

Suvestinė redakcija nuo 2015-10-07 iki 2016-12-31

Įsakymas paskelbtas: TAR 2014-02-06, i. k. 2014-01179



**VALSTYBINĖS LIGONIŲ KASOS
PRIE SVEIKATOS APSAUGOS MINISTERIJOS
DIREKTORIUS**

**ĮSAKYMAS
DĖL TIPINĖS KOMPENSUOJAMŲJŲ VAISTŲ IR MEDICINOS PAGALBOS
PRIEMONIŲ ĮSIGIJIMO IŠLAIDŲ APMOKĖJIMO PRIVALOMOJO SVEIKATOS
DRAUDIMO FONDO BIUDŽETO LĖŠOMIS SUTARTIES PATVIRTINIMO**

2014 m. vasario 6 d. Nr. 1K-22
Vilnius

Vadovaudamasis Valstybinės ligonių kasos prie Sveikatos apsaugos ministerijos nuostatų, patvirtintų Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2003 m. sausio 23 d. įsakymu Nr. V-35 „Dėl Valstybinės ligonių kasos prie Sveikatos apsaugos ministerijos nuostatų patvirtinimo“, 11.9 punktu:

1. T v i r t i n u Tipinę kompensuojamųjų vaistų ir medicinos pagalbos priemonių įsigijimo išlaidų apmokėjimo Privalomojo sveikatos draudimo fondo biudžeto lėšomis sutartį (pridedama).

2. P a v e d u teritorinėms ligonių kasoms rengti sutarčių su vaistinėmis projektus pagal šio įsakymo 1 punkte nurodytą tipinę sutartį.

3. Įsakymo vykdymo kontrolę pasilieku sau.

Direktorius

Algis Sasnauskas

PATVIRTINTA

Valstybinės ligonių kasos prie

Sveikatos apsaugos ministerijos direktoriaus

2014 m. vasario 6 d. įsakymu Nr. 1K-22

**KOMPENSUOJAMŲJŲ VAISTŲ IR MEDICINOS PAGALBOS PRIEMONIŲ
ĮSIGIJIMO IŠLAIDŲ APMOKĖJIMO PRIVALOMOJO SVEIKATOS DRAUDIMO FONDO
BIUDŽETO LĖŠOMIS SUTARTIS**

Nr. _____

(Data)

(Vieta)

_____ **teritorinė ligonių kasa** (toliau – TLK),
atstovaujama _____,
(pareigos, vardas, pavardė),
ir _____ (toliau –
vaistinė),
atstovaujama _____,
(pareigos, vardas, pavardė)

toliau kartu šioje Kompensuojamųjų vaistų ir medicinos pagalbos priemonių įsigijimo išlaidų apmokėjimo Privalomojo sveikatos draudimo fondo biudžeto lėšomis sutartyje vadinamos „šalimis“, o kiekviena atskirai – „šalimi“,

sudaro šią Kompensuojamųjų vaistų ir medicinos pagalbos priemonių įsigijimo išlaidų apmokėjimo Privalomojo sveikatos draudimo fondo biudžeto lėšomis sutartį, toliau vadinamą „Sutartimi“, ir susitaria dėl toliau išvardytų sąlygų.

Sutartį sudaro joje nurodyti priedai ir kiti Sutarties galiojimo laikotarpiu šalių tarpusavyje suderinti dokumentai.

I. SUTARTIES OBJEKTAS

1.1. Sutartimi vaistinė įsipareigoja Sutartyje nustatytais sąlygomis parduoti (išduoti) kompensuojamuosius vaistus ir kompensuojamąsias medicinos pagalbos priemones, o TLK įsipareigoja Sutarties nustatytais sąlygomis atsiskaityti su vaistine už parduotus (išduotus) kompensuojamuosius vaistus ir kompensuojamąsias medicinos pagalbos priemones, Privalomojo sveikatos draudimo fondo (toliau – PSDF) biudžeto lėšomis visiškai ar iš dalies kompensuodama jų įsigijimo išlaidas.

1.2. Vaistinės ir vaistinės filialų veiklos adresai, bei kaimo vietovių pirminės ambulatorinės asmens sveikatos priežiūros įstaigų, per kurias vaistinė aprūpina gyventojus kompensuojamaisiais vaistais ir kompensuojamosiomis medicinos pagalbos priemonėmis, adresai (jei vaistinė dalyvauja aprūpinant gyventojus šiais vaistais ir priemonėmis per kaimo vietovių pirminės ambulatorinės asmens sveikatos priežiūros įstaigas) nurodomi Sutarties 1 priede.

