

KORUPCIJOS RIZIKOS ANALIZĖS IŠVADOJE PATEIKTŲ REKOMENDACINIO POBŪDŽIO PASIŪLYMŲ ĮGYVENDINIMAS

<i>Pateiktos pastabos</i>	<i>Pasiūlymai atsižvelgiant į pateiktas pastabas</i>	<i>Duomenys apie pastabų ir pasiūlymų įgyvendinimą</i>	<i>Specialiųjų tyrimų tarnybos vertinimas</i>
<p><i>1. Korupcijos rizika endoprotezų techninių specifikacijų rengimo ir tiekėjų pasiūlymų vertinimo srityje</i></p> <p><i>1.1. Kritinės antikorupcinės pastabos</i></p>			
<p>1.1.1. Nepakankamai išsamus komisijų sudėties ir sudarymo teisinis reguliavimas sudaro sąlygas VLK taikyti ydingą endoprotezų specifikacijas rengiančių komisijų sudarymo praktiką ir į komisijas paskirti gydytojais ekspertais Asociacijų, kurios gauna paramą iš endoprotezų tiekėjų, vadovus ir valdybos narius, kurie priima sprendimus dėl Asociacijų gautos paramos panaudojimo bei su jais pavaldumo ryšiais susijusius asmenis (<i>motyvai nurodyti išvados 3.1 skirsnyje</i>).</p>	<p>1.1. Tobulinti endoprotezų specifikacijų rengimo komisijų sudėties ir sudarymo teisinį reguliavimą (išvados 5 skyriaus 1.1.1 p. nurodyta pastaba):</p>		
	<p>1.1.1 Nustatyti komisijos sudarymo būtinų sąlygų (<i>visuotinai nežinomi</i></p>	<p>Atsižvelgiant į pasiūlymą, bus parengtas Centralizuotai apmokamų</p>	

	<i>techniniai duomenys, pasikeitę specifikacijos nuo paskutiniojo įvykusio viešojo pirkimo, specifikacijai parengti būtinos specialių žinios ir pan.) ir komisijos sudarymo iniciatyvos teisės įgyvendinimo, pagrindimo ir dokumentavimo reikalavimus.</i>	vaistinių preparatų ir MPP specifikacijų rengimo bei šių preparatų ir priemonių tiekėjų pateiktų pasiūlymų vertinimo tvarkos aprašo pakeitimas, aiškiai reglamentuojant komisijos sudarymo būtinų sąlygų ir iniciatyvos teisės įgyvendinimo, pagrindimo ir dokumentavimo reikalavimus. Planuojama įgyvendinti iki 2023-01-27.	
1.1.2. Netinkama endoprotezų specifikacijų rengimo komisijų sudarymo praktika suteikia neproporcingai didelę sprendimų priėmimo galią mažumai komisijų narių: gydytojams ekspertams Asociacijų vadovams, kurie turi tiesioginių ar netiesioginių finansinių ryšių su endoprotezų tiekėjais per vadovaujamas Asociacijas, didina interesų konfliktų komisijose tikimybę ir kelia visuomenei abejones dėl komisijų priimtų sprendimų skaidrumo ir pagrįstumo (<i>motyvai nurodyti išvados 3.1 skirsnyje</i>).	1.1.2 Nustatyti minimalius specialiuosius kvalifikacijos ir patirties reikalavimus komisijos nariams gydytojams ekspertams, nepriklausomai nuo juos delegavusių ASPĮ, institucijų, įstaigų, asociacijų ir kitų nevyriausybinių organizacijų.	Atsižvelgiant į pasiūlymą, bus parengti Centralizuotai apmokamų vaistinių preparatų ir MPP specifikacijų rengimo bei šių preparatų ir priemonių tiekėjų pateiktų pasiūlymų vertinimo tvarkos aprašo pakeitimas, nustatant minimalius specialiuosius kvalifikacijos ir patirties reikalavimus komisijos nariams gydytojams ekspertams, nepriklausomai nuo juos delegavusių ASPĮ, institucijų, įstaigų, asociacijų ir kitų nevyriausybinių organizacijų. Planuojama įgyvendinti iki 2023-01-27.	
1.1.3 Asociacijų pasiūlymus komisijoms dėl specifikacijų rengimo svarsto ir priima tie patys juos pateikę ir pasirašę organizacijų vadovai ir valdybų nariai, jiems pavaldūs gydytojai ekspertai arba su jais susiję kiti Asociacijų deleguoti nariai	1.1.3 Nustatyti ASPĮ, Asociacijų ir kitų nevyriausybinių organizacijų deleguotų atstovų gydytojų ekspertų tikslų skaičių, užtikrinti, kad daugiau nei 2/3 komisijos narių sudarytų gydytojai ekspertai.	Atsižvelgiant į pasiūlymą, VLK jį gali įgyvendinti tik iš dalies. Bus parengtas Centralizuotai apmokamų vaistinių preparatų ir MPP specifikacijų rengimo bei šių preparatų ir priemonių tiekėjų pateiktų pasiūlymų vertinimo tvarkos aprašo pakeitimas, kuriame nustatytas ASPĮ, Asociacijų ir kitų	

