



LIETUVOS RESPUBLIKOS SVEIKATOS APSAUGOS MINISTERIJA

Valstybės biudžetinė įstaiga, Vilniaus g. 33, LT-01506 Vilnius, tel. (8 5) 266 1400,

faks. (8 5) 266 1402, el. p. ministerija@sam.lt, www.sam.lt.

Duomenys kaupiami ir saugomi Juridinių asmenų registre, kodas 188603472

Lietuvos Respublikos Seimo narei A. Zuokienei

2010-02-18 Nr. 10 (10.1-22)-1342
I 2010-02-18 Nr. 52

DĖL INFORMACIJOS PATEIKIMO

Informuojame, kad įvykdytos Valstybinio audito „Nacionalinė aprūpinimo krauju sistema“ rekomendacijų įgyvendinimo plano 1.1 ir 1.2 punktuose nurodytos priemonės:

1. Siekiant užtikrinti optimalų kraujo komponentų naudojimą ir atsižvelgiant į Europos Sąjungos šalių gerą patirtį, Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2009 m. gruodžio 30 d. įsakymu Nr. V-1087 „Dėl Kraujo komponentų transfuzijos indikacijų patvirtinimo“ (Žin., 2009, Nr. 159- 7223) patvirtintos Kraujo komponentų transfuzijos indikacijos.

2. Siekiant efektyviau administruoti Privalomojo sveikatos draudimo fondo (toliau – PSDF) biudžeto lėšas, nuo 2010 m. sausio 1 dienos pakeista mokėjimo už kraują, jo komponentus ir preparatus tvarka. Lėšos, kurios ankstesniais metais PSDF biudžete buvo numatytos kaip atskira programa, skirta padengti kraujo gamybos išlaidoms ir mokėti už išduotus kraujo komponentus bei preparatus, nuo 2010 m. sausio 1 dienos yra įskaičiuotos į asmens sveikatos priežiūros paslaugų (toliau – paslaugų), kurias teikiant naudojami kraujo produktai, bazinės kainas. Naujos paslaugų bazinės kainos yra patvirtintos Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2010 m. vasario 20 d. įsakymu Nr. V-145 „Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2008 m. gegužės 16 d. įsakymo Nr. V-466 „Dėl Privalomojo sveikatos draudimo fondo biudžeto lėšomis apmokamų stacionariųjų asmens sveikatos priežiūros paslaugų ir bazinių kainų sąrašo patvirtinimo“ pakeitimo“ (Žin., 2010, Nr. 24-1146) ir šiais Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2009 m. gruodžio 30 d. įsakymais:

– Nr. V-1097 „Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos 1998 m. birželio 18 d. įsakymo Nr. 329 „Dėl bazinių kainų patvirtinimo“ pakeitimo“ (Žin., 2009, Nr. 159-7224);

– Nr. V-1098 „Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2006 m. gegužės 12 d. įsakymo Nr. V-381 „Dėl Inkstų transplantacijos paslaugų teikimo ir apmokėjimo tvarkos aprašo patvirtinimo ir Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 1999 m. rugsejo 24 d. įsakymo Nr. 411 „Dėl Žmogaus organų ir audinių transplantacijos paslaugų teikimo viešosiose įstaigose reikalavimų ir bazinių kainų nustatymo“ pakeitimo“

(Žin., 2009, Nr. 159- 7225);

– Nr. V-1099 „Dėl sveikatos apsaugos ministro 1999 m. rugsėjo 24 d. įsakymo Nr. 411 „Dėl žmogaus organų ir audinių transplantacijos paslaugų teikimo viešosiose įstaigose reikalavimų ir bazinių kainų nustatymo“ pakeitimo“ (Žin., 2009, Nr. 159- 7226);

– Nr. V-1101 „Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2008 m. gegužės 16 d. įsakymo Nr. V-470 „Dėl Paliatyviosios pagalbos suaugusiesiems ir vaikams paslaugų bazinių kainų sąrašo tvirtinimo“ pakeitimo“ (Žin., 2009, Nr. 159-7228);

– Nr. V-1102 „Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos 1997 m. spalio 2 d. įsakymo Nr. 524 „Dėl dienos stacionarų ir apmokėjimo už motinų, slaugančių vaikus, išlaikymą“ pakeitimo ir papildymo“ (Žin., 2009, Nr. 159-7229);

– Nr. V-1103 „Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2004 m. rugsėjo 9 d. įsakymo Nr. V-632 „Dėl Žmogaus kraujodaros kamieninių ląstelių transplantacijos paslaugų, apmokamų iš Žmogaus organų ir audinių transplantacijos paprastųjų išlaidų finansavimo programos lėšų, teikimo reikalavimų, bazinių kainų ir mokėjimo tvarkos aprašo patvirtinimo“ pakeitimo“ (Žin., 2009, Nr. 159- 7230);

– Nr. V-1104 „Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2009 m. rugpjūčio 21 d. įsakymo Nr. V-668 „Dėl Dienos chirurgijos paslaugų teikimo reikalavimų, sąrašo, bazinių kainų ir apmokėjimo tvarkos aprašo patvirtinimo“ pakeitimo (Žin., 2009, Nr. 159-7231).

