

## „VAISTŲ PRIEINAMUMAS GYVENTOJAMS“

Valstybinio audito ataskaita: 2023-12-01 Nr. VAE-7

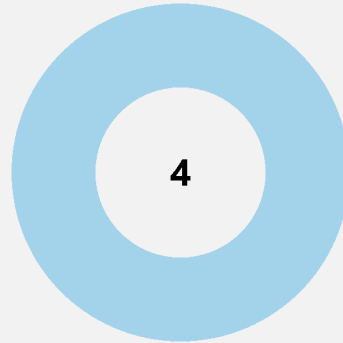
Rekomendacijų stebėsenos ataskaita

2026-06-04 04:05

Teikta

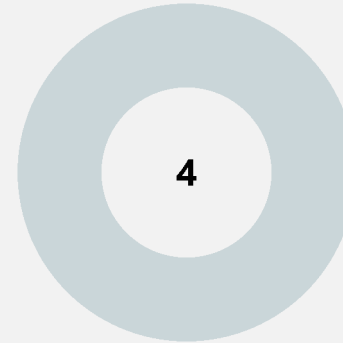


Įgyvendinta



• Laiku

Laukia įgyvendinimo



• Terminas nesibaigęs

## „VAISTŲ PRIEINAMUMAS GYVENTOJAMS“

Valstybinio audito ataskaita: 2023-12-01 Nr. VAE-7

### Rekomendacijų stebėsenos ataskaita

2026-06-04 04:05

Rekomendacija / priemonė	Iki kada turi būti įgyvendinta	Būklė	Laiko būklė
<p><b>1 rekomendacija:</b> Siekiant didinti vaistinių preparatų prieinamumą gyventojams, ypač regionuose: 1. 1. įvertinti kartu su socialinės apsaugos specialistais, ekspertais ir socialiniais partneriais alternatyvių fizinio vaistų prieinamumo priemonių poreikį ir tobulinti esamas ir (ar) numatyti naujas priemones; 1.2. didinti informuotumą apie alternatyvias fizinio vaistų prieinamumo priemones.</p>	2027-12-31	Laukiama įgyvendinimo	Terminas nesibaigęs
<p><b>Atsakingas subjektas:</b> Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija</p>			
<p><b>Rodiklis</b> Nuotolinės prekybos būdu įsigyjamų receptinių vaistų dalis, proc. Pradinė reikšmė: 0,07 proc. (2023 m.) Siektina reikšmė: 0,5 proc. (2027 m.) Faktinė reikšmė: 0,15 proc. (2025 m.)</p>			
<p><b>1 priemonė:</b> Organizuoti susitikimą su proceso dalyviais: dėl nuotolinės prekybos ir šią prekybą vykdančiais juridiniais asmenimis, VVKT, sveikatos priežiūros specialistų atstovais; dėl kitų priemonių su Socialinės apsaugos ir darbo ministerijos atstovais, savivaldybėmis, pirminės sveikatos priežiūros įstaigomis ar šias grupes vienijančiomis organizacijomis, kt.</p>	2024-12-31	Įgyvendinta	Laiku
<p><b>Atsakingas subjektas:</b> Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija</p>			
<p><b>Rezultatas:</b> 2024 m. liepos 5 d. buvo organizuotas susitikimas su asmens sveikatos priežiūros įstaigų, savivaldybių, socialinės apsaugos ir darbo ministerijos atstovais, sveikatos priežiūros specialistų ir farmacijos specialistų profesijas vienijančiomis profsąjungomis bei vaistinių asociacijų atstovais. Susitikimo metu buvo pristatytas Vilniaus universiteto atliktas tyrimas „Nuotolinė prekyba vaistais, išrašytais elektroniniuose receptuose“, diskutuojama kaip būtų galima paskatinti pacientus naudotis šiuo alternatyviu vaistų įsigijimo būdu.</p>			
<p><b>2 priemonė:</b> Atlikti alternatyvių fizinio vaistų prieinamumo priemonių pakankamumo vertinimą ir numatyti esamų priemonių tobulinimo veiksmus ir (ar) numatyti naujų priemonių vaistų prieinamumui gerinti.</p>	2025-07-01	Įgyvendinta	Vėlavo
<p><b>Atsakingas subjektas:</b> Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija</p>			

