

*Suvestinė redakcija nuo 2021-02-19 iki 2021-06-09*

*Įsakymas paskelbtas: TAR 2020-04-01, i. k. 2020-06791*



**LIETUVOS RESPUBLIKOS SVEIKATOS APSAUGOS MINISTRAS**

**ĮSAKYMAS**

**DĖL PRIVALOMOJO SVEIKATOS DRAUDIMO FONDO BIUDŽETO LĘŠOMIS  
ĮSIGYJAMŲ IMUNINIŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ UŽSAKYSMO IR JŲ PANAUDOJIMO  
ASMENS SVEIKATOS PRIEŽIŪROS ĮSTAIGOSE, ATLIEKANČIOSE SKIEPIJIMO  
PROCEDŪRAS, KONTROLĖS TVARKOS APRAŠO PATVIRTINIMO**

2020 m. kovo 26 d. Nr. V-546  
Vilnius

Siekdamas užtikrinti asmens sveikatos priežiūros įstaigų aprūpinimą imuniniais vaistiniais preparatais:

1. Tvirtinu Privalomojo sveikatos draudimo fondo biudžeto lęšomis įsigyjamų imuninių vaistinių preparatų užsakymo ir jų panaudojimo asmens sveikatos priežiūros įstaigose, atliekančiose skiepijimo procedūras, kontrolės tvarkos aprašą (pridedama).

2. Padu įsakymo vykdymą kontroliuoti viceministriui pagal veiklos sritį.

Sveikatos apsaugos ministras

Aurelijus Veryga

PATVIRTINTA  
Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos  
ministro  
2020 m. kovo 26 d. įsakymu Nr. V-546

**PRIVALOMOJO SVEIKATOS DRAUDIMO FONDO BIUDŽETO LĘŠOMIS ĮSIGYJAMŲ  
IMUNINIŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ UŽSAKYSMO IR JŲ PANAUDOJIMO ASMENS  
SVEIKATOS PRIEŽIŪROS ĮSTAIGOSE, ATLIEKANČIOSE SKIEPIJIMO PROCEDŪRAS,  
KONTROLĖS TVARKOS APRAŠAS**

**I SKYRIUS  
BENDROSIOS NUOSTATOS**

1. Privalomojo sveikatos draudimo fondo biudžeto lėšomis įsigyjamų imuninių vaistinių preparatų užsakymo ir jų panaudojimo asmens sveikatos priežiūros įstaigose, atliekančiose skiepijimo procedūras, kontrolės tvarkos aprašas (toliau – Aprašas) nustato imuninių vaistinių preparatų, Valstybinės ligonių kasos prie Sveikatos apsaugos ministerijos (toliau – VLK) perkamą Privalomojo sveikatos draudimo fondo biudžeto lėšomis pagal sveikatos apsaugos ministro tvirtinamą Nacionalinę imunoprofilaktikos programą, užsakymo asmens sveikatos priežiūros įstaigoms, atliekančioms skiepijimo procedūras, ir asmens sveikatos priežiūros įstaigoms, galinčioms skieptyti sezonine gripo vakcina (toliau kartu – ASPI), bei imuninių vaistinių preparatų panaudojimo kontrolės tvarką.

*Punkto pakeitimai:*

Nr. [V-2908](#), 2020-12-11, paskelbta TAR 2020-12-11, i. k. 2020-27026

2. Apraše vartojamos sąvokos:

2.1. **Asmens sveikatos priežiūros įstaiga, atliekanti skiepijimo procedūras** – asmens sveikatos priežiūros įstaiga, teikianti šeimos medicinos arba ambulatorines vaikų ligų gydytojo, arba vaikų infekcinių ligų gydytojo, arba vaikų alergologijos, arba vaikų pulmonologijos, arba vaikų kardiologijos, arba vaikų gastroenterologijos, arba hemodializės paslaugas, arba stacionarines akušerijos paslaugas, arba stacionarines neonatologijos, vaikų kardiologijos ir (ar) vaikų pulmonologijos paslaugas, arba stacionarines vaikų ligų gydytojo, arba stacionarines vaikų infekcinių ligų gydytojo, arba stacionarines vaikų alergologijos, arba stacionarines vaikų gastroenterologijos paslaugas, arba skubiosios medicinos pagalbos paslaugas ir sudariusi su teritorine ligonių kasa sutartį dėl šių paslaugų teikimo ir apmokėjimo Privalomojo sveikatos draudimo fondo biudžeto lėšomis.

