



## 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

Lietuvos Respublikos finansų ministerijai	2021-03-	Nr. (10.3.2.1-25)10-
	Į 2021-03-23	Nr. (14.12Mr-01)-6K-2101996
Kopija	Į 2021-03-10	Nr. 21-07
Lietuvos pacientų organizacijų tarybai		
El. paštas: augustiniene.vida@gmail.com		

### DĖL LIETUVOS PACIENTŲ ORGANIZACIJŲ ATSTOVŲ TARYBOS RAŠTO

Atsakydami į Jūsų 2021 m. kovo 23 d. raštą Nr. (14.12Mr-01)-6K-2101996 teikiame Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos (toliau – SAM) išvalgas ir nuomonę dėl Pacientų organizacijų atstovų tarybos (toliau – Taryba) rašte pateikto siūlymo.

Pirmiausia norime pažymėti, kad Tarybos rašte pateikti argumentai dėl lengvatinio pridėtinės vertės mokesčio (toliau – PVM) taikymo nereceptiniams vaistiniams preparatams nėra tikslūs. Taryba nurodo, kad tais atvejais, kai pacientui netinka išrašyti kompensuojamieji vaistiniai preparatai pacientai juos turi įsigyti savo lėšomis, sumokėdami didesnę PVM tarifą. Tačiau toks argumentas gali suklaidinti neįvertinus to, kad vadovaujantis teisės aktais, reglamentuojančiais vaistų įtraukimo į Kompensuojamųjų vaistų sąrašus, o vėliau į Kompensuojamųjų vaistinių preparatų kainyną, gali būti įrašomi tik receptiniai vaistiniai preparatai, kuriems, nepriklausomai ar jie yra kompensuojami ar ne, nuo 2018 m. sausio 1 dienos jau yra taikomas lengvatinis PVM tarifas.

Atsakant į argumentus, kad nereceptiniai vaistai nėra prieinami mažas pajamas gaunantiems pacientams, norime pažymėti, kad nuo 2020 m. liepos 1 dienos mažas pajamas gaunantys, sunkiai besiverčiantys senjorai ir turintieji negalią kompensuojamuosius vaistus ir jiems reikiamas medicinos pagalbos priemones (toliau – MPP) gauna nemokėdami priemokų. Nuo 2021 m. kovo 1 dienos, pakeitus Sveikatos draudimo įstatymo nuostatas, priemokų už vaistus ir MPP neliko visiems 75 metų ir vyresniems žmonėms, taip pat senatvės pensininkams ir turintiems negalią, jei jų pajamos – pensijos, socialinės išmokos, pašalpos – nesiekia 100 proc. praėjusių metų minimalių vartojimo poreikių dydžio, t. y. išlaidų, reikalingų minimaliems žmogaus poreikiams tenkinti per mėnesį (maistui ir kt. prekėms, paslaugoms). Todėl šiai pacientų grupei jau yra taikoma lengvata ir, SAM nuomone, klausimas dėl papildomų lengvatų taikymo galėtų būti keliamas tik atsakingai įvertintus turimas valstybės biudžeto galimybes plėsti taikomų lengvatų sąrašą.

Taip pat norime atkreipti Jūsų dėmesį, kad pacientams, kuriems diagnozuotos lėtinės ligos arba kiti susirgimai, kuriems reikalingas ilgalaikis gydymas ir nuolatinė gydytojų priežiūra bei vaistai vartojami dažnai ir dideliu mastu, dažniausiai taikomas gydymas receptiniais vaistais, kuriems jau yra taikomas lengvatinis PVM tarifas. Nereceptiniai vaistai ilgalaikiam gydymui dėl to, kad juos vartojant nereikalinga nuolatinė gydytojų priežiūra, nėra vartojami ilgą laiką ir dideliu mastu, nėra skiriami. Jie yra taikomi tik lėtinių ligų trumpalaikiam gydymui ar tik trumpalaikiam simptomų mažinimui, bet ne pačios ligos gydymui.