1.3. Kompensuojamųjų vaistų ir kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių receptų duomenis vaistinės pateikia per privalomojo sveikatos draudimo informacinės sistemos „Sveidra“ (toliau – informacinė sistema „Sveidra“) vartotojo sąsają (<https://sveidra.vlk.lt>) arba naudodami integracinę sąsają (<https://kvap.vlk.lt/KvapWs/KvapWebService?wsdl> ; <https://kvap.vlk.lt/KvapWs/KvrPackWebService?wsdl>). Vartotojo instrukcija ir integracinės sąajos aprašymas skelbiamas interneto adresu <ftp://ftp.vlk.lt/kvap> (vartotojo vardas – docs, slaptažodis – docs).

II. VAISTINĖS ĮSIPAREIGOJIMAI

Vaistinė įsipareigoja:

2.1. turėti vaistinės veiklos licenciją (jei vaistinė vykdo gamybinės vaistinės funkcijas – gamybinės vaistinės veiklos licenciją), taip pat licenciją verstis narkotinių ir psichotropinių medžiagų, nurodytų Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2000 m. sausio 6 d. įsakymu Nr. 5 „Dėl narkotinių ir psichotropinių medžiagų sąrašų patvirtinimo“ patvirtintame II sąraše „Narkotinės ir psichotropinės medžiagos, draudžiamos vartoti medicinos tikslams“, mažmenine prekyba arba licenciją verstis psichotropinių medžiagų, nurodytų šiuo įsakymu patvirtintame III sąraše „Psichotropinės medžiagos, leidžiamos vartoti medicinos tikslams“, mažmenine prekyba (jei tokia veikla verčiasi);

2.2. užtikrinti, kad kompensuojamuosius vaistus ir kompensuojamąsias medicinos pagalbos priemones parduotų (išduotų) tik vaistininkai, turintys galiojančias vaistininko praktikos licencijas, arba vaistininko padėjėjai (farmakotechnikai), įrašyti į vaistininko padėjėjų (farmakotechnikų) sąrašą;

2.3. parduoti (išduoti) kompensuojamuosius vaistus ir kompensuojamąsias medicinos pagalbos priemones tik asmenims, apdraustiems privalomuoju sveikatos draudimu (toliau – apdraustieji) ir turintiems galiojančius kompensuojamųjų vaistų pasus, išskyrus teisės aktais numatytus išimties atvejus;

2.4. parduoti (išduoti) kompensuojamuosius vaistus ir kompensuojamąsias medicinos pagalbos priemones tik tose vaistinės veiklos vietose, kurios yra _____

LK pavadinimas)

veiklos zonoje ir nurodytos vaistinei išduotose licencijose bei Sutarties 1 priede, taip pat veiklos zonos pirminės ambulatorinės asmens sveikatos priežiūros įstaigose, nurodytose Sutarties 1 priede;

2.5. vykdyti vaistinės arba gamybinės vaistinės veiklą, vadovaujantis vaistinės vadovo patvirtintu Geros vaistinių praktikos kokybės vadovu, aprūpinti apdraustuosius teisingai paženklintais, saugiais, kokybiškais kompensuojamaisiais vaistais ir kompensuojamosiomis medicinos pagalbos priemonėmis, suteikti jiems kokybišką farmacinę paslaugą;

2.6. sudaryti sąlygas apdraustiesiems įsigyti kompensuojamųjų vaistų ir kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių už mažiausią galimą kainą;

2.7. užtikrinti apdraustiesiems patogias vaistinės darbo valandas – ne trumpesnę kaip 36 valandų per savaitę darbo trukmę, išskyrus kaimo vietovėse ir kurortinėse vietovėse ne sezono metu veikiančias vaistines ar jų filialus. Šių vaistinių ar jų filialų darbo valandas organizuoti taip, kad būtų užtikrintas gyventojų aprūpinimas kompensuojamaisiais vaistais ir kompensuojamosiomis medicinos pagalbos priemonėmis, pagal poreikį susisiekus su farmacijos specialistu ryšio priemonėmis;

2.8. informuoti apdraustuosius apie Sutartimi numatytų kompensuojamųjų vaistų ir kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių pardavimo (išdavimo) ir jų įsigijimo išlaidų kompensavimo PSDF biudžeto lėšomis sąlygas ir tvarką;

2.9. nemokamai skelbti ir platinti TLK pateiktą informacinę ir vaizdinę medžiagą apie kompensuojamuosius vaistus ir kompensuojamąsias medicinos pagalbos priemones, tam tikslui panaudojant gerai matomas gyventojų aptarnavimo vietas (informacija gali būti skelbiama ant

patalpų pertvarų, skiriančių vaistininką ir jo aptarnaujamus asmenis, t. y. 1,5–1,8 m nuo grindų aukštyje, ant stiklinių durų, reklaminiuose stenduose ir kt., dalomoji informacinė medžiaga – lakstukai, bukletai, informaciniai lapeliai – gali būti padedama ant stalo gyventojų aptarnavimo vietose ir kitur);

