



2024 m. lapkričio 14 d.
Vilnius

Siunčiama tik elektroniniu paštu

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijai

El. paštas: ministerija@sam.lt; grazina.bobeliene@sam.lt; rima.markuviene@sam.lt

DĖL LIETUVOS RESPUBLIKOS SVEIKATOS APSAUGOS MINISTRO 2005 M. GEGUŽĖS 9 D. ĮSAKYMO NR. V-374 „DĖL VARDINIŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ ĮSIGIJIMO TAISYKLIŲ PATVIRTINIMO“ PAKEITIMO

Pagalbos onkologiniams ligoniams asociacija (toliau – POLA) susipažino su LR Sveikatos apsaugos ministerijos parengtu įsakymo projektu Nr. 24-9789 „Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2005 m. gegužės 9 d. įsakymo Nr. v-374 „Dėl Vardinių vaistinių preparatų įsigijimo taisyklių patvirtinimo“ pakeitimo“ (toliau – Įsakymo projektas).

Įsakymo projektu nustatomas naujas reguliavimas dėl EEE valstybėje ir trečiojoje šalyje neregistruotų vardinių vaistinių preparatų skyrimo. Siūloma nustatyti, kad EEE valstybėje ir trečiojoje šalyje neregistruoti vardiniai vaistiniai preparatai gali būti vartojami tik asmens sveikatos priežiūros įstaigoje (ASPI), kuri atitinka nustatytus kriterijus t.y., ASPI yra universitetinė, teikia tretinio lygio stacionarines ir ambulatorines paslaugas, turi ligoninės vaistinę. Taip pat gydymas tokiais vaistiniais preparatais gali būti pradamas tik teikiant stacionarines sveikatos priežiūros paslaugas.

Susipažinus su minėtais pakeitimais, kuomet yra ribojamos ASPI galimybės vykdyti gydymą EEE valstybėje ir trečiojoje šalyje neregistruotais vardinais vaistiniais preparatais, jeigu ASPI neatitinka nustatytų kriterijų, POLA atstovams kyla susirūpinimas, ar naujai nustatomas procesas neapribos onkologinių pacientų galimybių laiku ir tinkamai gauti tokio pobūdžio vaistinius preparatus. Pažymėtina, kad onkologiniai pacientai dažnai serga ypač retomis ir sudėtingomis vėžio formomis, kuomet pacientus reikia gydyti naujais ir ne visuomet registruotais vaistiniais preparatais. Būtent dėl šių priežasčių kyla poreikis užtikrinti, kad onkologiniai pacientai turėtų visas galimybes gauti reikalingą gydymą laiku.

Prašome SAM, atliekamų pokyčių kontekste, pateikti daugiau informacijos, atsakant į šiuos POLA klausimus:

- Kokia praktika dėl EEE valstybėje ir trečiojoje šalyje neregistruotų vardinių vaistinių preparatų Lietuvoje buvo taikoma iki šiol ir kokios gydymo įstaigos vykdė tokių vaistinių preparatų skyrimą? Tuo atveju, jeigu Lietuvoje jau turėjome praktiką dėl tokio pobūdžio vaistinių preparatų skyrimo, ar įvedus papildomus kriterijus ASPI, nebus pabloginamos pacientų teisės. Ypač jeigu iki šio neregistruotus vardinius vaistinius preparatus pacientas galėjo gauti net keliose gydymo įstaigose, o įvedus pakeitimus, jis tokių vaistinių preparatų nebegalės gauti visai arba galės gauti tik vienoje ASPI.
- Ar nustatyti kriterijai, kurie bus taikomi ASPI, buvo įvertinti Konkurencijos tarybos? Šiuo atveju kyla klausimas, ar taikant minimus kriterijus nėra per griežtai susiaurinamas paslaugas teikiančių ASPI ratas, tokiu būdu taip pat pabloginant ir pacientų teises. Jeigu, į Konkurencijos tarybą kreiptasi nebuvo, siūlome dėl šio klausimo gauti jų išaiškinimą.

Šiuos ir kitus nurodytus klausimus norėtume detaliau aptarti susitikimo metu, todėl prašome sudaryti galimybę POLA atstovams prisijungti į susitikimą, kuriame bus svarstomas Įsakymo projektas.

Dėl kvietimo į susitikimą ar kitų klausimų, prašome kreiptis į POLA direktorę Neringą Čiakiene (mob. tel +370 630 60636; el. paštas neringa@pola.lt).

POLA yra skėtinė nevyriausybinė organizacija, šiuo metu vienijanti 30 onkologinėje srityje veikiančių nevyriausybinių organizacijų ir turinti daugiau nei 50 000 bendruomenės narių. POLA yra skaidri ir nepriklausoma, onkologinių pacientų

interesus atstovaujanti organizacija, kurios misija – siekti proveržio ir gerinti onkologinių pacientų ir jų artimųjų gyvenimo kokybę vėžio išgyvenamumo, gydymo ir gyvenimo su onkologine liga srityse.

Pagarbiai
Neringa Čiakienė

POLA direktorė

A handwritten signature in blue ink, appearing to read "Neringa", written over a horizontal line.