Atsakant į Jūsų pateiktą nuomonę, kad jei būtų pritarta Tarybos siūlymui, SAM turėtų sudaryti tikslius atitinkamų prekių sąrašus tam, kad būtų užtikrintas atitikimas PVM direktyvos nuostatoms,

pirmiausia norime pažymėti, kad vadovaujantis Farmacijos įstatymo 8 straipsnio 1 dalimi, vaistiniai preparatai (receptiniai ir nereceptiniai) gali būti tiekiami Lietuvos Respublikos rinkai, jei jie registruoti Lietuvos Respublikos vaistinių preparatų registre, Sąjungos vaistinių preparatų registre arba Lygiagrečiai importuojamų vaistinių preparatų sąrašė, išskyrus šiuo įstatymu numatytas išimtis.

Vaistinius preparatus į Lietuvos Respublikos vaistinių preparatų registrą ir Lygiagrečiai importuojamų vaistinių preparatų sąrašą įrašo Valstybinė vaistų kontrolės tarnyba, vadovaudamasi Farmacijos įstatymo 9-13, 16 ir 17 straipsnių nuostatomis. Priėmusi sprendimą įregistruoti vaistinį preparatą, Valstybinė vaistų kontrolės tarnyba priskiria vaistinį preparatą prie nereceptinių ar receptinių vaistinių preparatų vadovaudamasi Farmacijos įstatymo 10 straipsnyje nustatytais vaistinių preparatų klasifikavimo kriterijais. Klasifikavimo grupė gali būti keičiama perregistruojant vaistinį preparatą arba keičiant klasifikaciją vadovaujantis Farmacijos įstatyme nustatytais kriterijais ir Europos Komisijos žmonėms skirtų vaistinių preparatų klasifikavimo keitimo rekomendacijomis.

Vykdydama Farmacijos įstatymo 9 straipsnio 9 dalies nuostatas, Valstybinė vaistų kontrolės tarnyba tvirtina ir skelbia receptinių vaistinių preparatų sąrašą, taip pat kiekvienais metais jį tikslina ir apie šio sąrašo pakeitimus informuoja Europos Komisiją ir kitas EEE valstybes.

Todėl galima teigti, kad registruotų nereceptinių vaistinių preparatų sąrašus galima rasti Lietuvos Respublikos vaistinių preparatų registre, Sąjungos vaistinių preparatų registre arba Lygiagrečiai importuojamų vaistinių preparatų sąrašė. Jie nuolat tikslinami, įregistruojant naujus vaistinius preparatus, naujas jau registruotų vaistinių preparatų farmacines formas ir stiprumus, taip pat išbraukiant vaistinius preparatus, kuriems panaikinamas registracijos pažymėjimo galiojimas. Jei vaistiniai preparatai įrašyti į Sąjungos vaistinių preparatų registrą, duomenis tvarko Europos vaistų agentūra vadovaudamasi Europos Komisijos sprendimais.

Kadangi įrašai registruose yra dinamiški ir nuolat kinta, pareigos SAM nustatymas rengti nereceptinių vaistinių preparatų sąrašus būtų neproporcinga priemonė siekiant tikslo – identifikuoti, ar vaistinis preparatas yra nereceptinis ar receptinis, toks sąrašas dubliuotų Lietuvos Respublikos vaistinių preparatų registrą, Sąjungos vaistinių preparatų registrą ir Lygiagrečiai importuojamų vaistinių preparatų sąrašą, didelė tikimybė, kad pasitaikytų klaidų, nes nebūtų laiku patikslintas pagal vaistinių preparatų registrų keitimus ir pan. Todėl, mūsų nuomone, priimant sprendimą taikyti lengvatinį PVM nereceptiniams vaistiniams preparatams, reikėtų vadovautis ne SAM sudarytais sąrašais, bet pirminiais oficialiais šaltiniais, t. y. Lietuvos Respublikos vaistinių preparatų registru, Sąjungos vaistinių preparatų registru ir Lygiagrečiai importuojamų vaistinių preparatų sąrašū. Valstybinė vaistų kontrolės tarnyba skelbia informaciją apie registruotus vaistinius preparatus savo interneto svetainėje, todėl konkretaus vaistinio preparato paieška yra lengva ir operatyvi. Trumpoje informacijoje apie vaistinį preparatą pateikiama informacija, ar jis receptinis, ar nereceptinis, taip pat ši tiekimo ir vartojimo sąlyga nurodoma registracijos dokumentuose.