2.2. **Asmens sveikatos priežiūros įstaiga, galinti skieptyti sezonine gripo vakcina** – asmens sveikatos priežiūros įstaiga, sudariusi su teritorine ligonių kasa sutartį dėl asmens sveikatos priežiūros paslaugų teikimo ir apmokėjimo Privalomojo sveikatos draudimo fondo biudžeto lėšomis.

2.3. Imuninius vaistinius preparatus pristatantis tiekėjas (toliau – tiekėjas) – tiekėjas, su kuriuo VLK yra sudariusi imuninių vaistinių preparatų pirkimo sutartį.

2.4. Sveikatos apsaugos ministro įgaliota institucija (toliau – įgaliota institucija) – institucija, išskyrus VLK, kuri sveikatos apsaugos ministro pavedimu teikia imuninių vaistinių preparatų užsakymus imuninius vaistinius preparatus pristatantiems tiekėjams.

*Punkto pakeitimai:*

Nr. [V-2908](#), 2020-12-11, paskelbta TAR 2020-12-11, i. k. 2020-27026

**II SKYRIUS  
IMUNINIŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ UŽSAKYSMO IR JŲ PANAUDOJIMO KONTROLĖS  
TVARKA**

3. Imuninių vaistinių preparatų pirkimo procedūras vykdo VLK. VLK ne vėliau kaip per 3 darbo dienas nuo imuninių vaistinių preparatų pirkimo sutarties (toliau – sutartis) pasirašymo pateikia įgaliotai institucijai sutarties kopiją.

4. Imuniniai vaistiniai preparatai gali būti įsigyjami be jų pristatymo paslaugos, kartu su šiu preparatu pristatymo į ASPI paslauga arba pristatymo paslauga gali būti perkama atskirai:

4.1. jei imuniniai vaistiniai preparatai įsigyjami be jų pristatymo į ASPI paslaugos, užsakymus tiekėjams pateikia VLK. Šiuo atveju imuniniai vaistiniai preparatai tiekėjo yra pristatomi į sutartyje nurodytą vietą;

4.2 jei į imuninių vaistinių preparatų kainą, nurodytą sutartyje, yra įskaičiuota jų pristatymo į ASPI paslaugos kaina arba imuninių vaistinių preparatų pristatymo paslauga yra perkama atskirai, užsakymus tiekėjams teikia įgaliota institucija. Šiuo atveju imuninius vaistinius preparatus tiekėjas tiekia tiesiogiai ASPI.