<p>gydytojai ekspertai, būdami komisijų nariais.</p>		<p>nevyriausybinių organizacijų deleguotų atstovų gydytojų ekspertų tikslus skaičius. Užtikrinant priimamų sprendimų skaidrumą, objektyvumą ir nešališkumą, siūloma komisijos narių skaičių nustatyti proporcingai, tačiau užtikrinant, kad sprendimai priklausytų nuo VLK atstovų, nes perkančioji organizacija, kuri atsako už pirkimą, yra VLK. Būtina atlikus išsamią analizę ir įsivertinus visas galimas rizikas, spręsti ir nustatyti objektyviausią gydytojų ekspertų skaičių komisijoje, siekiant maksimaliai geriausių sprendimų, užtikrinant viešąjį interesą. Planuojama įgyvendinti iki 2023-01-27.</p>	
<p>1.1.4 VLK nustatytas Interesų konflikto prevencijos komisijų veiklose reglamentavimas nepakankamai išsamus ir neužtikrina komisijos narių nešališkumo ir veiksmingos komisijos narių privačių interesų priežiūros ir kontrolės</p>	<p>1.1.4 Atsisakyti komisijos narių rotacijos išimties ir nustatyti privalomą reikalavimą: sudarant naują komisiją rotuoti 2/3 ankstesnių komisijos narių gydytojų ekspertų, nepriklausomai nuo juos delegavusios įstaigos ar organizacijos.</p>	<p>Atsižvelgiant į siūlymą, bus parengtas Centralizuotai apmokamų vaistinių preparatų ir MPP specifikacijų rengimo bei šių preparatų ir priemonių tiekėjų pateiktų pasiūlymų vertinimo tvarkos aprašo pakeitimas, atsisakant komisijos narių rotacijos išimties ir reglamentuojant, kad sudarant naują komisiją, 2/3 ankstesnių komisijos narių gydytojų ekspertų, nepriklausomai nuo juos delegavusios įstaigos ar organizacijos, būtų rotuojama. Planuojama įgyvendinti iki 2023-01-27.</p>	
<p>1.1.5. Kai kurie komisijų nariai nevykdė arba netinkamai vykdė jiems nustatytas pareigas deklaruoti savo</p>	<p>1.2 Sudarant naujas komisijas, jų sudarymo sprendime arba kitame dokumente motyvuoti jos sudėtį,</p>	<p>Atsižvelgiant į siūlymą bus parengtas Centralizuotai apmokamų vaistinių preparatų ir MPP specifikacijų rengimo</p>	

<p>privačius interesus ir (ar) nusišalinti nuo dalyvavimo priimant sprendimus, susijusius su jų privačiais interesais, o VLK neužtikrino, kad privačius interesus turintys komisijų nariai jokiais formomis nedalyvautų rengiant, svarstant ar priimant sprendimus komisijose arba kitaip bandytų juos paveikti</p>	<p>pagrįsti būtinas komisijai sudaryti sąlygas (<i>visuotinai nežinomi techniniai duomenys, pasikeitė specifikacijos nuo paskutiniojo įvykusio viešojo pirkimo, specifikacijai parengti būtinos specialių žinios ir pan.</i>), nurodyti komisijos sudarymo iniciatorių ir pripažinti netekusiais galios ankstesnių komisijų įgaliojimus (išvados 5 skyriaus 1.1.1 p. nurodyta pastaba).</p>	<p>bei šių preparatų ir priemonių tiekėjų pateiktų pasiūlymų vertinimo tvarkos aprašo pakeitimas, kuriame bus reglamentuoti komisijų sudarymo kriterijai, tvarka ir komisijos narių skaičius. Atsižvelgiant į siūlymą, bus parengtas Centralizuotai apmokamų vaistinių preparatų ir MPP specifikacijų rengimo bei šių preparatų ir priemonių tiekėjų pateiktų pasiūlymų vertinimo tvarkos aprašo pakeitimas, kuriame bus reglamentuoti komisijų sudarymo kriterijai, tvarka ir komisijos narių skaičius. Komisijos yra sudaromos VLK direktoriaus įsakymu, kurį rengiant, vadovaujantis Lietuvos Respublikos teisėkūros pagrindų įstatymų, bus aiškiai nurodomas teisinis pagrindas, kuriuo vadovaujantis sudaroma komisija, komisijos sudėtis, įgaliojimai, pagal poreikį: uždaviniai, terminai, atskaitingumas ar kontrolė ir kiti reikiami duomenys, pripažįstant ankstesnių komisijų įgaliojimus netekusiais galios. Planuojama įgyvendinti iki 2023-01-27.</p>	
	<p>1.3 Svarstyti galimybę į komisijas deleguotiems gydytojams ekspertams nustatyti vienodo apmokėjimo už darbą komisijoje sistemą, siekiant užtikrinti ankstesnių komisijos narių gydytojų ekspertų rotacijos galimybę ir</p>	<p>Atsižvelgiant į pasiūlymą, svarstoma galimybė į komisijas deleguotiems gydytojams ekspertams nustatyti vienodo apmokėjimo už darbą komisijose sistemą t. y. perkant ekspertų paslaugas, vykdant viešųjų pirkimų procedūras. Įgyvendinimo</p>	

