checkbox"/> tenkina <input type="checkbox"/> netenkina
14.	Teisės akto projektas nustato administracinių procedūrų viešinimo tvarką	Pastabų nėra.		<input type="checkbox"/> tenkina <input type="checkbox"/> netenkina
15.	Teisės akto projektas nustato kontrolės (priežiūros) procedūrą ir aiškiai jos atlikimo kriterijus (atvejus, dažnį, fiksavimą, kontrolės rezultatų viešinimą ir panašiai)	Pastabų nėra.		<input type="checkbox"/> tenkina <input type="checkbox"/> netenkina
16.	Teisės akto projekte nustatytos kontrolės (priežiūros) skaidrumo ir objektyvumo užtikrinimo priemonės ³	Pastabų nėra.		<input type="checkbox"/> tenkina <input type="checkbox"/> netenkina
17.	Teisės akto projekte nustatyta subjektų, su kuriais susijęs teisės akto projekto nuostatų įgyvendinimas, atsakomybės rūšis (tarnybinė, administracinė, baudžiamoji ir panašiai)	Pastabų nėra.		<input type="checkbox"/> tenkina <input type="checkbox"/> netenkina

³Pavyzdžiui, aiškiai ir išsamiai išdėstytos kontroliuojančio subjekto teisės ir pareigos, nustatyta standartizuota kontrolės atlikimo procedūra, reikalaujama fiksuoti aiškius kontrolės procedūros etapus ir jų rezultatus, užkirstas kelias kontroliuojančio ir kontroliuojamo subjektų tiesioginiam kontaktui bei liudiminkų ir panašiai.

18.	Teisės aktų projekte numatytas baigtinis sąrašas kriterijų, pagal kuriuos skiriama nuobauda (sankcija) už teisės akto projekte nustatytų nurodymų nevykdymą, ir nustatyta aiški jos skyrimo procedūra	Pastabų nėra.		<input type="checkbox"/> tenkina <input type="checkbox"/> netenkina
19.	Kiti svarbūs kriterijai	Pastabų nėra.		<input type="checkbox"/> tenkina <input type="checkbox"/> netenkina

Teisės akto projekto
tiesioginis rengėjas:

(pareigos)

(parašas)

(data)

Teisės akto projekto
vertintojas:

Teisės departamento Teisėkūros ir teisinio vertinimo
skyriaus vyriausioji specialistė Aušrinė Storpirštienė

(parašas)

(data)