2.10. teisės aktų nustatyta tvarka informuoti TLK apie planuojamą vaistinės reorganizavimą, likvidavimą, bankroto bylos išskėlimą;

2.11. ne vėliau kaip kitą darbo dieną informuoti TLK apie bet kokiais aplinkybėmis, kurios trukdo ar gali sutrukdyti įvykdyti Sutartyje numatytus įsipareigojimus;

2.12. ne vėliau kaip kitą darbo dieną informuoti TLK apie:

2.12.1. vaistinės veiklos licencijų galiojimo sustabdymą, galiojimo sustabdymo panaikinimą ar galiojimo panaikinimą,

2.12.2. farmacijos specialistų (vaistininkų ir vaistininko padėjėjų – farmakotechnikų), turinčių teisę parduoti (išduoti) kompensuojamuosius vaistus ir kompensuojamąsias medicinos pagalbos priemones, įdarbinimą ar atleidimą iš darbo vaistinėje per informacinės sistemos „Sveidra“ posistemį METAS (adresas <http://kvp.vlk.lt/METAS/>),

2.12.3. kompensuojamuosius vaistus ir kompensuojamąsias medicinos pagalbos priemones, įrašytus į Vaistinėje būtinų turėti kompensuojamųjų vaistų sąrašą ir Vaistinėje būtinų turėti kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių sąrašą, kurių vaistinė negali gauti arba kurių negali pakeisti Vaistinėje būtinų turėti kompensuojamųjų vaistų ir kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių išdavimo (pardavimo) gyventojams tvarkos aprašo, patvirtinto Valstybinės ligonių kasos prie Sveikatos apsaugos ministerijos direktoriaus 2010 m. kovo 2 d. įsakymu Nr. 1K-40 „Dėl Vaistinėje būtinų turėti kompensuojamųjų vaistų ir kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių išdavimo (pardavimo) gyventojams tvarkos aprašo patvirtinimo“, ir (ar) 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“, nustatyta tvarka ir dėl kurių negali vykdyti Sutartimi prisiimtų įsipareigojimų, išskyrus atvejus, kai trūkstantį vaistų ir medicinos pagalbos priemonių tiekimo į Lietuvos Respublikos rinką data paskelbiama Valstybinės vaistų kontrolės tarnybos prie Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos interneto svetainėje. Šią informaciją el. paštu pateikia Sutartį pasirašiusi vaistinė (filialams atskirai pranešti apie sutrikimą nereikia; jei vienas pranešimas dėl konkretaus tiekimo sutrikimo atvejo jau yra išsiųstas, jo kartoti taip pat nereikia);

Punkto pakeitimai:

Nr. [1K-280](#), 2015-10-05, paskelbta TAR 2015-10-06, i. k. 2015-14783

2.13. sudaryti sąlygas TLK darbuotojams tikrinti (kontroliuoti), ar teisėtai parduodami (išduodami) kompensuojamieji vaistai ir kompensuojamosios medicinos pagalbos priemonės bei su tuo susijusią vaistinės veiklą;

2.14. pateikti TLK:

2.14.1. iki einamojo mėnesio 5 dienos šios Sutarties 1.3 punkte numatytu būdu – informaciją apie praėjusį kalendorinį mėnesį apdraustiesiems parduotus (išduotus) kompensuojamuosius vaistus ir kompensuojamąsias medicinos pagalbos priemones,

2.14.2. iki einamojo mėnesio 10 dienos – sąskaitą, kurioje turi būti nurodyta praėjusį kalendorinį mėnesį parduotų (išduotų) kompensuojamųjų vaistų ir kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių įsigijimo išlaidų dalis, apmokama PSDF biudžeto lėšomis (toliau – kompensuojamoji suma); sąskaitos duomenys turi atitikti Sutarties 2.14.1 punkte nurodytą

informaciją ir sutapti su kasos kvitų, prisegtų prie 3 formos arba 3 formos (išimties atvejams) receptų, duomenimis; sąskaitoje turi būti nurodoma: sąskaitos numeris, jos išrašymo data, vaistinės kodas ar PVM mokėtojo kodas, pavadinimas, buveinė, laikotarpis, kuriam buvo išduoti kompensuojamieji vaistai ir kompensuojamosios medicinos pagalbos priemonės, šių vaistų ir priemonių, apmokestinamų vienodu tarifu, bendra apmokestinamoji vertė, PVM tarifas (tarifai), PVM suma, atskirai kompensuojamoji suma ir receptų skaičius pagal filialus, bendra kompensuojamoji suma ir receptų skaičius iš viso;