	paskatinti kitus gydytojus ortopedus traumatologus, atitinkančius minimalius kvalifikacijos ir patirties reikalavimus, būti ekspertais komisijose (išvados 5 skyriaus 1.1.2 p. nurodyta pastaba).	terminą nėra tikslinga apibrėžti, nes procedūros bus organizuojamos pagal poreikį.	
	1.4 Siekiant užtikrinti komisijos priimtų sprendimų skaidrumą ir nešališkumą, neskirti komisijų nariais gydytojais ekspertais nevyriausybinių organizacijų, kuriems paramą teikia medicinos priemonių tiekėjai, vadovų ir valdymo organų narių, taip pat tarpusavio pavaldumo ryšiais ASPĮ susijusių gydytojų ekspertų (išvados 5 skyriaus 1.1.2. p. ir 1.1.3 p. nurodytos pastabos).	Atsižvelgiant į pasiūlymą, bus parengtas Centralizuotai apmokamų vaistinių preparatų ir MPP specifikacijų rengimo bei šių preparatų ir priemonių tiekėjų pateiktų pasiūlymų vertinimo tvarkos aprašo pakeitimas, kuriame bus nustatyti kriterijai, kuriais vadovaujantis nevyriausybinių organizacijų nariai įtraukiami į komisijų sudėtį. Planuojama įgyvendinti iki 2023-01-27.	
	1.5 Tobulinti VLK interesų konflikto prevencijos komisijų veikloje, komisijos narių nešališkumo užtikrinimo ir interesų deklaravimo teisinį reguliavimą (išvados 5 skyriaus 1.1.4 p. nurodyta pastaba):	Atsižvelgiant į pasiūlymą, bus parengtas Centralizuotai apmokamų vaistinių preparatų ir MPP specifikacijų rengimo bei šių preparatų ir priemonių tiekėjų pateiktų pasiūlymų vertinimo tvarkos aprašo pakeitimas, kuriame bus reglamentuota interesų deklaravimo, nusišalinimo ir konfliktų valdymo tvarka, vadovaujantis VTEK rekomendacijomis. Planuojama įgyvendinti iki 2023-01-27.	
	1.5.1 Nustatyti komisijos nario nusišalinimo pareiškimo tvarką, atsižvelgiant į Vyriausiosios tarnybinės etikos komisijos (toliau – VTEK) nustatytus reikalavimus, ir	Atsižvelgiant į pastabą, bus parengtas Centralizuotai apmokamų vaistinių preparatų ir MPP specifikacijų rengimo bei šių preparatų ir priemonių tiekėjų pateiktų pasiūlymų vertinimo tvarkos	

	<p>suteikti aiškius ir nedviprasmiškus įgaliojimus komisijos pirmininkui, nustacius galimą komisijos nario interesų konfliktą, nušalinti narį nuo komisijos sprendimų visose sprendimų priėmimo komisijose stadijose (rengiant, svarstant ir priimant sprendimus) dėl asmenų su kuriais narys galimai turi interesų, arba jeigu yra pakankamas pagrindas manyti, kad šio asmens dalyvavimas sukeltų ar galėtų sukelti interesų konfliktą, taip pat apibrėžti situacijas, atsižvelgiant į VTEK nustatytus kriterijus ir VLK organizuojamų pirkimų ypatumus, kada komisijos pirmininkas gali nenušalinti komisijos nario, ir gali leisti komisijos nariui dalyvauti rengiant, svarstant ir (ar) priimant sprendimus komisijose, nustatyti komisijos nario interesų vertinimo, duomenų patikrinimo ir kontrolės tvarką ir procedūras, sprendimo nušalinti narį nuo komisijos sprendimų ar nepriimti jo nusišalinimo priėmimo formą, dokumentavimo ir motyvavimo reikalavimus.</p>	<p>aprašo pakeitimas, kuriame bus reglamentuota interesų deklaravimo, nusišalinimo ir konfliktų valdymo tvarka, vadovaujantis VTEK patvirtintomis rekomendacijomis (2019 m. gruodžio 19 d. VTEK sprendimu Nr. KS-340 „Dėl pirkimuose kylančių interesų konfliktų nustatymo gairių patvirtinimo“). Planuojama įgyvendinti iki 2023-01-27.</p>	
	<p>1.5.2 Papildyti komisijos nario interesų deklaravimo reikalavimus: nustatyti pareigą komisijos nariui jo privačių interesų deklaracijoje nurodyti savo ir su juo santuokos,</p>	<p>Šio pasiūlymo įgyvendinti VLK negali. Siūlome rengiant Centralizuotai apmokamų vaistinių preparatų ir MPP specifikacijų rengimo bei šių preparatų ir priemonių tiekėjų pateiktų pasiūlymų</p>	

	<p>artimos giminystės ar svainystės ryšiais susijusio asmens finansinius santykius su asociacija ar kita organizacija, kurios narys jis ar su juo susijęs asmuo yra, jei ši organizacija per pastaruosius 3 metus sumokėjo už nario ar su juo santuokos, artimos giminystės ar svainystės ryšiais susijusio asmens dalyvavimą konferencijoje, kongrese, pasitarime, simpoziume ar kt., sumokėjo honorarą už pranešimą, raštą, konsultacijas, studijas, dalyvavimą asociacijos organizuojamuose klinikiniuose tyrimuose, gautas dovanas, kurių vertė viršija 1 MGL, ir kt.</p>	<p>vertinimo tvarkos aprašo pakeitimą, pripažįstant patvirtintą komisijos nario interesų deklaraciją (3 priedas) netekusios galios, kadangi Lietuvos Respublikos viešųjų pirkimų įstatymo 21 straipsnio 2 dalyje nustatyta, kad perkančioji organizacija, siekdama užkirsti kelią dėl pirkimų kylantiems interesų konfliktams, turi reikalauti, kad kiekvienas šio straipsnio 1 dalyje nurodytas asmuo pirkimo procedūrose dalyvautų ar su pirkimu susijusius sprendimus priimtų tik prieš tai pasirašęs konfidencialumo pasižadėjimą ir nešališkumo deklaraciją. Siūlome rengiant Centralizuotai apmokamų vaistinių preparatų ir MPP specifikacijų rengimo bei šių preparatų ir priemonių tiekėjų pateiktų pasiūlymų vertinimo tvarkos aprašo pakeitimą, pripažįstant 3 priedą (patvirtintą komisijos nario interesų deklaracijos formą) netekusios galios, kadangi Lietuvos Respublikos viešųjų pirkimų įstatymo 21 straipsnio 2 dalyje nustatyta, kad perkančioji organizacija, siekdama užkirsti kelią dėl pirkimų kylantiems interesų konfliktams, turi reikalauti, kad kiekvienas šio straipsnio 1 dalyje nurodytas asmuo pirkimo procedūrose dalyvautų ar su pirkimu susijusius sprendimus priimtų tik prieš tai pasirašęs konfidencialumo</p>	
--	---	---	--