## „VAISTŲ PRIEINAMUMAS GYVENTOJAMS“

Valstybinio audito ataskaita: 2023-12-01 Nr. VAE-7

Rekomendacijų stebėsenos ataskaita

2026-06-04 04:05

Rekomendacija / priemonė	Iki kada turi būti įgyvendinta	Būklė	Laiko būklė
<p><b>Rezultatas:</b></p> <p>Ministerija, siekdama tobulinti esamų alternatyvių fizinio vaistų prieinamumo priemonių praktinį taikymą, 2024–2025 m. laikotarpyje aktyviai skatino pacientus ir jų atstovus naudotis alternatyvia vaistų įsigijimo priemone – nuotoline prekyba, tobulinant esamas alternatyvias fizinio vaistų prieinamumo priemones. Pasiiekti rezultatai ir priemonės – padidintas informuotumas apie nuotolinę prekybą, pasitelktos komunikacinės priemonės, orientuotos į pacientus ir jų atstovus, akcentuojant nuotolinės prekybos privalumus asmenims su judėjimo negalia ir vyresnio amžiaus žmonėms:</p> <ul style="list-style-type: none"><li>• parengtas ir socialiniuose tinkluose viešintas informacinis vaizdo klipas, kurį peržiūrėjo daugiau kaip 200 000 asmenų;</li><li>• siekiant didinti sklaidą regionuose gyvenantiems asmenims, š. m. kovo mėn. daugiau nei 100 asmenims nuotoliniu būdu skaitytas pranešimas apie galimybę saugiai vaistus įsigyti internetu ministerijos ir savivaldybių viešųjų bibliotekų asociacijos inicijuotame paskaitų cikle apie vaistus ir racionalų jų vartojimą;</li><li>• skaityti pranešimai sveikatos priežiūros specialistams, akcentuojant jų teisę sukurti paciento atstovavimą, pateikta išsami informacija ir vaizdo medžiaga apie tai, kokius veiksmus e. sveikatos sistemoje turėtų atlikti specialistai;</li><li>• ministerijos interneto svetainėje sukurta nauja skiltis „Nuotolinė prekyba receptiniais vaistais ir kompensuojamosiomis medicinos pagalbos priemonėmis (MPP)“, kurioje klausimų-atsakymų forma pacientams pateikta aktuali informacija apie nuotolinę vaistų prekybą <a href="https://sam.lrv.lt/lt/veiklos-sritys/farmacine-ir-kita-su-tuo-susijusi-veikla/vaistu-kompensuojamuju-mpp-mp-optikos-priemoniu-ir-ortopedijos-priemoniu-skyrimo-israsymo-ir-isdavimo-pardavimo-reikalavimai/pacientams">https://sam.lrv.lt/lt/veiklos-sritys/farmacine-ir-kita-su-tuo-susijusi-veikla/vaistu-kompensuojamuju-mpp-mp-optikos-priemoniu-ir-ortopedijos-priemoniu-skyrimo-israsymo-ir-isdavimo-pardavimo-reikalavimai/pacientams</a>).</li></ul> <p>Ministerijos nuomone, pasirinkta komunikacijos strategija yra veiksminga, tai patvirtina reikšmingas rezultatų – receptinių vaistinių preparatų įsigijimų naudojantis nuotoline prekybos platforma, augimas. Nuotoliniu būdu „aptarnautų“ receptų kiekis, lyginant su tuo pačiu laikotarpiu praėjusiais metais išaugo 50%, o lyginant su 2023 m. laikotarpiu, augimas siekia net 400%. Ministerija ir toliau vykdys aktyvią komunikaciją – skatins pacientus naudotis nuotoline vaistų įsigijimo galimybe ir primins sveikatos priežiūros specialistams apie jų svarbą indėli, įtraukiant pacientų atstovus. Tai užtikrins efektyvesnę vaistų įsigijimo ir pristatymo procesą.</p> <p>Dėl naujų priemonių vaistų prieinamumui gerinti 2025-02-05 įsigaliojo sveikatos apsaugos ministro 2015-12-21 įsakymo Nr. V-1491 „Dėl siūlymo parduoti vaistinius preparatus ir kompensuojamąsias medicinos pagalbos priemones gyventojams nuotoliniu būdu tvarkos aprašo patvirtinimo“ pakeitimas, kuriuo įteisinamas siūlymas parduoti vaistinius preparatus ir (ar) MPP gyventojams nuotoliniu būdu – nereceptinių vaistinių preparatų siūlymą vaistinės interneto svetainėje ir (arba) per internetinių tarpininkavimo paslaugų teikėjo elektroninę sąsają, tai yra bet kokią programinę įrangą, įskaitant interneto svetainę ar jos dalį ir taikomąsias programas, įskaitant mobiliąsias programėles, sudarant galimybę gyventojui informacinės visuomenės paslaugomis pasirinktą nereceptinį vaistinį preparatą įsigyti sudarant nuotolinę pirkimo–pardavimo sutartį su vaistine, kuri gyventojams nuotoliniu būdu siūlo parduoti nereceptinius vaistinius preparatus, arba pirkimo–pardavimo sutartį sudarant vaistinėje (prekybos vietoje), kuri gyventojams nuotoliniu būdu siūlo parduoti nereceptinius vaistinius preparatus, ar vaistinėje (-ėse), nurodytoje (-ose) toje pačioje vaistinės veiklos licencijoje kaip ir vaistinė, kuri siūlo parduoti nereceptinius vaistinius preparatus nuotoliniu būdu.</p> <p>Siekdama įvertinti alternatyvių fizinio vaistų prieinamumo priemonių pakankamumą, ministerija š. m. sausio mėnesį kreipėsi į Vilniaus universiteto Farmacijos ir farmakologijos centrą. Tuo tikslu buvo atliktas žvalgomas tyrimas vaistų prieinamumui Lietuvoje, įskaitant ir alternatyvius vaistų įsigijimo būdus, įvertinti. 2025-10-10 tyrimo ataskaitoje daroma išvada, kad „Vertinant vaistų prieinamumą analizuojamaisiais kriterijais geografiniu, fiziniu ir laiko aspektu, vaistų prieinamumo situacija Lietuvoje yra gera. Vaistinių ir kitų vietų, kuriose galima įsigyti vaistus, pasiskirstymas ir prieinamumas geras.“</p>			
<p><b>3 priemonė:</b></p> <p>Parengti viešinimo priemonės tikslinėms grupėms (pvz.: pacientams, jų atstovams, sveikatos priežiūros specialistams) informuoti apie galimybę nuotoliniu būdu įsigyti receptinių vaistinių preparatų.</p>	2024-12-31	Įgyvendinta	Laiku

### Atsakingas subjektas:

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija

## „VAISTŲ PRIEINAMUMAS GYVENTOJAMS“

Valstybinio audito ataskaita: 2023-12-01 Nr. VAE-7

Rekomendacijų stebėsenos ataskaita

2026-06-04 04:05

Rekomendacija / priemonė	Iki kada turi būti įgyvendinta	Būklė	Laiko būklė
<b>Rezultatas:</b> Sveikatos apsaugos ministerijos pateiktais duomenimis numatoma atlikti šiuos veiksmus: - iki 2025 m. pabaigos Elektroninės sveikatos paslaugų ir bendradarbiavimo infrastruktūros informacinės sistemos (ESPBI IS) patobulinimas, kuris leistų patogiau nuotoliniu būdu įsigyti vaistus, VĮ Registrų centro stebėsenos įrankio (ataskaitų) sukūrimas, kuris leis identifikuoti silpnas nuotolinės prekybos proceso vietas ir jas tobulinti; - Informacijos, susijusios su nuotoline prekyba, viešinimas pacientams ir jų atstovams (pranešimai, užsakomieji straipsniai, infografikai, sklaida socialiniuose tinkluose, interneto svetainėje, konferencijose, trumpi klipai ir pan.), informacijos sklaida turimais bendravimo kanalais (per nacionalinę platformą, konferencijų metu ir kt); - Bendradarbiavimas su vaistinių atstovais ir pacientus vienijančiomis organizacijomis, viešosiomis bibliotekomis (2024-12-04 įvyko susitikimas su Lietuvos viešąsias bibliotekas vienijančia asociacija ir sutarta dėl 2025 m. paskaitų ciklo, kurio viena iš temų būtų nuotolinė vaistų prekyba).			
<b>4 priemonė:</b> Informacijos sklaida sveikatos priežiūros įstaigoms, specialistams, pacientus vienijančioms organizacijoms dėl visų alternatyvių fizinio vaistų prieinamumo priemonių.	2025-12-31	Įgyvendinta	Laiku
<b>Atsakingas subjektas:</b> Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija			