2.15. atlyginti PSDF biudžetui padarytą žalą ir (ar) sumokėti Sutarties 5.3 punkte nurodytą netesybų baudą per 30 kalendorinių dienų nuo ekspertizės pažymoje nurodytos dienos arba nuo TLK raštiško pareikalavimo gavimo dienos;

2.16. neperleisti Sutartyje numatytų reikalavimų teisės jokiame trečiajam asmeniui be išankstinio TLK raštiško sutikimo;

2.17. *Neteko galios nuo 2014-11-29*

Punkto naikinimas:

Nr. [1K-338](#), 2014-11-27, paskelbta TAR 2014-11-28, i. k. 2014-18074

2.18. parduodant (išduodant) kompensuojamuosius vaistus ir kompensuojamąsias medicinos pagalbos priemones vadovautis šiais teisės aktais:

2.18.1. Lietuvos Respublikos farmacijos įstatymu;

2.18.2. Lietuvos Respublikos sveikatos draudimo įstatymu;

2.18.3. Lietuvos Respublikos Vyriausybės 2012 m. birželio 6 d. nutarimu Nr. 670 „Dėl Naikintinų vaistinių preparatų priėmimo iš gyventojų ir apmokėjimo už jų tvarkymą tvarkos aprašo patvirtinimo“;

2.18.4. Lietuvos Respublikos Vyriausybės 2007 m. rugpjūčio 8 d. nutarimu Nr. 805 „Dėl Gyventojų aprūpinimo vaistiniais preparatais per kaimo vietovėse esančias pirminės sveikatos priežiūros įstaigas taisyklių patvirtinimo“;

2.18.5. 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“;

Punkto pakeitimai:

Nr. [1K-280](#), 2015-10-05, paskelbta TAR 2015-10-06, i. k. 2015-14783

2.18.6. Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2007 m. birželio 15 d. įsakymu Nr. V-494 „Dėl Geros vaistinių praktikos nuostatų patvirtinimo“;

2.18.7. Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2000 m. sausio 28 d. įsakymu Nr. 49 „Dėl kompensuojamųjų vaistų sąrašų patvirtinimo“;

2.18.8. Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2000 m. spalio 6 d. įsakymu Nr. 529 „Dėl Kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių sąrašo (C sąrašo) patvirtinimo“;

Punkto pakeitimai:

Nr. [1K-280](#), 2015-10-05, paskelbta TAR 2015-10-06, i. k. 2015-14783

2.18.9. Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2006 m. gruodžio 28 d. įsakymu Nr. V-1128 „Dėl Vaistinių preparatų reklamos taisyklių patvirtinimo“;

2.18.10. Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2010 m. rugpjūčio 13 d. įsakymu Nr. V-724 „Dėl Nuolaidos paciento priemokai už kompensuojamąjį vaistinį preparatą ir kompensuojamąją medicinos pagalbos priemonę apskaičiavimo ir taikymo tvarkos aprašo patvirtinimo“;

2.18.11. Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2006 m. lapkričio 28 d. įsakymu Nr. V-1011 „Dėl Vaistinių prekių grupių sąrašo patvirtinimo“;

2.18.12. Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2003 m. spalio 8 d. įsakymu Nr. V-598 „Dėl Leidinių, kuriuose gali būti reklamuojami receptiniai vaistiniai preparatai, sąrašo patvirtinimo“;

Punkto pakeitimai:

Nr. [1K-280](#), 2015-10-05, paskelbta TAR 2015-10-06, i. k. 2015-14783

2.18.13. Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro įsakymu tvirtinamu einamųjų metų kompensuojamųjų vaistinių preparatų kainynu;

2.18.14. Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro įsakymu tvirtinamu einamųjų metų kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių kainynu;

2.18.15. Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2012 m. spalio 24 d. įsakymu Nr. V-960 „Dėl Lėtinio virusinio C hepatito diagnostikos ir ambulatorinio gydymo kompensuojamaisiais vaistais tvarkos aprašo tvirtinimo“;

2.18.16. Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2012 m. spalio 18 d. įsakymu Nr. V-937 „Dėl Kompensuojamųjų ir nekompensuojamųjų vaistinių preparatų ir kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių kainų deklaravimo ir kainynų sudarymo informacinės sistemos „iDrug“ saugaus elektroninės informacijos tvarkymo taisyklių tvirtinimo“;

2.18.17. Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2007 m. kovo 26 d. įsakymu Nr. V-197 „Dėl vaistininko ir vaistininko padėjėjo (farmakotechniko) teisių ir pareigų paskirstymo aprašų patvirtinimo“;