		<p>pasižadėjimą ir nešališkumo deklaraciją. Svarbu pažymėti ir tai, kad 2018 m. sausio 1 d. įsigaliojo Interesų derinimo įstatymo pakeitimai – buvo papildytas asmenų, turinčių deklaruoti privačius interesus, sąrašas. Privačių interesų deklaracijas būtina pateikti iki dalyvavimo viešojo pirkimo procedūrose pradžios. Šių asmenų privačių interesų deklaracijų duomenys yra vieši ir skelbiami VTEK interneto svetainėje.</p> <p>VLK, siekdama užkirsti kelią dėl pirkimų galintiems kilti pirkimų interesų konfliktams, 2022 m. vasario 23 d. direktoriaus įsakymu Nr. 1K-93 „Dėl Viešųjų pirkimų organizavimo ir vidaus kontrolės taisyklių patvirtinimo“ patvirtino Viešųjų pirkimų organizavimo ir vidaus kontrolės taisykles (toliau – Taisyklės). Taisyklių 17 punkte nustatyta, kad viešųjų pirkimų komisijos nariai, viešųjų pirkimų procedūrose dalyvaujantys ekspertai, viešųjų pirkimų specialistai ir perkančiosios organizacijos vadovas, prieš pradėdami vykdyti jiems priskirtas funkcijas, turi užpildyti arba atnaujinti privačių interesų deklaracijas, kaip tai nurodyta Interesų derinimo įstatyme. Privačių interesų deklaracijų turinys (duomenys, kuriuos reikia nurodyti</p>	
--	--	---	--

		<p>deklaruojant privačius interesus) yra nustatytas Įstatymo 6 straipsnyje. Taigi, įstatyme aiškiai yra nustatyti tiek sudarytų galinčių kelti interesų konfliktų sandorių deklaravimo terminai, sandorių vertės, artimų asmenų, kurie privačius interesus deklaruojančiajam gali kelti interesų konfliktą. VTEK pagal kompetenciją 2022-04-20 raštu Nr. S-705-(2.5) pateikė kompetentingą nuomonę, kad VLK gauti pasiūlymai skiriasi nuo interesų derinimo būdu, kuriuos numato Įstatymo nuostatos. Todėl, Komisijos vertinimu, minėtuosius siūlymus būtų problematiška suderinti su nurodyto teisinio reglamentavimo reikalavimais. Taip pat Lietuvos Respublikos Konstitucinis teismas aiškindamas konstitucinį teisinės valstybės principą, ne kartą yra pažymėjęs, kad iš šio principo, kitų konstitucinių imperatyvų kyla reikalavimas įstatymų leidėjui, kitiems teisėkūros subjektams paisyti iš Konstitucijos kylančios teisės aktų hierarchijos, <i>inter alia</i> reiškiantis, kad draudžiama žemesnės galios teisės aktais reguliuoti tuos visuomeninius santykius, kurie gali būti reguliuojami tik aukštesnės galios teisės aktais, be kita ko, poįstatyminiais teisės aktais reguliuoti santykius, kurie turi būti reguliuojami tik įstatymais (byla</p>	
--	--	--	--

		14/2020 nutarimas 2021 m. spalio 15 d. Nr. KT168-N13/2021).	
	1.5.3 Papildyti komisijos nario pareigą deklaruoti per pastaruosius 3 metus jo ir su juo santuokos, artimos giminystės ar svainystės ryšiais susijusio asmens darbo santykius su vaistų, medicinos priemonių tiekėju ir (ar) gamintoju, asociacija ar kita organizacija, kurioje jis ar su juo susijęs asmuo yra vadovu, valdymo organo nariu ar nariu.	Šio pasiūlymo įgyvendinti VLK negali, išsamūs argumentai pateikti prie 1.5.2. pasiūlymo.	
	1.6 Taikyti papildomas tikslines vidaus kontrolės priemones, siekiant užtikrinti tinkamą komisijų narių privačių interesų vertinimą, sprendimų dėl komisijos nario nusišalinimo ar nušalinimo priėmimą, komisijos sudėties nešališkumą ir skaidrumą (išvados 5 skyriaus 1.1.5 p. nurodyta pastaba).	Atsižvelgiant į pasiūlymą, bus parengtas Centralizuotai apmokamų vaistinių preparatų ir MPP specifikacijų rengimo bei šių preparatų ir priemonių tiekėjų pateiktų pasiūlymų vertinimo tvarkos aprašo pakeitimas, kuriame bus reglamentuota interesų deklaravimo, nusišalinimo ir konfliktų valdymo tvarka, vadovaujantis rekomendacijomis, patvirtintomis 2019 m. Atsižvelgiant į pasiūlymą, bus parengtas Centralizuotai apmokamų vaistinių preparatų ir MPP specifikacijų rengimo bei šių preparatų ir priemonių tiekėjų pateiktų pasiūlymų vertinimo tvarkos aprašo pakeitimas, kuriame bus reglamentuota interesų deklaravimo, nusišalinimo ir konfliktų valdymo tvarka, vadovaujantis VTEK rekomendacijomis (patvirtintos 2019-	