## „VAISTŲ PRIEINAMUMAS GYVENTOJAMS“

Valstybinio audito ataskaita: 2023-12-01 Nr. VAE-7

Rekomendacijų stebėsenos ataskaita

2026-06-04 04:05

Rekomendacija / priemonė	Iki kada turi būti įgyvendinta	Būklė	Laiko būklė
<p><b>Rezultatas:</b></p> <p>2024 m. liepos 5 d. buvo organizuotas susitikimas su asmens sveikatos priežiūros įstaigų, Lietuvos savivaldybių, Socialinės apsaugos ir darbo ministerijos atstovais, sveikatos priežiūros specialistų ir farmacijos specialistų profesijas vienijančiomis profsąjungomis bei vaistinių asociacijų atstovais. Susitikimo metu buvo pristatytas Vilniaus universiteto atliktas tyrimas „Nuotolinė prekyba vaistais, išrašytais elektroniniuose receptuose“, diskutuota kaip būtų galima paskatinti pacientus naudotis šiuo alternatyviu vaistų įsigijimo būdu.</p> <p>Bendradarbiauta su Lietuvos viešąsias bibliotekas vienijančia asociacija. 2025 m. organizuotas paskaitų ciklas, skaityti 9 pranešimai. Vienas jų buvo skirtas Nuotolinei prekybai ir kaip saugiai galima įsigyti vaistus internetu Lietuvoje, kitas – kaip galima įsigyti vaistus užsienyje. Paskaitas galėjo išklaudyti ne tik viešąsias bibliotekas lankantys asmenys, informacija apie paskaitas dalintasi ministerijos socialiniuose tinkluose, bendrai mokymuose dalyvavo apie 1000 asmenų.</p> <p>Parengti ir ministerijos socialiniuose tinkluose platinami du informaciniai klipai: vienas skirtas dalintis informacija kaip patogiai ir paprastai nuotoliniu būdu galima užsakyti ir įsigyti vaistus Lietuvoje, kitas – kaip saugiai galima įsigyti vaistus internetu. Sklaida buvo didelė – abu vaizdo įrašai bendrai peržiūrėti apie 500 tūkst. kartų. Taip pat šie vaizdo įrašai nuolatos transliuojami ministerijos pastate pakabintame monitoriuje, kurio turinį gali stebėti pro ją praeinantys asmenys.</p> <p>Skaityti ne mažiau kaip 5 pranešimai sveikatos priežiūros ir farmacijos specialistams konferencijose ir nuotolinių mokymų metu. Duoti keli interviu radijui, televizijai.</p> <p>Bendradarbiaujant su Valstybine ligonių kasa parengtas ir informacinėse žiniasklaidos priemonėse išplatintas straipsnis apie nuotolinę vaistų prekybą. Ministerijos interneto svetainėje pacientams parengta DUK skiltis apie nuotolinę vaistų prekybą.</p> <p>Ministerija stebi nuotoliniu būdu įsigyjamų vaistų skaičiaus augimą. VĮ Registrų centras viešai skelbia statistinę informaciją apie tai, kiek buvo suformuota išdavimo dokumentų, vykdant nuotolinę vaistų prekybą. Manome, kad aktyvi informacijos sklaida buvo efektyvi, nes lyginant tą patį 2023 m. ir 2025 m. laikotarpį nuotoliniu būdu įsigytų vaistų išdavimo dokumentų skaičius paaugo daugiau nei 3 kartus, pvz., 2023 m. sausio-lapkričio mėnesiais buvo pasirašyta 12671 vnt. dokumentų, o 2025 m. per tą patį laikotarpį – 41883 vnt. Jeigu lygintume santykį tarp visų išrašytų el. receptų ir nuotoliniu būdu, pagal tuos receptus įsigyjamų vaistų skaičių, 2023 m. lyginant su 2025 m. šis skaičius išaugo 2,5 karto, t. y. nuo 0,08 proc. iki 0,2 proc.</p>			