5. Asmens sveikatos priežiūros įstaigos, atliekančios skiepijimo procedūras, vadovo ar jo įgalioto asmens pasirašytas nustatytois formos prašymas skirti imuninius vaistinius preparatus (toliau – prašymas) (Aprašo 2 priedas) pateikiamas įgaliotai institucijai iki einamojo mėnesio 10 dienos. Prašymą pateikus po einamojo mėnesio 10 dienos, imuninių vaistinių preparatų užsakymas pateikiamas tiekėjui iki kito kalendorinio mėnesio 20 dienos. Prašyme nurodomi duomenys apie ne ilgesnio kaip 3 mėnesių laikotarpio imuninių vaistinių preparatų poreikį. Prieikus argumentuoti asmens sveikatos priežiūros įstaigą, atliekančią skiepijimo procedūras, prašymai gali būti teikiami skubos tvarka. Šeimos medicinos, vaikų ligų gydytojo, vaikų infekcinių ligų gydytojo, vaikų alergologijos, vaikų pulmonologijos, vaikų gastroenterologijos, vaikų kardiologijos paslaugas arba stacionarines vaikų ligų gydytojo, stacionarines vaikų infekcinių ligų gydytojo, stacionarines vaikų alergologijos, stacionarines vaikų pulmonologijos, stacionarines vaikų kardiologijos bei stacionarines vaikų gastroenterologijos paslaugas teikianti asmens sveikatos priežiūros įstaiga, atliekanti skiepijimo procedūras, gali prašyti visų Nacionalinėje imunoprofilaktikos programe, patvirtintoje sveikatos apsaugos ministro įsakymu, nurodytų imuninių vaistinių preparatų. Hemodializės paslaugas teikianti asmens sveikatos priežiūros įstaiga, atliekanti skiepijimo procedūras, gali prašyti imuninių vaistinių preparatų rizikos grupių asmenims skieptyti nuo pneumokokinės infekcijos. Stacionarines akušerijos paslaugas teikianti asmens sveikatos priežiūros įstaiga, atliekanti skiepijimo procedūras, gali prašyti imuninių vaistinių preparatų, reikalingų naujagimiams skieptyti. Stacionarines neonatologijos paslaugas teikianti asmens sveikatos priežiūros įstaiga, atliekanti skiepijimo procedūras, gali prašyti imuninių vaistinių preparatų, skirtų neišešiotiems naujagimiams skieptyti, o skubiosios medicinos pagalbos paslaugas teikianti asmens sveikatos priežiūros įstaiga, atliekanti skiepijimo procedūras, gali prašyti imuninių vaistinių preparatų, reikalingų stabligės, pasiutligės ir tymų poekspozicinei profilaktikai atlikti.

*Punkto pakeitimai:*

Nr. [V-1416](#), 2020-06-09, paskelbta TAR 2020-06-10, i. k. 2020-12695

Nr. [V-2303](#), 2020-10-21, paskelbta TAR 2020-10-21, i. k. 2020-21778

Nr. [V-2908](#), 2020-12-11, paskelbta TAR 2020-12-11, i. k. 2020-27026

Nr. [V-327](#), 2021-02-18, paskelbta TAR 2021-02-18, i. k. 2021-03114

6. Įgaliota institucija iš tiekėjo užsako imuninius vaistinius preparatus ASPI.

7. Imuniniai vaistiniai preparatai, išskyrus einamųjų metų sezonię gripo vakciną ir pirmą kartą perkamus imuninius vaistinius preparatus, užsakomi atsižvelgiant į asmens sveikatos priežiūros įstaigos, atliekančios skiepijimo procedūras, teikiamuose prašymuose nurodytą reikiamą imuninio vaistinio preparato kiekį. Prašomas imuninio vaistinio preparato kiekis negali viršyti asmens sveikatos priežiūros įstaigos, atliekančios skiepijimo procedūras, 3 mėnesių imuninio vaistinio preparato poreikio, apskaičiuojamo pagal formulę:

$$K = (SN/4) - K_1$$

čia:

K – užsakomas atitinkamų imuninių vaistinių preparatų kiekis;

SN – asmens sveikatos priežiūros įstaigos, atliekančios skiepijimo procedūras, per praėjusius paskutinius keturis metų ketvirčius sunaudotas atitinkamų imuninių vaistinių preparatų kiekis;

K<sub>1</sub> – asmens sveikatos priežiūros įstaigos, atliekančios skiepijimo procedūras, atitinkamų imuninių vaistinių preparatų likutis prašymo pateikimo dieną.

*Punkto pakeitimai:*

Nr. [V-2908](#), 2020-12-11, paskelbta TAR 2020-12-11, i. k. 2020-27026

8. Jei prašomas atitinkamų imuninių vaistinių preparatų kiekis viršija jų poreikį, apskaičiuojamą pagal Aprašo 7 punkte nurodytą formulę, įgaliota institucija šį kiekį užsako tik gavusi asmens sveikatos priežiūros įstaigos, atliekančios skiepijimo procedūras, pagrindimą (nurodžius didesnio poreikio priežastis).