2.18.18. Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2011 m. birželio 8 d. įsakymu Nr. V-583 „Dėl Kartinių vaistinių preparatų išdavimo (pardavimo) gyventojams, gamybinių visuomenės vaistinių filialams, kitoms vaistinėms, jų filialams ir juridiniams asmenims, turintiems asmens sveikatos priežiūros veiklos licenciją, tvarkos aprašo patvirtinimo“;

2.18.19. Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2011 m. birželio 27 d. įsakymu Nr. V-638 „Dėl Interneto svetainių, kuriuose gali būti reklamuojami receptiniai vaistiniai preparatai, sąrašo patvirtinimo“;

2.18.20. Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2006 m. lapkričio 28 d. įsakymu Nr. V-1012 „Dėl Vaistininko praktikos licencijavimo taisyklių patvirtinimo“;

2.18.21. Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2005 m. gegužės 9 d. įsakymu Nr. V-374 „Dėl Vardinių vaistinių preparatų įsigijimo taisyklių patvirtinimo“;

2.18.22. Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2004 m. balandžio 29 d. įsakymu Nr. V-294 „Dėl Vaistų ir medicinos pagalbos priemonių, kurių išlaidos arba jų dalis ambulatorinio gydymo metu kompensuojamos Privalomojo sveikatos draudimo fondo lėšomis, išrašymo ir išdavimo tvarkos aprašo“;

2.18.23. Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2010 m. spalio 11 d. įsakymu Nr. V-894 „Dėl sveikatos specialistų spaudų ir licencijų, asmens sveikatos priežiūros, odontologinės priežiūros (pagalbos) įstaigų licencijų, vaistinių bei didmeninio platinimo įmonių farmacinės veiklos licencijų, vaistininko padėjėjų (farmakotechnikų) registravimo duomenų tvarkymo“;

2.18.24. Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2010 m. balandžio 6 d. įsakymu Nr. V-267 „Dėl Kompensuojamųjų vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių kainų nustatymo ir taikymo tvarkos aprašo patvirtinimo“;

2.18.25. Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2000 m. vasario 9 d. įsakymu Nr. 73 „Dėl Kompensuojamųjų vaistinių preparatų grupių pagal bendrinį pavadinimą jų bazinei kainai nustatyti patvirtinimo“;

2.18.26. Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2010 m. gegužės 6 d. įsakymu Nr. V-403 „Dėl paciento priemokos už kompensuojamuosius vaistinius preparatus ir kompensuojamąsias medicinos pagalbos priemones apskaičiavimo“;

2.18.27. Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2006 m. gruodžio 13 d. įsakymu Nr. V-1052 „Dėl Vaistininko padėjėjų (farmakotechnikų) įrašymo į sąrašą taisyklių patvirtinimo“;

2.18.28. Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2007 m. lapkričio 15 d. įsakymu Nr. V-923 „Dėl Vaistinių pasiūlymų tiekti vaistinius preparatus gyventojams per kaimo pirminės sveikatos priežiūros įstaigas vertinimo, pavedimo sutarčių sudarymo ir vaistinių preparatų vežimo tvarkos aprašo patvirtinimo“;

2.18.29. Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2011 m. gegužės 2 d. įsakymu Nr. V-420 „Dėl kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių identifikacinių kodų“;

2.18.30. Valstybinės ligonių kasos prie Sveikatos apsaugos ministerijos direktoriaus 2010 m. kovo 2 d. įsakymu Nr. 1K-40 „Dėl Vaistinėje būtinų turėti kompensuojamųjų vaistų ir kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių išdavimo (pardavimo) gyventojams tvarkos aprašo patvirtinimo“;

2.18.31. Valstybinės ligonių kasos prie Sveikatos apsaugos ministerijos direktoriaus 2005 m. lapkričio 22 d. įsakymu Nr. 1K-149 „Dėl Vaistų ir medicinos pagalbos priemonių, skirtų labai retoms ligoms gydyti, įsigijimo išlaidų kompensavimo komisijos darbo reglamento patvirtinimo“;

Punkto pakeitimai:

Nr. [1K-280](#), 2015-10-05, paskelbta TAR 2015-10-06, i. k. 2015-14783

2.18.32. Valstybinės ligonių kasos prie Sveikatos apsaugos ministerijos direktoriaus 2012 m. lapkričio 15 d. įsakymu Nr. 1K-282 „Dėl Asmens sveikatos priežiūros įstaigų, vaistinių ir kitų įmonių bei įstaigų, sudariusių sutartis su Valstybine ligonių kasa prie Sveikatos apsaugos ministerijos ar teritorinėmis ligonių kasomis, padarytos žalos Privalomojo sveikatos draudimo fondo biudžetui nustatymo principų aprašo patvirtinimo“;