## „VAISTŲ PRIEINAMUMAS GYVENTOJAMS“

Valstybinio audito ataskaita: 2023-12-01 Nr. VAE-7

### Rekomendacijų stebėsenos ataskaita

2026-06-04 04:05

Rekomendacija / priemonė	Iki kada turi būti įgyvendinta	Būklė	Laiko būklė
<p><b>2 rekomendacija:</b> Siekiant užtikrinti spartesnį kompensuojamų vaistų prieinamumą: 1. imtis priemonių, kad Valstybinė vaistų kontrolės tarnyba galėtų įvertinti visas paraiškas dėl vaistų įrašymo į Kompensuojamųjų vaistų sąrašus per nustatytą laiką; 2. patikslinti Valstybinės ligonių kasos Privalomojo sveikatos draudimo fondo poreikio metodiką – įtraukti reikalavimą nurodyti lėšų poreikį vaistų kompensavimui, kad vaistai būtų perkeltami iš Rezervinio vaistų sąrašo į Kompensuojamų vaistų sąrašą per ne ilgesnį nei 6 mėn. laikotarpį.</p>	2026-12-31	Laukiama įgyvendinimo	Terminas nesibaigęs
<p><b>Atsakingas subjektas:</b> Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija</p>			
<p><b>Rodiklis</b> Sprendimų dėl vaistų kompensavimo, priimtų per ne ilgesnį negu nustatytas Farmacijos įstatyme terminą (180 dienų), dalis (proc.) (neįskaičiuoti laikotarpio, kuris pagal įstatymą neįskaičiuojamas į paraiškos svarstymo laikotarpį). Pradinė reikšmė: 8 proc. (2023 m.) Siektina reikšmė: 100 proc. (2026 m.) Faktinė reikšmė: 20 proc. (2025 m.)</p>			
<p><b>1 priemonė:</b> Parengti sveikatos apsaugos ministro 2002-04-05 įsakymo Nr. 159 „Dėl Ligų, vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių įrašymo į kompensavimo sąrašus ir jų keitimo tvarkos aprašo patvirtinimo“ pakeitimą, įgyvendinantį Europos Parlamento ir Tarybos reglamento (ES) 2021/2282 dėl sveikatos technologijų vertinimo, kuriuo iš dalies pakeičiama Direktyva 2021/24/ES, nuostatas dėl bendro klinikinio naujai siūlomo kompensuoti vaisto vertinimo Europos Sąjungos lygmeniu.</p>	2025-12-31	Įgyvendinta	Laiku
<p><b>Atsakingas subjektas:</b> Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija</p>			
<p><b>Rezultatas:</b> Sveikatos apsaugos ministro 2002-04-05 įsakymo Nr. 159 „Dėl Ligų, vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių įrašymo į kompensavimo sąrašus ir jų keitimo tvarkos aprašo patvirtinimo“ pakeitimas, įgyvendinantis Europos Parlamento ir Tarybos reglamento (ES) 2021/2282 dėl sveikatos technologijų vertinimo, kuriuo iš dalies pakeičiama Direktyva 2021/24/ES, nuostatas dėl bendro klinikinio naujai siūlomo kompensuoti vaisto vertinimo ES lygmeniu, patvirtintas sveikatos apsaugos ministro 2024-12-02 įsakymu V-1204 „Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2002 m. balandžio 5 d. įsakymo Nr. 159 „Dėl Vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių įrašymo į kompensavimo sąrašus ir jų keitimo tvarkos aprašo patvirtinimo“ pakeitimo“ (<a href="https://www.e-tar.lt/portal/lt/legalAct/078bedf6b08311ef88c08519262548c4">https://www.e-tar.lt/portal/lt/legalAct/078bedf6b08311ef88c08519262548c4</a>).</p>			
<p><b>2 priemonė:</b> Parengti ir patvirtinti Valstybinės ligonių kasos prie Sveikatos apsaugos ministerijos direktoriaus 2014-06-23 įsakymo Nr. 1K-152 „Dėl Privalomojo sveikatos draudimo fondo biudžeto lėšų poreikio nustatymo metodikos patvirtinimo“ pakeitimas.</p>	2024-07-01	Įgyvendinta	Laiku
<p><b>Atsakingas subjektas:</b> Valstybinė ligonių kasa prie Sveikatos apsaugos ministerijos</p>			

## „VAISTŲ PRIEINAMUMAS GYVENTOJAMS“

Valstybinio audito ataskaita: 2023-12-01 Nr. VAE-7

Rekomendacijų stebėsenos ataskaita

2026-06-04 04:05

Rekomendacija / priemonė	Iki kada turi būti įgyvendinta	Būklė	Laiko būklė
--------------------------	--------------------------------	-------	-------------

### Rezultatas:

Valstybinės ligonių kasos direktoriaus 2024-01-30 įsakymu Nr. 1K-40 pakeista Privalomojo sveikatos draudimo fondo biudžeto lėšų poreikio nustatymo metodika (patvirtinta 2014-06-23 įsakymu Nr. 1K-152). Prognozuojat ateinančių metų fondo pinigų poreikį kompensuojamiems vaistams, nustatyta skaičiuoti planuojamą ateinančių metų papildomų lėšų sumą vaistams ir medicinos pagalbos priemonėms, kurie yra įrašyti į Rezervinį vaistų sąrašą ir kuriuos numatoma įrašyti į kompensuojamųjų vaistų bei kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių sąrašus.

### 3 rekomendacija:

Siekiant vengti vaistų tiekimo sutrikimų:

- nustatyti įpareigojimus pareiškėjams, teikiantiems paraiškas įtraukti vaistus į Kompensuojamųjų vaistų kainyną, nurodyti pirmosios siuntos įvežimo datą ir kiekį, jei vaistas Lietuvos rinkai iki tol nebuvo tiekias (arba nebuvo tiekias pastaruosius metus);
- tobulinti teisinį reglamentavimą, susijusį su vaistinių preparatų, kurių pakuotės paženklintos ir pakuotės lapeliai parengti kitos Europos ekonominės erdvės valstybės kalba, tiekimą Lietuvos Respublikos rinkai, atsižvelgiant į pacientų poreikius.

2026-12-31

Laukiama  
įgyvendinimo

Terminas  
nesibaigęs

### Atsakingas subjektas:

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija

### Rodiklis

Kompensuojamų vaistų grupių, kurių tiekimas sutriko per 2 pirmąsias savaites (sausio 15 d. ir liepos 15 d.) nuo kainyno įsigaliojimo dienos, skaičius.

Pradinė reikšmė: 30 vnt. (2023 m.)

Siektina reikšmė: 20 vnt. (2026 m.)

Faktinė reikšmė: 13 vnt. (2025 m.)

### 1 priemonė:

Patikslinti Kompensuojamųjų vaistinių preparatų rinkos stebėsenos aprašą, patvirtintą sveikatos apsaugos ministro 2019-09-18 įsakymu V-1068 „Dėl Kompensuojamųjų vaistinių preparatų rinkos stebėsenos aprašo patvirtinimo“.

2024-12-31

Įgyvendinta

Laiku

### Atsakingas subjektas:

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija

### Rezultatas:

Sveikatos apsaugos ministro 2024-10-25 įsakymu Nr. V-1033 pakeistas Kompensuojamųjų vaistinių preparatų rinkos stebėsenos aprašas, patvirtintas ministro 2019-09-18 įsakymu Nr. V-1068. Paraiškoje įrašant vaistinį preparatą į kainyną turi būti nurodoma pirmosios vaistinio preparato siuntos įvežimo į Lietuvos Respubliką data ir kiekis pakuotėmis, jei vaistinis preparatas Lietuvos Respublikos rinkai iki tol nebuvo tiekias (arba nebuvo tiekias vienus metus ar ilgiau).