*Punkto pakeitimai:*

Nr. [V-2908](#), 2020-12-11, paskelbta TAR 2020-12-11, i. k. 2020-27026

9. Įgaliota institucija, gavusi asmens sveikatos priežiūros įstaigos, atliekančios skiepijimo procedūras, prašymą ir išsiaiškinusi atitinkamų imuninių vaistinių preparatų poreikį, iki einamojo mėnesio 20 dienos pateikia tiekėjui nustatyto formos užsakymą (Aprašo 1 priedas), o VLK – šio užsakymo kopiją. Užsakyme nurodomas asmens sveikatos priežiūros įstaigos, atliekančios skiepijimo procedūras, kuriai turi būti pristatyti imuniniai vaistiniai preparatai, pavadinimas, adresas ir kontaktinis asmuo bei jo kontaktiniai duomenys, kiekvienai asmens sveikatos priežiūros įstaigai, atliekančiai skiepijimo procedūras, skirtas imuninių vaistinių preparatų kiekis, vieneto kaina, iškaitant pridėtinės vertės mokesčių (toliau – PVM), ir bendra užsakymo suma eurais (iškaitant PVM).

*Punkto pakeitimai:*

Nr. [V-2908](#), 2020-12-11, paskelbta TAR 2020-12-11, i. k. 2020-27026

10. Jei asmens sveikatos priežiūros įstaiga, atliekanti skiepijimo procedūras, pateikia argumentuotą prašymą skubos tvarka, įgaliota institucija ne vėliau kaip per 3 darbo dienas nuo šio prašymo gavimo dienos parengia ir tiekėjui pateikia užsakymą, o VLK – šio užsakymo kopiją. Imuniniai vaistiniai preparatai pristatomi asmens sveikatos priežiūros įstaigai, atliekančiai skiepijimo procedūras, pagal sutartyje nurodytus terminus.

*Punkto pakeitimai:*

Nr. [V-2908](#), 2020-12-11, paskelbta TAR 2020-12-11, i. k. 2020-27026

11. Įgaliota institucija užsako imuninius vaistinius preparatus neviršydama sutartyje nurodyto imuninių vaistinių preparatų kieko.

12. Sąskaitas už pristatyitus imuninius vaistinius preparatus apmoka VLK.

13. ASPI, gavusi imuninius vaistinius preparatus, jų gavimą patvirtina Eilių ir atsargų valdymo informacinėje sistemoje. Nesant galimybės to padaryti, priėmimo–perdavimo aktą tiekėjui pristato per 2 darbo dienas nuo imuninių vaistinių preparatų gavimo dienos.

14. ASPI privalo užtikrinti, kad gauti imuniniai vaistiniai preparatai būtų suvartoti iki jų tinkamumo vartoti termino pabaigos.

15. ASPI privalo užtikrinti, kad imuniniai vaistiniai preparatai būtų laikomi ir saugomi teisės aktuose bei imuninio vaistinio preparato ženklinime ir pakuotės lapelyje nustatytomis sąlygomis.

16. Asmens sveikatos priežiūros įstaiga, atliekanti skiepijimo procedūras, privalo raštu informuoti įgaliotą instituciją apie imuninių vaistinių preparatų, kurių tinkamumo vartoti terminas baigiasi, kiekj ne vėliau kaip prieš 1 mėnesį iki jų tinkamumo vartoti termino pabaigos.

*Punkto pakeitimai:*

Nr. [V-2908](#), 2020-12-11, paskelbta TAR 2020-12-11, i. k. 2020-27026

17. ASPI privalo vykdyti įgaliotos institucijos nurodymą perduoti atitinkamus imuninius vaistinius preparatus kitai ASPI.

18. Pasibaigus kiekvienam kalendorinių metų mėnesiui, asmens sveikatos priežiūros įstaiga, atliekanti skiepijimo procedūras, per 20 dienų privalo pateikti per Eilių ir atsargų valdymo informacinę sistemą praėjusio mėnesio imuninių vaistinių preparatų panaudojimo ataskaitą.

*Punkto pakeitimai:*

Nr. [V-2908](#), 2020-12-11, paskelbta TAR 2020-12-11, i. k. 2020-27026

19. ASPI atlygina Privalomojo sveikatos draudimo fondo (toliau – PSDF) biudžetui padarytą žalą, jei:

19.1. iš tiekėjo priimami netinkami naudoti, nekokybiski imuniniai vaistiniai preparatai;

19.2. imuniniai vaistiniai preparatai nepanaudojami iki jų tinkamumo vartoti termino pabaigos ir įgaliota institucija neinformuoja Apraše nustatyta tvarka;

19.3. imuniniai vaistiniai preparatai dėl blogų laikymo sąlygų tampa netinkami naudoti.

