

Проект на Закон за изменение и допълнение на Закона за лекарствените продукти в хуманната медицина

Информация

Откриване / Приключване: 21.02.2024 г. - 21.03.2024 г. Неактивна

Номер на консултация: #8590-K

Област на политика: Здравеопазване

Тип консултация: Закон

Вносител: Министерство на здравеопазването

Тип вносител: Национално

Изготвеният законопроект е в резултат от дейността на създадена със заповед на министъра на здравеопазването междуведомствена работна група, чиято задача е разработването на законопроекти, предвидени в сектор „Здравеопазване“ от Програмата за управление на Република България за периода юни 2023 г. – декември 2024 г., приета с Решение № 506 на Министерския съвет от 2023 г.

Адрес за изпращане на становища и предложения: vvasiyanova@mh.government.bg

Отговорна институция

Отговорна институция

Министерство на здравеопазването

Адрес: София, София, пл. Света Неделя № 5

Електронна поща: press@mh.government.bg

Документи

Пакет основни документи:

Консултационен документ:

Справка становища:

Коментари

Автор: Филип Василев (20.03.2024 13:24)

Коментари и предложения

Здравейте, относно проекта за изменение на ЗЛПХМ правя следните коментари и предложения:

- 1) Предложението в пар. 1 за промяна на чл. 9 не е в духа на Директива 2001/83, тъй като тя предвижда използване на лекарства за специални нужди на конкретен пациент – индивидуален пациент, а описания в мотивите казус за използване на неразрешени лекарства за профилактика при обявено извънредно положение или епидемиологична обстановка означава осигуряване на лекарството за цялото население, което е в нарушение на директивата.
- 2) Предложението по чл. 258 от сегашния закон – Считам, че статута на Съвета е изключително неясен, тъй като е създаден към министъра, а същевременно притежава характеристиките на държавна комисия. Такава правна фигура не присъства, в който и да е закон в България. След като този орган е към министъра, логично е той да бъде агенция, а ако е държавна комисия – трябва да бъде на подчинение на МС по аналогия на КЕВР, КЗК, КРС и т.н. Позитива от точното формулиране на статута ще бъде в спестяване на бюджетни разходи – по-малък брой съветници, тъй като към настоящия момент това е най-многобройния колективен орган в държавата – 7 броя членове (излишно разходване на държавни пари). При запазване на статута на Съвета, който безспорно има регулаторни функции по отношение на цените на лекарства, то по аналогия с всички регулатори следва да се създаде мандатност на членовете му, тъй като в момента те са несменяеми и са такива от момента на създаване на съвета. Подобна ситуация е идеалната предпоставка за корупционни практики и липса на креативни подходи за справяне с постоянно

растящите цени на лекарствата в България.

3) Никъде в проекта не е предвидено, че регламента за ОЗТ ще се прилага поетапно за различните видове лекарства.

4) Съкратените срокове в чл. 259в от проекта ще доведат до невъзможност за ценообразуване и включване на лекарства в ПЛС.

5) По отношение на ОЗТ на медицинските изделия – чл. 262б, ал. 3 предвижда, че ОЗТ на изделията съдържа клинична и фармакоикономическа оценка – очевидно експертите писали закона са пропуснали, че става въпрос за изделия, а не за фарма-продукти, т.е. лекарства. При изделията е невъможно извършване на фармакоикономическа оценка, просто защото те не са лекарства! Предлагам да използвате понятията от регламента за медицински изделия!

6) Буди учудване факта, че изделията се уреждат в този закон, а не в специалния закон за медицинските изделия. Достатъчно е тъй да посочите кой извършва ОЗТ, а подробностите да опишете в правилния закон.

7) От предложенията не става ясно точно с какъв акт ще се произнася съвета – той извършва ОЗТ или може би работна група, както е при лекарствата и след това каква е съдбата на доклада за ОЗТ, приема ли се от някой, с какъв акт, на базата на каква експертност и компетентност – към настоящия момент нито един от 7-те броя членове не е експерт (няма и професионален опит –

лекар, фармацевт, юрист и икономист – съгласно изискването на закона) още по-малко има компетенции в сферата на изделията!
Надявам се, че направените коментари ще бъдат взети предвид!

Поздрави,
Филип Василев

Начало на обществената консултация - 21.02.2024

Приключване на консултацията - 21.03.2024

Справка за получените предложения

Справка или съобщение.

Окончателен акт на Министерския съвет