## „VAISTŲ PRIEINAMUMAS GYVENTOJAMS“

Valstybinio audito ataskaita: 2023-12-01 Nr. VAE-7

Rekomendacijų stebėsenos ataskaita

2026-06-04 04:05

Rekomendacija / priemonė	Iki kada turi būti įgyvendinta	Būklė	Laiko būklė
<p><b>2 priemonė:</b> Pakoreguoti Paraiškos įrašyti vaistinių preparatų į Kompensuojamųjų vaistinių preparatų kainyną formą, patvirtintą sveikatos apsaugos ministro 2010-03-19 įsakymu V-203.</p> <p><b>Atsakingas subjektas:</b> Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija</p> <p><b>Rezultatas:</b> Paraiškų formos, patvirtintos sveikatos apsaugos ministro 2010-03-19 įsakymu Nr. V-203, pripažintos netekusiomis galios, kadangi paraiškos ir dokumentai įrašyti vaistinių preparatų į Kompensuojamųjų vaistinių preparatų kainyną pildomi ir registruojami Kompensuojamųjų ir nekompensuojamųjų vaistinių preparatų ir kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių kainų deklaravimo ir kainynų sudarymo informacinėje sistemoje „iDrug“ (ministro 2024-10-25 įsakymas Nr. V-1033).</p>	2024-12-31	Įgyvendinta	Laiku
<p><b>3 priemonė:</b> Parengti ir patvirtinti sveikatos apsaugos ministro įsakymą „Dėl Pavieniams pacientams gydyti skirtų registruotų vaistinių preparatų, kurių pakuotės paženklintos ir pakuotės lapeliai parengti kitos Europos ekonominės erdvės valstybės kalba, tiekimo tvarkos aprašo patvirtinimo“.</p> <p><b>Atsakingas subjektas:</b> Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija</p> <p><b>Rezultatas:</b> Patvirtintas Pavieniams pacientams gydyti skirtų registruotų vaistinių preparatų, kurių pakuotės paženklintos ir pakuotės lapeliai parengti kitos Europos ekonominės erdvės valstybės kalba, tiekimo tvarkos aprašas (sveikatos apsaugos ministro 2023-12-06 įsakymas Nr. V-1265) ir pakeisti lydimieji teisės aktai: 2023-12-06 įsakymu Nr. V-1266 - Vardinių vaistinių preparatų įsigijimo taisyklės (2005-05-09 įsakymas Nr. V-374) bei 2023-12-06 įsakymu Nr. V-1267 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, taisyklės (2022-03-08 įsakymas Nr. 112).</p>	2024-03-31	Įgyvendinta	Laiku
<p><b>4 rekomendacija:</b> Siekiant laiku reaguoti ir imtis pagrįstų sprendimų dėl kainodaros pasikeitimo įtakos vaistų prieinamumui, vykdyti kainodaros poveikio stebėseną, apimančią stebėsenos rodiklių vertinimą.</p> <p><b>Atsakingas subjektas:</b> Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija</p>	2025-12-31	Įgyvendinta	Laiku

## „VAISTŲ PRIEINAMUMAS GYVENTOJAMS“

Valstybinio audito ataskaita: 2023-12-01 Nr. VAE-7

Rekomendacijų stebėsenos ataskaita

2026-06-04 04:05

### **Pokytis:**

Nuo 2025-01-01 įsigaliojo sveikatos apsaugos ministro 2018-12-12 įsakymo Nr. V-1434 „Dėl Kompensuojamųjų vaistų ir medicinos pagalbos priemonių prieinamumo ir išlaidų jiems stebėsenos kriterijų sąrašo patvirtinimo“ pakeitimai (sveikatos apsaugos ministro 2024-11-15 įsakymas Nr. V-1101), kuriais patvirtintas Kompensuojamųjų vaistų kainodaros poveikio jų prieinamumui ir išlaidoms stebėsenos rodiklių sąrašas, rodiklių pradinės ir siektinos reikšmės. Sveikatos apsaugos ministerija, kasmet įvertinusi stebėsenos rodiklių reikšmes, priima sprendimą dėl galiojančio vaistų kainodaros reglamentavimo keitimo. Rodiklių reikšmės skelbiamos ministerijos interneto svetainėje ([www.sam.lrv.lt](http://www.sam.lrv.lt)) ne vėliau kaip iki metinio Privalomojo sveikatos draudimo fondo biudžeto vykdymo ataskaitų rinkinio patvirtinimo dienos.

Sveikatos apsaugos ministerija, siekdama užtikrinti vaistinių preparatų prieinamumą ir prieinamą kainą, kasmet, pradedant nuo 2024 metų, paskutinį ketvirtį įvertina kompensuojamųjų vaistinių preparatų bazinių kainų įšaldymo tikslingumą (dėl Farmacijos įstatymo 57 str. 6 d. 4 p. ir 11 d. 2 p. nuostatų tolesnio taikymo) ir vertinimo rezultatus paskelbia interneto svetainėje (<https://sam.lrv.lt/lt/veiklos-sritys/farmacine-ir-kita-su-tuo-susijusi-veikla/vaistu-kainodaros-ir-prieinamumo-stebesena/>).

Vadovaujantis Vyriausybės 2023-12-20 nutarimu Nr. 975 „Dėl vaistinių preparatų ir vaistinių prekių pardavimo (išdavimo) vaistinėse gyventojams ir vaistinių preparatų kainų pokyčių statistinių tyrimų atlikimo“, nuo 2025 m. IV ketvirčio Valstybės duomenų agentūra pradėjo skelbti duomenis apie vaistų ir vaistinių prekių pardavimus. Tyrimas padės institucijoms efektyviau vertinti vaistų prieinamumą, kainų pokyčius ir gyventojų išlaidų struktūrą. Remiantis šiais duomenimis bus galima tiksliau planuoti kompensuojamųjų vaistų politiką, geriau suprasti nekompensuojamųjų vaistų prieinamumą, pateikti tikslesnius duomenis tarptautinėms organizacijoms.