2.18.33. Valstybinės ligonių kasos prie Sveikatos apsaugos ministerijos direktoriaus 2014 m. sausio 21 d. įsakymu Nr. 1K-10 „Dėl Asmens sveikatos priežiūros įstaigų, vaistinių ir kitų įstaigų bei įmonių, sudariusių sutartis su Valstybine ligonių kasa prie Sveikatos apsaugos ministerijos ar teritorinėmis ligonių kasomis, veiklos priežiūros tvarkos aprašo patvirtinimo“;

Punkto pakeitimai:

Nr. [1K-338](#), 2014-11-27, paskelbta TAR 2014-11-28, i. k. 2014-18074

2.18.34. Valstybinės ligonių kasos direktoriaus 2002 m. gruodžio 6 d. įsakymu Nr. 110 „Dėl Kompensuojamųjų vaistų pasų ir gydytojo tapatybę patvirtinančių lipdukų išdavimo, saugojimo, apskaitos, naudojimo ir apmokėjimo tvarkos aprašo tvirtinimo“;

2.18.35. Valstybinės vaistų kontrolės tarnybos prie Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos viršininko 2011 m. vasario 23 d. įsakymu Nr. 1A-159 „Dėl Farmacinių formų, talpyklių, uždorių ir vartojimo įtaisų, Sudėtinių farmacinių formų bei Vartojimo būdų ir metodų standartinių terminų sąrašų patvirtinimo“;

2.18.36. Valstybinės vaistų kontrolės tarnybos prie Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos viršininko 2009 m. birželio 2 d. įsakymu Nr. 1A-551 „Dėl Vaistinių medžiagų ir vaistinių preparatų, esančių Europos farmakopėjoje, pavadinimų atitikmenų lietuvių kalba sąrašo patvirtinimo“;

2.18.36¹. Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2015 m. gegužės 26 d. įsakymu Nr. V-657 „Dėl Elektroninės sveikatos paslaugų ir bendradarbiavimo infrastruktūros informacinės sistemos naudojimo tvarkos aprašo patvirtinimo“;

Papildyta punktu:

Nr. [1K-280](#), 2015-10-05, paskelbta TAR 2015-10-06, i. k. 2015-14783

2.18.37. kitais teisės aktais, reglamentuojančiais kompensuojamųjų vaistų ir kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių pardavimą (išdavimą) apdraustiesiems.

III. TLK ĮSIPAREIGOJIMAI

TLK įsipareigoja:

3.1. atsiskaityti su vaistine už apdraustiesiems pagal galiojantį kompensuojamųjų vaistų pasą ar teisės aktų numatytais išimties atvejais parduotus (išduotus) kompensuojamuosius vaistus ir kompensuojamąsias medicinos pagalbos priemones, visiškai ar iš dalies kompensuodama PSDF biudžeto lėšomis jų įsigijimo išlaidas:

3.1.1. pagal einamųjų metų kompensuojamųjų vaistinių preparatų kainyne ir kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių kainyne nurodytas bazines kainas,

3.1.2. neviršijant Valstybinės ligonių kasos prie Sveikatos apsaugos ministerijos direktoriaus įsakymu skirtų PSDF biudžeto lėšų parduotų (išduotų) kompensuojamųjų vaistų ir kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių įsigijimo išlaidoms apmokėti,

3.1.3. ne vėliau kaip per 30 dienų nuo sąskaitos gavimo dienos. Sąskaitos gavimo diena laikoma ta diena, kai TLK patikrina vaistinės pateiktų dokumentų, nurodytų Sutarties 2.14 punkte, duomenis ir, įsitikinusi, kad pateikti dokumentai yra tinkami, priima sąskaitą apmokėti ir informuoja apie tai vaistinę;

3.2. pagal kompetenciją teikti vaistinei aktualią informaciją apie kompensuojamųjų vaistų ir kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių skyrimo, pardavimo (išdavimo) sąlygas, 3 formos ir 3 formos (išimties atvejais) receptų išrašymo tvarką bei kitą informaciją, susijusią su Sutarties vykdymu;

3.3. aprūpinti vaistinę informacine ir vaizdine medžiaga apie kompensuojamųjų vaistų ir kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių pardavimo (išdavimo) tvarką, racionalų vaistų vartojimą.

1. SUTARTIES GALIOJIMAS, PRATĖSIMAS, PAPILDYMAS, SUSTABDYMAS, ATNAUJINIMAS, NUTRAUKIMAS

4.1. Sutartis įsigalioja 20 .. m. dieną ir galioja iki 20... m. gruodžio 31 dienos.

4.2. Sutartis gali būti pratęsta, papildyta atskiru šalių susitarimu, sudarytu raštu ir pasirašytu abiejų šalių vadovų ar jų įgaliotų atstovų.