*Papildyta punktu:*

Nr. [V-1966](#), 2020-09-03, paskelbta TAR 2020-09-03, i. k. 2020-18606

20. Įgaliota institucija per 5 darbo dienas nuo informacijos apie ASPI padarytą žalą PSDF biudžetui gavimo dienos pateikia išsamią informaciją VLK apie ASPI padarytą žalą Aprašo 19 punkte nurodytais atvejais.

*Papildyta punktu:*

Nr. [V-1966](#), 2020-09-03, paskelbta TAR 2020-09-03, i. k. 2020-18606

21. VLK raštu praneša ASPI apie privalomą atlyginti PSDF biudžetui padarytą žalą. Žalos suma apskaičiuojama pagal paskutiniojo pirkimo metu nustatytą imuninio vaistinio preparato kainą.

*Papildyta punktu:*

Nr. [V-1966](#), 2020-09-03, paskelbta TAR 2020-09-03, i. k. 2020-18606

22. ASPI per 30 kalendorinių dienų nuo VLK pranešimo gavimo dienos atlygina PSDF biudžetui padarytą žalą ir apie tai raštu praneša VLK ir įgaliotai institucijai.

*Papildyta punktu:*

Nr. [V-1966](#), 2020-09-03, paskelbta TAR 2020-09-03, i. k. 2020-18606

---

Privalomojo sveikatos draudimo fondo  
biudžeto lėšomis įsigyjamų imuninių  
vaistinių preparatų užsakymo ir jų  
panaudojimo asmens sveikatos priežiūros  
įstaigose, atliekančiose skiepijimo  
procedūras, kontrolės tvarkos aprašo  
1 priedas

**(Imuninio vaistinio preparato užsakymo forma)**

*(Igaliotos institucijos pavadinimas)*

*(Tiekėjo pavadinimas)*

Valstybinei ligonių kasai  
prie Sveikatos apsaugos ministerijos

**UŽSAKYMAS PAGAL** **SUTARTI**  
*(Imuninio vaistinio preparato pavadinimas)* *(sutarties sudarymo data)*  
**NR. 1SUT -** *(sutarties registracijos numeris)*

Eil. Nr.	Bendrinis pavadinimas	Prekinis pavadinimas	Nedalomo vieneto matas	Vnt. kaina su PVM (Eur)	Vienetų kiekis	Suma (Eur)
(Užsakyti imuninių vaistinių preparatų gavėjo pavadinimas, adresas, kontaktinis asmuo, telefono numeris)						
<b>Iš viso</b>						

**Pastabos:**

- Užsakyme nurodytos prekės turi būti pristatytos jų gavėjui ne vėliau kaip per 30 kalendorinių dienų nuo šio užsakymo gavimo dienos.
- Tiekėjas, gavęs užsakymą, turi jį patvirtinti ir grąžinti įgaliotai institucijai faksu ir (ar) el. paštu.
- E. sąskaitoje turi būti nurodytas užsakyti prekių gavėjas.
- Vaistinio preparato (išskyrus einamujų metų sezoninę gripo vakciną) ir skiepijimui skirtų švirkštų tinkamumo vartoti terminas pristatymo dieną turi būti ne trumpesnis kaip 5 mėnesiai. Tinkamumo vartoti terminas pristatymo dieną gali būti trumpesnis nei 5 mėn. tik tais atvejais, kai gavėjas įsipareigoja suvartoti prekes iki jų tinkamumo vartoti termino pabaigos arba kai tiekėjas įsipareigoja pasibaigusio tinkamumo vartoti termino prekes pakeisti prekėmis, kurių tinkamumo vartoti terminas yra galiojantis.

*(Įstaigos vadovo ar įgalioto  
asmens pareigų pavadinimas)*

*(Parašas)*

*(Vardas ir pavardė)*

Dokumento rengėjo nuoroda (vardas, pavardė, tel. Nr., el. p.)