## „VAISTŲ PRIEINAMUMAS GYVENTOJAMS“

Valstybinio audito ataskaita: 2023-12-01 Nr. VAE-7

### Rekomendacijų stebėsenos ataskaita

2026-06-04 04:05

Rekomendacija / priemonė	Iki kada turi būti įgyvendinta	Būklė	Laiko būklė
<b>Rodiklis</b> Kasmet priimtų sprendimų keisti ar nekeisti kainodaros reglamentavimą, įvertinus kainodaros įtakos vertinimo rodiklius, skaičius. Būsena: stebėseną baigta Pradinė reikšmė: 0 vnt. (2023 m.) Siektina reikšmė: 1 vnt. (2025 m.) Faktinė reikšmė: 1 vnt. (2025 m.)			
<b>Rodiklis</b> Nustatyti kainodaros įtakos vertinimo rodikliai Būsena: stebėseną baigta Pradinė reikšmė: Rodiklių nėra (2023 m.) Siektina reikšmė: Rodikliai nustatyti (2024 m.) Faktinė reikšmė: Nustatyti kompensuojamųjų vaistų kainodaros poveikio jų prieinamumui ir išlaidoms stebėsenos rodikliai. (2024 m.)			
<b>1 priemonė:</b> Parengti sveikatos apsaugos ministro 2018-12-12 įsakymo Nr. V-1434 „Dėl Privalomojo sveikatos draudimo fondo biudžeto išlaidų kompensuojamiesiems vaistams stebėsenos kriterijų sąrašo patvirtinimo“ pakeitimą: papildyti kainodaros poveikio stebėsenos rodikliais, numatyti jų vertinimą, kuriuo remiantis bus priimami sprendimai dėl kainodaros.	2024-12-31	Įgyvendinta	Laiku
<b>Atsakingas subjektas:</b> Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija <b>Rezultatas:</b> Nuo 2025-01-01 įsigalios sveikatos apsaugos ministro 2018-12-12 įsakymo Nr. V-1434 „Dėl Kompensuojamųjų vaistų ir medicinos pagalbos priemonių prieinamumo ir išlaidų jiems stebėsenos kriterijų sąrašo patvirtinimo“ pakeitimai (sveikatos apsaugos ministro 2024-11-15 įsakymas Nr. V-1101), kuriais patvirtintas Kompensuojamųjų vaistų kainodaros poveikio jų prieinamumui ir išlaidoms stebėsenos rodiklių sąrašas, rodiklių pradinė ir siektinos reikšmės, kurios bus skelbiamos ministerijos interneto svetainėje (www.sam.lrv.lt) ne vėliau kaip iki metinio Privalomojo sveikatos draudimo fondo biudžeto vykdymo ataskaitų rinkinio patvirtinimo dienos.			
<b>2 priemonė:</b> Parengti ir Lietuvos Respublikos Vyriausybei pateikti Vyriausybės nutarimo projektą dėl Vaistinių preparatų ir vaistinių prekių pardavimo (išdavimo) vaistinėse gyventojams ir vaistinių preparatų kainų pokyčio statistinių tyrimų atlikimo.	2024-12-31	Įgyvendinta	Laiku
<b>Atsakingas subjektas:</b> Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija			

## „VAISTŲ PRIEINAMUMAS GYVENTOJAMS“

Valstybinio audito ataskaita: 2023-12-01 Nr. VAE-7

Rekomendacijų stebėsenos ataskaita

2026-06-04 04:05

Rekomendacija / priemonė	Iki kada turi būti įgyvendinta	Būklė	Laiko būklė
<p><b>Rezultatas:</b></p> <p>Patvirtintas Vyriausybės 2023-12-20 nutarimas Nr. 975 „Dėl vaistinių preparatų ir vaistinių prekių pardavimo (išdavimo) vaistinėse gyventojams ir vaistinių preparatų kainų pokyčių statistinių tyrimų atlikimo“.</p> <p>Nuolatinis vaistinių preparatų ir vaistinių prekių pardavimo (išdavimo) vaistinėse gyventojams ir vaistinių preparatų kainų pokyčių statistinius tyrimus pavesta atlikti Valstybės duomenų agentūrai. Iki 2025-05-01 nustatyta atlikti bandomuosius statistinius tyrimus (atlikti per 12 mėn. nuo duomenų gavimo iš vaistinių dienos – vaistinės iki 2024-05-01 pateikia 2023 m. ir 2024 m. I-II ketvirčių duomenis pagal Valstybės duomenų agentūros generalinio direktoriaus nustatytą tvarką).</p>			

## „VAISTŲ PRIEINAMUMAS GYVENTOJAMS“

Valstybinio audito ataskaita: 2023-12-01 Nr. VAE-7

### Rekomendacijų stebėsenos ataskaita

2026-06-04 04:05

Rekomendacija / priemonė	Iki kada turi būti įgyvendinta	Būklė	Laiko būklė
<b>5 rekomendacija:</b> Siekiant skatinti racionalų vaistų vartojimą: 1. reglamentuoti farmacinės rūpybos paslaugas, kurias galėtų teikti vaistinės; 2. įvertinti farmacinių paslaugų finansavimo poreikį ir galimybes bei atitinkamai priimti ir (ar) patikslinti teisės aktus; 3. viešinti informaciją apie reglamentuotas farmacinės rūpybos paslaugas sveikatos priežiūros, farmacijos specialistams, pacientams.	2029-07-01	Laukiama įgyvendinimo	Terminas nesibaigęs
<b>Atsakingas subjektas:</b> Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija			
<b>Rodiklis</b> Naujai reglamentuotų farmacinės rūpybos paslaugų, teikiamų vaistinėse, dalis proc. Pradinė reikšmė: 0 proc. (2023 m.) Siektina reikšmė: 100 proc. (2029 m.) Faktinė reikšmė: 0 proc. (2025 m.)			
<b>Rodiklis</b> Naujai reglamentuotos farmacinės rūpybos paslaugos Pradinė reikšmė: 0 vnt. (2023 m.) Siektina reikšmė: 4 vnt. (2029 m.) Faktinė reikšmė: 2 vnt. (2025 m.)			
<b>1 priemonė:</b> Parengti Farmacinės rūpybos paslaugų plėtros planą.	2024-07-01	Įgyvendinta	Laiku
<b>Atsakingas subjektas:</b> Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija			
<b>Rezultatas:</b> Parengtas ir sveikatos apsaugos ministro 2024-07-01 įsakymu Nr. V-702 patvirtintas Farmacinės rūpybos paslaugų 2024–2030 m. diegimo planas.			
<b>2 priemonė:</b> Parengti teisės aktus dėl naujų farmacinės rūpybos paslaugų teikimo vaistinėse ir juos patvirtinti.	2029-07-01	Laukiama įgyvendinimo	Terminas nesibaigęs
<b>Atsakingas subjektas:</b> Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija			
<b>Rezultatas:</b>			