4.3. Sutarties vykdymas visa apimtimi ar iš dalies be įspėjimo automatiškai sustabdomas šiais atvejais:

4.3.1. sustabdžius vaistinės veiklos licencijos galiojimą visa apimtimi – nuo licencijos galiojimo sustabdymo datos;

4.3.2. sustabdžius vaistinės veiklos licencijos ar kitų Sutarties 2.1 punkte nurodytų licencijų dalies (vaistinės veiklos vietos atžvilgiu) galiojimą – nuo licencijos dalies galiojimo sustabdymo datos;

4.3.3. jei vaistinėje nėra vaistininko, turinčio galiojančią vaistininko praktikos licenciją, arba vaistininko padėjėjo (farmakotechniko) (kaimo vietovėse), įrašyto į vaistininko padėjėjų (farmakotechnikų) sąrašą.

4.4. Sustabdžius Sutarties vykdymą 4.3 punkte išvardytais atvejais, atskiras pranešimas vaistinei nesiunčiamas,

4.5. Sutarties vykdymas 4.3 punkte numatytais atvejais atnaujinamas nuo dienos, kai TLK gauna vaistinės raštišką prašymą, bet ne anksčiau nei nuo licencijos ar licencijos dalies galiojimo atnaujinimo datos.

4.6. Sutartis visa apimtimi ar iš dalies (vaistinės veiklos vietos atžvilgiu) be atskiro TLK pranešimo vaistinei automatiškai nutrūksta, panaikinus licencijos ar licencijos dalies galiojimą.

4.7. Sutarties šalys gali nutraukti sutartį visa apimtimi ar iš dalies iki jos galiojimo termino pabaigos:

4.7.1. šalių susitarimu,

4.7.2. vienašališkai, jei kita šalis nevykdo ar netinkamai vykdo esminius sutartinius įsipareigojimus. Šiuo atveju apie sutarties nutraukimą kitai šaliai pranešama prieš 30 kalendorinių dienų.

2. SUTARTIES ŠALIŲ ATSAKOMYBĖ

5.1. Už Lietuvos Respublikos administracinių teisės pažeidimų kodekso 43⁶ ir 43⁷ straipsniuose nurodytus administracinius teisės pažeidimus vaistinės vadovas ir (ar) kiti vaistinės darbuotojai traukiami administracinėn atsakomybėn.

5.2. Vaistinė, pažeidusi Sutarties 2.17 punkte numatytą įsipareigojimą – perleidusi reikalavimo teisę tretiesiems asmenims be raštiško TLK sutikimo – moka 10 proc. perleistos sumos dydžio baudą.

5.3. Jeigu vaistinė nevykdo ar netinkamai vykdo Sutarties 2.2, 2.5, 2.6 ir 2.14.1 papunkčiuose numatytus įsipareigojimus (laikomus esminiais sutartiniais įsipareigojimais), ji moka 290,00 eurų dydžio baudą Sutarties numatytais terminais į TLK atsiskaitomąją sąskaitą LT AB banke.

Punkto pakeitimai:

Nr. [1K-338](#), 2014-11-27, paskelbta TAR 2014-11-28, i. k. 2014-18074

5.4. Jeigu vaistinė pakartotinai nevykdo ar netinkamai vykdo Sutarties 2.2, 2.5, 2.6, ir 2.14.1 punktuose numatytus įsipareigojimus (laikomus esminiais sutartiniais įsipareigojimais), TLK praneša vaistinei apie sutarties nutraukimą prieš 30 kalendorinių dienų ir, praėjus šiam terminui, vienašališkai ją nutraukia.

5.5. Vaistinei neatlyginus PSDF biudžetui padarytos žalos ar nesumokėjus netesybų baudos per Sutartyje nustatytą terminą, šios lėšos išieškomos įstatymų nustatyta tvarka.

5.6. TLK, pažeidusi Sutarties 3.1.3 punkte numatytą įsipareigojimą (taip pat laikomą esminiu sutartiniu įsipareigojimu), moka vaistinei 0,01 proc. dydžio delspinigius, skaičiuojamus nuo laiku nesumokėtos sumos už kiekvieną uždelstą dieną.

VI. SUSIRAŠINĖJIMAS

6.1. Sutarties šalys susirašinėja lietuvių kalba. Visi pranešimai, sutikimai ir kiti dokumentai, kuriuos šalis gali pateikti pagal Sutartį, bus laikomi galiojančiais ir pateiktais tinkamai, jeigu jie asmeniškai pateikiami kitai šaliai ir gaunamas jų gavimo patvirtinimas arba jie išsiunčiami paštu, registruotu laišku, faksu, elektroniniu paštu (turi būti patvirtinamas jų gavimas) toliau nurodytais adresais ar fakso numeriais.