		12-19 VTEK sprendimu Nr. KS-340 „Dėl pirkimuose kylančių interesų konfliktų nustatymo gairių patvirtinimo“ ir 2021-11-24 VTEK sprendimu Nr. KS-332 „Dėl rekomendacijų dėl Lietuvos Respublikos viešųjų ir privačių interesų derinimo įstatymo laikymosi kontrolės ir priežiūros patvirtinimo“).	
<i>1.2. Kitos antikorupcinės pastabos</i>			
	1.1 Vykdamas naujus endoprotezų viešuosius pirkimus:		
1.2.1. Rengiant endoprotezų specifikacijas ir atliekant pirkimus nepakankamai išsamiai atliekama tiekėjų konkurencijos ES rinkoje analizė ir rinkos tyrimas. Komisijų atliekamoje konkurencijos analizėje nenurodomi endoprotezų tiekėjai ir nenustatoma, kokie tiekėjai ES rinkoje atstovauja nurodytiems endoprotezų gamintojams Lietuvos Respublikoje, gali dalyvauti viešuosiuose pirkimuose ir juos tiekti, tokia komisijų atliekama rinkos ir konkurencijos analizė neparodo tikrosios tiekėjų, kurie gali dalyvauti viešuosiuose pirkimuose Lietuvos Respublikoje, konkurencijos (<i>motyvai nurodyti išvados 3.3 skirsnyje.</i>)	1.1.1 Užtikrinti, kad rengiant (keičiant) pirminių (standartinių) endoprotezų ir (ar) jų komponentų specifikacijas būtų atliekama išsami konkurencijos analizė, rinkos tyrimas ir (ar) konsultacija pagal kiekvieną parengtą pirminių (standartinių) endoprotezų ir (ar) jų komponentų specifikacijos dalį, įvertinant ne tik endoprotezų ir (ar) jų komponentų gamintojų, bet ir jų tiekėjų (gamintojų atstovų) ES rinkoje, galinčių tiekti atitinkamų gamintojų pagaminamus endoprotezus ir (ar) jų komponentus Lietuvos Respublikoje, konkurenciją, siekiant kad kiekvienos parengtos specifikacijos dalies reikalavimus atitiktų kuo daugiau tiekėjų (ne mažiau kaip 2	Atsižvelgiant į pasiūlymą VLK jį gali įgyvendinti tik iš dalies. Bus kreipiamasi į Viešųjų pirkimų tarnybą dėl metodinių rekomendacijų rinkos konsultacijoms vykdyti. Neįgyvendinamas endoprotezų ir (ar) jų komponentų gamintojų, bet ir jų tiekėjų (gamintojų atstovų) ES rinkoje, galinčių tiekti atitinkamų gamintojų pagaminamus endoprotezus vertinimas – tiekėjų sąrašai nėra viešai skelbiami, nėra žinoma kokie atstovai atstovauja konkretų gamintoją konkrečioje šalyje, gamintojai neskelbia kam ir kokioje šalyje yra suteikę atstovavimo teises, taip pat viešai nėra prieinami gamintojų prekių katalogai, kuriuose tiksliai aprašyti prekių parametrai. Įgyvendinimo termino nustatyti nėra tikslinga, nes tai nuolatinis procesas.	

	<p>tiekejai), o nustačius 2 ir mažiau tiekėjų, komisija nurodytų ir motyvuotų žemos konkurencijos atitinkamoje specifikacijų dalyje priežastis (išvados 5 skyriaus 1.2.1 p. nurodyta pastaba).</p>		
<p>1.2.2 Nepakankamai argumentuotas endoprotezų išlikimo rezultatų kokybės reikalavimų nustatymas specifikacijose ir ūkio subjektų pastabų, siūlymų ir pretenzijų dėl specifikacijos reikalavimų pagrįstumo vertinimas, nesudaro sąlygų didinti konkurenciją endoprotezų viešuosiuose pirkimuose ir sukuria palankią aplinką daugelyje komisijų parengtų specifikacijų dalyse dalyvauti ir laimėti vienam tiekėjui (<i>motyvai nurodyti išvados 3.3 skirsnyje</i>).</p>	<p>1.1.2 Organizuoti visų pirminių (standartinių) endoprotezų ir (ar) jų komponentų specifikacijų peržiūrėjimą, siekiant papildomai įvertinti endoprotezų išlikimo kokybės reikalavimų alternatyvų šiose specifikacijose pagrįstumą ir proporcingumą siekiamam tikslui bei įvertinti galimybes papildyti endoprotezų išlikimo kokybės vertinimo alternatyvas, nustatant galimybę endoprotezų viešojo pirkimo dalyviui pateikti lygiaverčius endoprotezų patikimumo skaičiavimo ar kitokio endoprotezų išlikimo būdų ir (ar) priemonių pagrindimo ir (ar) skaičiavimo rezultatus (išvados 5 skyriaus 1.2.2 p. nurodyta pastaba).</p>	<p>Atsižvelgiant į pasiūlymą, VLK šiuo metu atlieka rinkos tyrimą, tikslu nusipirkti ekspertines paslaugas, pavedant ne tik ekspertams įvertinti komisijos parengtas specifikacijas, siekiant papildomai įvertinti endoprotezų išlikimo kokybės reikalavimų alternatyvų šiose specifikacijose pagrįstumą ir proporcingumą siekiamam tikslui bet ir įvertinti galimybes papildyti endoprotezų išlikimo kokybės vertinimo alternatyvas, pateikti lygiaverčius endoprotezų patikimumo skaičiavimo ar kitokio endoprotezų išlikimo būdų ir (ar) priemonių pagrindimo ir (ar) skaičiavimo rezultatus bei dėl kitų svarbių aspektų. Tik gavus ekspertinę nuomonę, bus sprendžiama galimybė įgyvendinti šį pasiūlymą iš dalies ar pilnai. Įgyvendinimo terminas preliminariai numatomas 2023 metų II-IV ketvirtis.</p>	
<p><i>1.3. Kitos pastabos</i></p>			
	<p>1.1 Tobulinti komisijų sprendimo protokolavimo bei dokumentavimo</p>		