## „VAISTŲ PRIEINAMUMAS GYVENTOJAMS“

Valstybinio audito ataskaita: 2023-12-01 Nr. VAE-7

Rekomendacijų stebėsenos ataskaita

2026-06-04 04:05

Rekomendacija / priemonė	Iki kada turi būti įgyvendinta	Būklė	Laiko būklė
<p><b>3 priemonė:</b> Atlikti farmacinės rūpybos paslaugų vertinimą, apimantį teikimo apimtį, ir (ar) tikslinti teisės aktus dėl paslaugų finansavimo</p> <p><b>Atsakingas subjektas:</b> Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija</p> <p><b>Rezultatas:</b></p>	2029-07-01	Laukiama įgyvendinimo	Terminas nesibaigęs
<p><b>4 priemonė:</b> Reglamentavus kiekvieną farmacinės rūpybos paslaugą viešinti jas SAM pasirinktais būdais, įtraukiant pacientus, sveikatos priežiūros specialistus, farmacijos specialistus bei šias grupes vienijančias organizacijas.</p> <p><b>Atsakingas subjektas:</b> Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija</p> <p><b>Rezultatas:</b></p>	2029-07-01	Laukiama įgyvendinimo	Terminas nesibaigęs

## „VAISTŲ PRIEINAMUMAS GYVENTOJAMS“

Valstybinio audito ataskaita: 2023-12-01 Nr. VAE-7

### Rekomendacijų stebėsenos ataskaita

2026-06-04 04:05

Rekomendacija / priemonė	Iki kada turi būti įgyvendinta	Būklė	Laiko būklė
<b>6 rekomendacija:</b> Siekiant patogesnio gyventojų informavimo apie racionalų vaistų vartojimą, užtikrinti, kad atsakingų institucijų skelbiama informacija apie racionalų vaistų vartojimą būtų prieinama vieno langelio principu.	2025-12-31	Įgyvendinta	Laiku

#### Atsakingas subjektas:

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija

#### Pokytis:

Sveikatos apsaugos ministerija kartu su Valstybinės ligonių kasos, Valstybinės vaistų kontrolės tarnybos, Higienos instituto, Racionalaus vaistų vartojimo skatinimo komiteto atstovais suformavo bendrą požiūrį dėl informacijos apie racionalų vaistų vartojimą prieinamumo gyventojams gerinimą, informacijos prieinamumo, jos turinio ir apimties optimizavimo ir ministerijos svetainėje sukūrė puslapį, kuriame „vieno langelio principu“ patalpinta gyventojams, sveikatos priežiūros ir farmacijos specialistams rekomendacijos dėl racionalaus vaistų skyrimo ir vartojimo, pateikiami galiojantys gydymo aprašai, diagnostikos ir gydymo metodikos, protokolai, metodinės rekomendacijos, informacija apie racionalų antibiotikų vartojimą, informacija apie Racionalaus vaistų vartojimo skatinimo komiteto veiklą, pateikiama aktuali statistika, naudingos nuorodos, atsakymai į dažniausiai užduodamus klausimus ir kt. (Racionalus vaistų skyrimas ir vartojimas - Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija.) Informacija nuolat naujinama, atsiradus aktualiai informacijai ar atsiradus naujiems poreikiams.

#### Rodiklis

Informacijos apie racionalų vaistų vartojimą skelbimas vieno langelio principu

Būsena: stebėseną baigta

Pradinė reikšmė: Informacija neskelbiama (2023 m.)

Siektina reikšmė: Informacija skelbiama (2025 m.)

Faktinė reikšmė: Sveikatos apsaugos ministerijos svetainėje skelbiama informacija apie racionalų vaistų vartojimą vieno langelio principu. (2024 m.)

#### 1 priemonė:

Kartu su atsakingomis institucijomis ir (ar) socialiniais partneriais suformuoti bendrą požiūrį dėl informacijos apie racionalų vaistų vartojimą prieinamumo gyventojams gerinimą, informacijos prieinamumo, jos turinio ir apimties optimizavimo.

2024-12-31

Įgyvendinta

Laiku

#### Atsakingas subjektas:

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija

#### Rezultatas:

Sveikatos apsaugos ministerija kartu su Valstybinės ligonių kasos, Valstybinės vaistų kontrolės tarnybos, Higienos instituto, Racionalaus vaistų vartojimo skatinimo komiteto atstovais suformavo bendrą požiūrį dėl informacijos apie racionalų vaistų vartojimą prieinamumo gyventojams gerinimą, informacijos prieinamumo, jos turinio ir apimties optimizavimo ir ministerijos svetainėje sukūrė puslapį, kuriame „vieno langelio principu“ patalpinta gyventojams, sveikatos priežiūros ir farmacijos specialistams rekomendacijos dėl racionalaus vaistų skyrimo ir vartojimo, pateikiami galiojantys gydymo aprašai, diagnostikos ir gydymo metodikos, protokolai, metodinės rekomendacijos, informacija apie racionalų antibiotikų vartojimą, informacija apie Racionalaus vaistų vartojimo skatinimo komiteto veiklą, pateikiama aktuali statistika, naudingos nuorodos, atsakymai į dažniausiai užduodamus klausimus ir kt.

#### 2 priemonė:

Informacijos paskelbimas pasirinktu būdu ir apimtimi.