6.2. Jei pasikeičia šalies (jei tai vaistinė – ir vaistinės filialų) rekvizitai, ji turi apie tai informuoti kitą šalį ne vėliau kaip per 10 dienų. Šalis, nesilaikanti šio reikalavimo, neturi teisės į pretenziją ar atsiliepimą, jeigu kitos šalies veiksmai, atlikti remiantis paskutiniais jai žinomais duomenimis, prieštarauja Sutarties sąlygoms arba ji negauna jokio pranešimo, išsiųsto pagal nurodytus duomenis.

VII. KITOS SĄLYGOS

7.1. Sutarčiai ir visoms iš Sutarties atsirandančioms teisėms ir pareigoms taikomi Lietuvos Respublikos įstatymai bei kiti norminiai teisės aktai. Sutartis sudaroma ir aiškinama pagal Lietuvos Respublikos teisę.

7.2. Pasikeitus teisės aktams, reglamentuojantiems kompensuojamųjų vaistų ir kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių pardavimo (išdavimo) tvarką ir (ar) jų išlaidų apmokėjimo sąlygas, Sutarties šalys vadovaujasi šiais teisės aktais nuo jų įsigaliojimo dienos.

7.3. Bet kokios Sutarties nuostatos negaliojimas ar prieštaravimas Lietuvos Respublikos įstatymams ar kitiems norminiams teisės aktams neatleidžia šalių nuo prisiimtų įsipareigojimų vykdymo. Šiuo atveju tokia nuostata pakeičiama taip, kad kuo labiau atitiktų Sutarties tikslą, kitas jos nuostatas ir teisės aktų reikalavimus.

7.4. Nutraukus Sutartį ar jai pasibaigus, lieka galioti Sutarties nuostatos, susijusios su šalių atsakomybe ir tarpusavio atsiskaitymu, taip pat visos kitos Sutarties nuostatos, kurios išlieka galioti po Sutarties nutraukimo arba turi išlikti galioti, kad Sutartis būtų visiškai įvykdyta.

7.5. Bet kokie nesutarimai ar ginčai, kylantys tarp šalių dėl Sutarties, sprendžiami abipusiu susitarimu. Šalims nepavykus susitarti, ginčai gali būti sprendžiami, vadovaujantis Lietuvos Respublikos sveikatos draudimo įstatymo 36 straipsnio 1 dalimi, TLK taikinimo komisijoje, o nepavykus susitarti – kompetentingame Lietuvos Respublikos teisme pagal TLK buveinės vietą.

7.6. Visi Sutarties šalių pasirašyti priedai, pakeitimai ir papildymai laikomi neatskiriama sutarties dalimi.

7.7. Sutartis sudaroma 2 egzemplioriais, turinčiais vienodą teisinę galią: po vieną egzempliorių kiekvienai Sutarties šaliai.

VIII. PRIEDAI

1 priedas „Vaistinės ir vaistinės filialų veiklos adresai, bei kaimo vietovių pirminės ambulatorinės asmens sveikatos priežiūros įstaigų, per kurias vaistinė aprūpina gyventojus kompensuojamaisiais vaistais ir kompensuojamosiomis medicinos pagalbos priemonėmis, adresai (jei vaistinė dalyvauja aprūpinant gyventojus šiais vaistais ir priemonėmis per kaimo vietovių pirminės ambulatorinės asmens sveikatos priežiūros įstaigas)

ŠALIŲ REKVIZITAI IR PARAŠAI

_____teritorinė ligonių kasa

Vaistinės pavadinimas

Pakeitimai:

1.

Valstybinė ligonių kasa prie Sveikatos apsaugos ministerijos, Įsakymas

Nr. [1K-338](#), 2014-11-27, paskelbta TAR 2014-11-28, i. k. 2014-18074

Dėl Valstybinės ligonių kasos prie Sveikatos apsaugos ministerijos direktoriaus 2014 m. vasario 6 d. įsakymo Nr. 1K-22 „Dėl Tipinės kompensuojamųjų vaistų ir medicinos pagalbos priemonių įsigijimo išlaidų apmokėjimo Privalomojo sveikatos draudimo fondo biudžeto lėšomis sutarties patvirtinimo“ pakeitimo

2.

Valstybinė ligonių kasa prie Sveikatos apsaugos ministerijos, Įsakymas

Nr. [1K-280](#), 2015-10-05, paskelbta TAR 2015-10-06, i. k. 2015-14783

Dėl Valstybinės ligonių kasos prie Sveikatos apsaugos ministerijos direktoriaus 2014 m. vasario 6 d. įsakymo Nr. 1K-22 „Dėl Tipinės kompensuojamųjų vaistų ir medicinos pagalbos priemonių įsigijimo išlaidų apmokėjimo privalomojo sveikatos draudimo fondo biudžeto lėšomis sutarties patvirtinimo“ pakeitimo