	reikalavimus ir nustatyti, kad (išvados 5 skyriaus 1.3.1 p. nurodyta pastaba):		
1.3.1. Komisijų sprendimų dokumentavimo ir protokolavimo reikalavimai nepakankamai išsamūs, todėl praktikoje komisijos kai kuriais atvejais nepakankamai aiškiai ir išsamiai komisijų protokoluose atskleidžia savo sprendimų motyvus ir nurodo narių dalyvavimą sprendimuose. <i>(motyvai nurodyti išvados 3.4 skirsnyje).</i>	1.1.1 Komisijos posėdžio protokole būtų nurodomas siūlymo teikėjas, siūlymo esmė, kiekvieno komisijos nario teiktos pastabos, argumentai, kita komisijos nario valios išreiškimo informacija rengiant sprendimus, svarstant klausimą, balsavimo priimant sprendimą dėl kiekvieno klausimo rezultatai, nusišalinimo informacija ir būtų daromas komisijos posėdžio garso įrašas.	Atsižvelgiant į pasiūlymą, bus parengtas Centralizuotai apmokamų vaistinių preparatų ir MPP specifikacijų rengimo bei šių preparatų ir priemonių tiekėjų pateiktų pasiūlymų vertinimo tvarkos aprašo pakeitimas, reglamentuojant komisijos posėdžių tvarką ir protokolavimą, darant komisijos posėdžių garso įrašus. Planuojama įgyvendinti iki 2023-01-27.	
1.3.2. Komisijos nagrinėjant tiekėjų pastabas, siūlymus ir pretenzijas dėl per mažos konkurencijos endoprotezų viešuosiuose pirkimuose, sprendimai neatsižvelgti į tiekėjų siūlymus ir pretenzijas neišsamiai ir šabloniškai motyvuojami <i>(motyvai nurodyti išvados 3.4 skirsnyje).</i>	1.1.2 Prie komisijos posėdžio protokolo pridemas komisijos posėdyje parengtas specifikacijos projektas, dokumentai ir kita informacija, susijusi su kiekvienu svarstomu klausimu ir priimtais sprendimais (tiekėjų pateikti siūlymai, pastabos, pretenzijos, apklausos, rinkos tyrimo, konsultacijų, kiti konkurencijos analizės dokumentai ir pan.).	Atsižvelgiant į pasiūlymą, bus parengtas Centralizuotai apmokamų vaistinių preparatų ir MPP specifikacijų rengimo bei šių preparatų ir priemonių tiekėjų pateiktų pasiūlymų vertinimo tvarkos aprašo pakeitimas, kuriame bus nustatyta pareiga komisijai baigus darbą pateikti ataskaitą apie komisijos darbo rezultatus pridėdant parengtus dokumentus (specifikaciją ir kt.). Planuojama įgyvendinti iki 2023-01-27.	
	1.2 Užtikrinti, kad komisijose nagrinėjant tiekėjų pastabas, siūlymus ir pretenzijas komisijų sprendimai protokoluose būtų išsamiai motyvuoti, juose atskleidžiamas kiekvieno komisijos	Atsižvelgiant į pasiūlymą, bus parengtas Centralizuotai apmokamų vaistinių preparatų ir MPP specifikacijų rengimo bei šių preparatų ir priemonių tiekėjų pateiktų pasiūlymų vertinimo tvarkos aprašo pakeitimas,	

	<p>nario dalyvavimas visuose sprendimų rengimo, svarstymo ir priėmimo etapuose, ypač komisijose priimant sprendimus dėl specifikacijų galimo taikymo vienam tiekėjui ar konkurencijos ribojimo (išvados 5 skyriaus 1.3.2 p. nurodyta pastaba).</p>	<p>reglamentuojant, kad bus daromas komisijos posėdžių garso įrašas, nustatant balsavimo procedūrą. Planuojama įgyvendinti iki 2023-01-27.</p>	
<p><i>2. Korupcijos rizika įsigytų endoprotezų paskirstymo ir panaudojimo ASPĮ teikiant endoprotezavimo paslaugas srityje</i></p> <p><i>2.1. Kritinės antikorupcinės pastabos</i></p>			
<p>2.1.1. Endoprotezavimo paslaugų teikimo tvarkoje nepakankamai aiškiai apibrėžti kriterijai, pagrįsti galimos paciento anatomicinės, klinikinės situacijos, kurias gydytojui ortopedui traumatologui nustačius, turėtų būti parenkamas tam tikro modelio už PSDF biudžeto lėšas centralizuotai perkamas pirminis (standartinis) endoprotezas (<i>motyvai nurodyti išvados 4.2 skirsnyje</i>).</p>	<p>2.2 Atliekant naujus pirminių (standartinių) endoprotezų viešuosius pirkimus prieš atliekant rinkos tyrimą ir konkurencijos analizę apibrėžti ir aprašyti kiekvienai pirminių (standartinių) centralizuotai perkamų endoprotezų specifikacijos daliai paciento individualios klinikinės ar anatomicinės situacijos ar kitus centralizuotai perkamo pirminio (standartinio) endoprotezo panaudojimo kriterijus, kuriai spręsti ASPĮ bus skiriamas atitinkamos specifikacijos centralizuotai perkamas pirminis (standartinis) endoprotezas (išvados 5 skyriaus 2.1.1 ir 2.1.2 p. nurodytos pastabos).</p>	<p>Šio pasiūlymo VLK įgyvendinti negali, nes tai nėra VLK kompetencija. VLK, vadovaudamasi Centralizuotai apmokamų vaistinių preparatų ir MPP sąrašu (toliau – Sąrašas) (patvirtintas sveikatos apsaugos ministro 2014-08-28 įsakymu Nr. V-910) bei Sąnarių endoprotezavimo ir išlaidų sąnarių endoprotezams įsigyti kompensavimo tvarkos aprašu (toliau – Aprašas) (patvirtintas sveikatos apsaugos ministro 2012-08-30 įsakymu Nr. V-810) užtikrina Sąraše nurodytų MPP, taip pat ir endoprotezų įsigijimą Privalomojo sveikatos draudimo fondo (toliau – PSDF) biudžeto lėšomis. Tačiau paciento individualios klinikinės ar anatomicinės situacijos ar kiti centralizuotai perkamo pirminio (standartinio) endoprotezo panaudojimo kriterijai, kuriais vadovaujantis ASPĮ sprendimų koks bus</p>	