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2009 m. gruodžio 30 d. įsakymu Nr. V-1086 „Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2005 m. balandžio 15 d. įsakymo Nr. V-261 „Dėl Nacionalinės kraujo programos patvirtinimo“ ir jį keitusių įsakymų pripažinimo netekusiais galios“ (Žin., 2009, Nr.159-7222) pripažinti netekusiais galios:

– Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2005 m. balandžio 15 d. įsakymas Nr. V-261 „Dėl Nacionalinės kraujo programos patvirtinimo“ (Žin., 2005, Nr. 51-1728);

– Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2008 m. balandžio 1 d. įsakymas Nr. V-242 „Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2005 m. balandžio 15 d. įsakymo Nr. V-261 „Dėl Nacionalinės kraujo programos patvirtinimo“ pakeitimo“ (Žin., 2008, Nr. 38- 1402);

– Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2009 m. rugsėjo 9 d. įsakymas Nr. V-728 „Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2005 m. balandžio 15 d. įsakymo Nr. V-261 „Dėl Nacionalinės kraujo programos patvirtinimo“ pakeitimo“ (Žin., 2009, Nr. 110- 4693).

Informuojame, kad vaistinių preparatų, pagamintų iš kraujo plazmos, kaip ir kitų vaistinių preparatų, gamybą ir platinimą reglamentuoja Lietuvos Respublikos farmacijos įstatymas (Žin., 2006, Nr.78-3056). Kraujo vaistiniai preparatai, norint juos tiekti Lietuvos Respublikos rinkai, turi būti registruoti (išskyrus įstatymu nustatytas išimtis). Juos įvežti iš

kitos Europos Sąjungos (toliau – ES) valstybės narės arba išvežti į kitą ES valstybę narę gali tik didmeninio platinimo licenciją turintys asmenys. Didmeninio platinimo licencija nereikalinga, jei Lietuvos gamintojas (asmuo, turintis gamybos licenciją) išveža savo gamybos vaistinius preparatus arba įsiveža savo vaistinius preparatus, kurių tam tikras gamybos operacijas pagal sutartį atliko kitas gamintojas.

Farmacijos įstatymas nenustato pradinių medžiagų, naudojamų vaistiniams preparatams gaminti, ar tarpinių produktų išvežimo terminų ir būdų. Svarbu, kad būtų išsaugota medžiagos ar produkto kokybė, būtų pagamintas reikalavimus atitinkantis vaistinis preparatas ir užtikrintas atsekamumas. Pagrindinis kraujo vaistinių preparatų gamybos principas – atitikti gerai gamybos praktikai.

Siekiant įgyvendinti Valstybinio audito „Nacionalinė aprūpinimo krauju sistema“ rekomendacijų įgyvendinimo plano 2.3 punkte nurodytą priemonę, rengiamas Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro įsakymo „Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2004 m. vasario 20 d. įsakymo Nr. V-78 „Dėl Kraujo ir kraujo komponentų įvežimo į Lietuvos Respubliką ir išvežimo iš jos sąlygų bei tvarkos patvirtinimo“ pakeitimo“ projektas ir Gydymui nesuvarotos šviežiai šaldytos plazmos panaudojimo, apskaitos, stebėsenos ir lėšų, gautų už nepanaudotą gydymui plazmą ir (ar) jos perdirbimo tarpinius produktus, panaudojimo tvarkos aprašo (toliau – tvarkos aprašas) projektas. Tvarkos aprašas turėtų būti patvirtintas sveikatos apsaugos ministro įsakymu 2010 m. I ketvirtį.

PRIDEDAMA. VšĮ Nacionalinio kraujo centro patikrinimo, atlikto vykdant sveikatos apsaugos ministro 2008 m. birželio 28 d. pavedimą Nr. 17-773, akto kopija, 15 lapų.

Finansų ministrė,
laikinais einanti sveikatos apsaugos ministro pareigas



Ingrida Šimonytė

A. Naujokaitė, 266 1470

G. Bobelienė, 264 8752

V. Kutraitė, 236 4163



Tikime Laisve

1990 KOVO 11