2025-12-31

Įgyvendinta

Laiku

## „VAISTŲ PRIEINAMUMAS GYVENTOJAMS“

Valstybinio audito ataskaita: 2023-12-01 Nr. VAE-7

Rekomendacijų stebėsenos ataskaita

2026-06-04 04:05

Rekomendacija / priemonė	Iki kada turi būti įgyvendinta	Būklė	Laiko būklė
<p><b>Atsakingas subjektas:</b> Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija</p> <p><b>Rezultatas:</b> Sveikatos apsaugos ministerija kartu su Valstybinės ligonių kasos, Valstybinės vaistų kontrolės tarnybos, Higienos instituto, Racionalaus vaistų vartojimo skatinimo komiteto atstovais suformavo bendrą požiūrį dėl informacijos apie racionalų vaistų vartojimą prieinamumo gyventojams gerinimą, informacijos prieinamumo, jos turinio ir apimties optimizavimo ir ministerijos svetainėje sukūrė puslapį, kuriame „vieno langelio principu“ patalpinta gyventojams, sveikatos priežiūros ir farmacijos specialistams rekomendacijos dėl racionalaus vaistų skyrimo ir vartojimo, pateikiami galiojantys gydymo aprašai, diagnostikos ir gydymo metodikos, protokolai, metodinės rekomendacijos, informacija apie racionalų antibiotikų vartojimą, informacija apie Racionalaus vaistų vartojimo skatinimo komiteto veiklą, pateikiama aktuali statistika, naudingos nuorodos, atsakymai į dažniausiai užduodamus klausimus ir kt. (Racionalus vaistų skyrimas ir vartojimas - Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija.) Informacija nuolat naujinama, atsiradus aktualiai informacijai ar atsiradus naujiems poreikiams.</p>			
<p><b>7 rekomendacija:</b> Tobulinti Kompensuojamųjų vaistinių preparatų rinkos stebėsenos aprašą – numatyti, kad, kai į Kompensuojamųjų vaistų kainyną įrašoma nauja vaistų grupė, kuri iki tol nebuvo kompensuojama, VLK turi pateikti VVKT numatomą kompensuoti vaisto poreikį ketvirčiui nedalomais vienetais</p> <p><b>Atsakingas subjektas:</b> Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija</p> <p><b>Pokytis:</b> Parengtas ir 2024-06-20 pateiktas derinti sveikatos apsaugos ministro 2010-04-06 įsakymo Nr. V-267 „Dėl Kompensuojamųjų vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių įrašymo į kainynus tvarkos aprašo, Kompensuojamųjų vaistinių preparatų rinkos stebėsenos tvarkos aprašo ir Kompensuojamųjų vaistinių preparatų ir kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių prekybos antkainių sąrašo ir jų taikymo reikalavimų patvirtinimo“ pakeitimo projektas (teisės aktų informacinės sistemos Nr. 24-11209).</p>	2024-06-30	Iš dalies įgyvendinta Stebėseną baigta	Laiku
<p><b>8 rekomendacija:</b> Pakartotinai viešinti informaciją apie ESPBI IS integruotą elektroninį vaistų sąveikų tikrinimo funkcionalumą; tobulinti ESPBI IS – įdiegti naujų įrankių, padedančių išvengti receptų rašymo klaidų ir padarančių ją patogesnę naudotis</p> <p><b>Atsakingas subjektas:</b> Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija</p>	2024-06-30	Įgyvendinta	Laiku

## „VAISTŲ PRIEINAMUMAS GYVENTOJAMS“

Valstybinio audito ataskaita: 2023-12-01 Nr. VAE-7

Rekomendacijų stebėsenos ataskaita

2026-06-04 04:05

Rekomendacija / priemonė	Iki kada turi būti įgyvendinta	Būklė	Laiko būklė
<p><b>Pokytis:</b></p> <p>1. Pakartotinai viešinta informacija apie Elektroninės sveikatos paslaugų ir bendradarbiavimo infrastruktūros informacinės sistemos (ESPBI IS) integruotą elektroninį vaistų sąveikų tikrinimo funkcionalumą: Informacija „Elektroninė vaistų sąveikų tikrinimo sistema padeda užtikrinti pacientų kokybišką gydymą ir racionalų vaistų vartojimą“ 2024-05-07 paskelbta Sveikatos apsaugos ministerijos interneto svetainėje (<a href="https://sam.lrv.lt/lt/news/elektronine-vaistu-saveiku-tikrinimo-sistema-padedu-uztikrinti-pacientu-kokybiska-gydyma-ir-racionalu-vaistu-vartojima/">https://sam.lrv.lt/lt/news/elektronine-vaistu-saveiku-tikrinimo-sistema-padedu-uztikrinti-pacientu-kokybiska-gydyma-ir-racionalu-vaistu-vartojima/</a>) ir 2024-05-08 Valstybinės ligonių kasos interneto svetainėje (<a href="https://ligoniukasa.lrv.lt/lt/naujienos/elektronine-vaistu-saveiku-tikrinimo-sistema-padedu-uztikrinti-pacientu-kokybiska-gydyma-ir-racionalu-vaistu-vartojima/">https://ligoniukasa.lrv.lt/lt/naujienos/elektronine-vaistu-saveiku-tikrinimo-sistema-padedu-uztikrinti-pacientu-kokybiska-gydyma-ir-racionalu-vaistu-vartojima/</a>). Pranešimai skaityti Nacionalinės bendradarbiavimo platformos pasitarime (2024-04-22) ir mokslinėje konferencijoje Alytaus regiono sveikatos priežiūros ir farmacijos specialistams (2024-05-16).</p> <p>2. Tobulinant ESPBI IS (įdiegiant naujų įrankių, padedančių išvengti receptų rašymo klaidų ir padarančių sistemą patogesnę naudotis) Sveikatos apsaugos ministerija kartu su pagrindiniu ESPBI IS tvarkytoju Registrų centru baigia įgyvendinti iš ES struktūrinių fondų lėšų finansuojamą projektą „Elektroninės sveikatos paslaugų ir bendradarbiavimo infrastruktūros informacinės sistemos (ESPBI IS) plėtra“, kurio apimtyje tobulinami ir sukurti nauji e. Recepto posistemės funkcionalumai (labiau automatizuojami e. Recepto išrašymo ir vaisto išdavimo (pardavimo) procesai).</p>			

Daugiau informacijos apie šio ir kitų auditų metu teiktas rekomendacijas ir jų įgyvendinimą rasite čia [Atviri duomenys](#)