		skiriamas atitinkamos specifikacijos centralizuotai perkamas pirminis (standartinis) endoprotezas, turi būti reglamentuoti ne VLK teisės aktuose. Siūlome, kad paciento individualios klinikinės ar anatomicinės situacijos ar kiti centralizuotai perkamo pirminio (standartinio) endoprotezo panaudojimo kriterijai būtų reglamentuoti, pagal reguliavimo sritį, Sveikatos apsaugos ministro įsakymu patvirtintame Apraše , o šios pastabos vykdytojais numatyti ne VLK, o pagal kompetenciją - SAM.	
2.1.2. Tendencija daugiausiai kompensuojamų endoprotezų skiriančiose ASPĮ skirti tam tikro, bet skirtingose ASPĮ besiskiriančio, klubo ar kelio centralizuotai perkamų pirminių (standartinių) endoprotezų modelius, kuriuos tiekia su ASPĮ padalinių vadovais ir dirbančiais gydytojais tiesioginių ar netiesioginių finansinių ryšių turintis tiekėjas, nurodo tam tikrų tiekėjų galimo protegavimo didžiosiose ASPĮ riziką (<i>motyvai nurodyti išvados 4.2 skirsnyje</i>).	2.3 Pasibaigus kiekvienam centralizuotai perkamų pirminių (standartinių) endoprotezų viešajam pirkimui, patvirtinti privalomus paciento klinikinės ar anatomicinės situacijos, kuriai spręsti VLK įsigijo atitinkamos specifikacijos centralizuotai perkamus pirminius (standartinius) endoprotezus, endoprotezų paskyrimo pacientui ASPĮ (panaudojimo) kriterijus, siekiant formuoti vienodą centralizuotai perkamų endoprotezų skyrimo pacientams praktiką visose ASPĮ (išvados 5 skyriaus 2.1.1 ir 2.1.2 p. nurodytos pastabos).	VLK šio pasiūlymo įgyvendinti negali. Pagal kompetenciją tai SAM reguliavimo sritis. Išsamūs argumentai pateikti prie 2.2. pasiūlymo.	
2.1.3. Tam tikro tiekėjo, tiekiančio tam tikro gamintojo ir modelio endoprotezą ASPĮ, protegavimo riziką didina gydytojų, atliekančių			

<p>endoprotezavimo operacijas bei skiriančių pacientams centralizuotai perkamus pirminius (standartinius) endoprotezus, neviešinamų sąsajų bei tiesioginių ir netiesioginių finansinių ryšių su endoprotezų tiekėjais nepakankama vidaus kontrolė. (motyvai nurodyti išvados 4.2 skirsnyje).</p>			
<p>2.2. Kitos antikorpūcinės pastabos</p>			
	<p>2.3 Tobulinti centralizuotai apmokamų endoprotezų panaudojimo valstybinės priežiūros teisinį reguliavimą (išvados 5 skyriaus 2.2.1 p. nurodyta pastaba):</p>		
<p>2.2.1. ASPI veiklos valstybinės priežiūros, kurią vykdo VLK ir TLK, procedūrų šiai korupcijos rizikos analizei aktualus teisinis reguliavimas nepakankamai išsamus ir turi trūkumų: nenumatyta duomenų stebėseną EVIS, nenustatytas ryšys tarp kiekvienais metais nustatomo ASPI veiklos rizikos lygio ir VLK valstybinės kontrolės prioritetų bei kontrolės procedūrų vykdymo rizikingiausiose ASPI veiklos srityse, nėra nustatyti skirtingų drausminio poveikio priemonių (įspėjimai, bauda, rašytiniai nurodymai, pastabos ir kitos priemonės) ASPI taikymo kriterijai</p>	<p>2.3.1 Reglamentuoti ASPI veiklos valstybinės priežiūros sričių prioritetų nustatymo procedūras, nustatyti ryšį tarp įvertinto ASPI veiklos rizikos lygio ir VLK valstybinės kontrolės prioritetų bei kontrolės procedūrų vykdymo rizikingiausiose ASPI veiklos srityse.</p>	<p>Atsižvelgiant į pasiūlymą, bus parengtas 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 pakeitimas, kurio nuostatos bus susijusios su Asmens sveikatos priežiūros įstaigų ir kitų įstaigų bei įmonių, sudariusių sutartis su valstybine ligonių kasa prie sveikatos apsaugos ministerijos ar teritorinėmis ligonių kasomis, veiklos rizikos vertinimo tvarkos aprašo, patvirtinto 2015-11-09 VLK</p>	