Be to, informacija, ar vaistinis preparatas yra nereceptinis ar receptinis preparatas, yra privaloma ir nurodoma ant vaistinio preparato išorinės, jei jos nėra, vidinės pakuotės (išskyrus nustatytas išimtis dėl mažų pakuočių ženklavimo).

Viceministrė

Danguolė Jankauskienė

Ieva Greičiūtė-Kuprijanov, tel. (8 5) 264 8757, el. p. [ieva.greiciute-kuprijanov@sam.lt](mailto:ieva.greiciute-kuprijanov@sam.lt)

Gražina Bobelienė, tel. 8 (5) 264 8752, el. p. [grazina.bobeliene@sam.lt](mailto:grazina.bobeliene@sam.lt)



**DETALŪS METADUOMENYS**

<b>Dokumento sudarytojas (-ai)</b>	Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija
<b>Dokumento pavadinimas (antraštė)</b>	Dėl Lietuvos pacientų organizacijų atstovų tarybos rašto
<b>Dokumento registracijos data ir numeris</b>	2021-04-01 Nr. 10-2100
<b>Dokumento gavimo data ir dokumento gavimo registracijos numeris</b>	-
<b>Dokumento specifikacijos identifikavimo žymuo</b>	ADOC-V1.0
<b>Parašo paskirtis</b>	Pasirašymas
<b>Parašą sukūrusio asmens vardas, pavardė ir pareigos</b>	Danguolė Jankauskienė Viceministras
<b>Parašo sukūrimo data ir laikas</b>	2021-04-01 10:40
<b>Parašo formatas</b>	Trumpalaikio galiojimo (XAdES-T)
<b>Laiko žymoje nurodytas laikas</b>	2021-04-01 10:40
<b>Informacija apie sertifikavimo paslaugų teikėją</b>	ADIC CA-A
<b>Sertifikato galiojimo laikas</b>	2021-01-05 09:03 - 2024-01-05 09:03
<b>Parašo paskirtis</b>	Registravimas
<b>Parašą sukūrusio asmens vardas, pavardė ir pareigos</b>	Andrius Lukminas Vyriausiasis specialistas
<b>Parašo sukūrimo data ir laikas</b>	2021-04-01 10:47
<b>Parašo formatas</b>	Trumpalaikio galiojimo (XAdES-T)
<b>Laiko žymoje nurodytas laikas</b>	2021-04-01 10:47
<b>Informacija apie sertifikavimo paslaugų teikėją</b>	ADIC CA-B
<b>Sertifikato galiojimo laikas</b>	2020-02-25 10:24 - 2023-02-24 10:24
<b>Informacija apie būdus, naudotus metaduomenų vientisumui užtikrinti</b>	-
<b>Pagrindinio dokumento priedų skaičius</b>	0
<b>Pagrindinio dokumento priedamų dokumentų skaičius</b>	0
<b>Programinės įrangos, kuria naudojantis sudarytas elektroninis dokumentas, pavadinimas</b>	Elpako v.20210331.1
<b>Informacija apie elektroninio dokumento ir elektroninio (-ių) parašo (-ų) tikrinimą (tikrinimo data)</b>	
<b>Elektroninio dokumento nuorašo atspausdinimo data ir ją atspausdinęs darbuotojas</b>	2021-04-01 nuorašą suformavo Andrius Lukminas
<b>Paieškos nuoroda</b>	-
<b>Papildomi metaduomenys</b>	-