Privalomojo sveikatos draudimo fondo biudžeto lėšomis įsigyjamų imuninių vaistinių preparatų užsakymo ir jų panaudojimo asmens sveikatos priežiūros įstaigose, atliekančiose skiepijimo procedūras, kontrolės tvarkos aprašo 2 priedas

**(Prašymo skirti imuninius vaistinius preparatus forma)**

---

*(Asmens sveikatos priežiūros įstaigos (ASPI) pavadinimas, adresas)*

---

*(Igaliotinos institucijos pavadinimas)*

**PRAŠYMAS SKIRTI IMUNINIUS VAISTINIUS PREPARATUS**

20 m. d. Nr.

---

*(Dokumento sudarymo vieta)*

Eil. Nr.	Imuninio vaistinio preparato pavadinimas	Atitinkamų imuninių vaistinių preparatų likutis prašymo pateikimo dieną (dozėmis)	1 mėnesio vidutinis atitinkamų imuninių vaistinių preparatų poreikis (dozėmis)	Laikotarpis, kuriam prašoma skirti atitinkamų imuninių vaistinių preparatų	Prašomas atitinkamų imuninių vaistinių preparatų kiekis (dozėmis)	Pastabos

---

*(Atsakingo asmens pareigos)*

---

*(Parašas)*

---

*(Vardas ir pavardė)*

*Dokumento rengėjo nuoroda (vardas, pavardė, tel. Nr., el. p.)*

**Pakeitimai:**

1.  
Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas  
Nr. [V-1416](#), 2020-06-09, paskelbta TAR 2020-06-10, i. k. 2020-12695  
Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2020 m. kovo 26 d. įsakymo Nr. V-546 „Dėl Privalomojo sveikatos draudimo fondo biudžeto lėšomis įsigijamų imuninių vaistinių preparatų užsakymo ir jų panaudojimo asmens sveikatos priežiūros įstaigose, atliekančiose skiepijimo procedūras, kontrolės tvarkos aprašo patvirtinimo“ pakeitimo
2.  
Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas  
Nr. [V-1966](#), 2020-09-03, paskelbta TAR 2020-09-03, i. k. 2020-18606  
Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2020 m. kovo 26 d. įsakymo Nr. V-546 „Dėl Privalomojo sveikatos draudimo fondo biudžeto lėšomis įsigijamų imuninių vaistinių preparatų užsakymo ir jų panaudojimo asmens sveikatos priežiūros įstaigose, atliekančiose skiepijimo procedūras, kontrolės tvarkos aprašo patvirtinimo“ pakeitimo
3.  
Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas  
Nr. [V-2303](#), 2020-10-21, paskelbta TAR 2020-10-21, i. k. 2020-21778  
Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2020 m. kovo 26 d. įsakymo Nr. V-546 „Dėl Privalomojo sveikatos draudimo fondo biudžeto lėšomis įsigijamų imuninių vaistinių preparatų užsakymo ir jų panaudojimo asmens sveikatos priežiūros įstaigose, atliekančiose skiepijimo procedūras, kontrolės tvarkos aprašo patvirtinimo“ pakeitimo
4.  
Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas  
Nr. [V-2908](#), 2020-12-11, paskelbta TAR 2020-12-11, i. k. 2020-27026  
Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2020 m. kovo 26 d. įsakymo Nr. V-546 „Dėl Privalomojo sveikatos draudimo fondo biudžeto lėšomis įsigijamų imuninių vaistinių preparatų užsakymo ir jų panaudojimo asmens sveikatos priežiūros įstaigose, atliekančiose skiepijimo procedūras, kontrolės tvarkos aprašo patvirtinimo“ pakeitimo
5.  
Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas  
Nr. [V-327](#), 2021-02-18, paskelbta TAR 2021-02-18, i. k. 2021-03114  
Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2020 m. kovo 26 d. įsakymo Nr. V-546 „Dėl Privalomojo sveikatos draudimo fondo biudžeto lėšomis įsigijamų imuninių vaistinių preparatų užsakymo ir jų panaudojimo asmens sveikatos priežiūros įstaigose, atliekančiose skiepijimo procedūras, kontrolės tvarkos aprašo patvirtinimo“ pakeitimo