<p>(nustatytos žalos PSDF biudžetui dydžio ribos, kaltės forma, pažeidimų šiurkštumas, sistemiškumas, pakartotinumai ir pan.), taip pat nenustatytas, nustačius pažeidimus taikytinas baudos dydis ir jos ribos, neišsamiai apibrėžtos „<i>kitos poveikio priemonės</i>“, kurias VLK gali taikyti ASPĮ; sutartinės netesybos nurodomos kaip poveikio ASPĮ priemonė, nors yra civilinių santykių dalis ir sutartinių įsipareigojimų nevykdymo teisinės pasekmės (<i>motyvai nurodyti išvados 4.3 skirsnyje</i>).</p>		<p>direktoriaus įsakymu Nr. 1K-339 nuostatomis, aiškiai reglamentuojant prioritetinių teritorinių ligonių kasų vykdomos kontrolės kryptį nustatymo procedūras. Tuo tikslu VLK direktoriaus 2022 m. vasario 26 d. įsakymu Nr. 1K-89 yra sudaryta darbo grupė, kuriai iki 2022 m. rugpjūčio 1 d. pavesta parengti VLK direktoriaus 2014 m. sausio 21 d. įsakymo 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“ pakeitimo projektą. Planuojama įgyvendinti iki 2023-01-27.</p>	
<p>2.2.2. Praktikoje atliekama valstybinė centralizuotai perkamų endoprotezų priežiūra, neužtikrina ASPĮ taikomų rizikingiausių endoprotezų skyrimo ASPĮ atvejų nustatymo. Antikorupcinių požiūriu nepalyginamai svarbesnė yra centralizuotai perkamų pirminių (standartinių) endoprotezų panaudojimo valstybinė priežiūra, tačiau centralizuotai perkamų pirminių (standartinių) klubo ir kelių endoprotezų panaudojimo ASPĮ pagrįstumo ir teisėtumo sisteminė priežiūra jau daug metų neatliekama ir</p>	<p>2.3.2 Nustatyti, kad TLK, atlikdama valstybinę ASPĮ veiklos priežiūrą, taip pat atlieka centralizuotai perkamų endoprotezų panaudojimo duomenų stebėseną EVIS sistemoje.</p>	<p>Šis pasiūlymas įgyvendintas. Atsižvelgiant į pasiūlymą, TLK kontrolės skyriaus darbuotojams buvo dar kartą priminta efektyvinti centralizuotai perkamų endoprotezų panaudojimo duomenų stebėseną EVIS sistemoje ir atsižvelgti į EVIS pateiktus duomenis, organizuojant patikrinimus. Atskiru teisiniu reguliavimu tai numatyti nėra tikslinga, kadangi prieiga prie EVIS suteikta visoms TLK. Įgyvendinimo terminą nėra tikslinga apibrėžti, nes tai nuolatinė procedūra.</p>	

<p>netraukiama į prioritetinių VLK atliekamos valstybinės priežiūros kryptių sąrašą (<i>motyvai nurodyti išvados 4.3 skirsnyje</i>).</p>			
<p>2.2.3. TLK atliekama ganėtinai formali valstybinė priežiūra, neatliekamas centralizuotai perkamų endoprotezų paskyrimo pacientams teisėtumo ir žalos PSDF biudžetui vertinimas, tikslingų antikorpinių ar teisės pažeidimo prevencijos priemonių nepakankamas išnaudojimas VLK ir ASPĮ, neužtikrina veiksmingos valstybinės priežiūros, korupcijos pasireiškimo tikimybės nustatymo ir tikslingų antikorpinių ar teisės pažeidimo prevencijos priemonių taikymo centralizuotai perkamų endoprotezų panaudojimo ASPĮ veiklos srityje (<i>motyvai nurodyti išvados 4.3 skirsnyje</i>).</p>	<p>2.3.3. Nustatyti skirtingų drausminio poveikio priemonių (įspėjimai, bauda, rašytiniai nurodymai, pastabos ir kitos poveikio priemonės) taikymo ASPĮ diferencijavimo kriterijus (nustatytos žalos PSDF biudžetui dydžio ribas, kaltės formą, pažeidimų šiurkštumo, sistemiškumo, pakartotinum ir pan. požymius) ir atitinkamai taikomas poveikio priemonės, jų ribas už atitinkamus pažeidimus ir atsisakyti sutartinių netesybų kaip drausminio poveikio ASPĮ priemonės.</p>	<p>Atsižvelgiant į pasiūlymą, VLK direktoriaus 2022 m. vasario 23 d. įsakymu Nr. 1K-89 yra sudaryta darbo grupė, kuriai pavesta parengti poveikio priemonių taikymo ūkio subjektams gaires ar rekomendacijas, kuriose bus nustatyta skirtingų poveikio priemonių taikymo ASPĮ sąlygos, tvarka ir kriterijai, tikslu suvienodinti TLK praktiką vertinant ūkio subjektų atsakomybę, kai nustatomi teisės aktų, reglamentuojančių jų veiklą, pažeidimai. Tačiau pasiūlymo dalies <...atsisakyti sutartinių netesybų kaip drausminio poveikio ASPĮ priemonės...> VLK įgyvendinti negali, kadangi sutarties reikalavimų pažeidimai yra nustatomi kontrolės procedūrų metu ir po šių procedūrų yra priimamas sprendimas taikyti sutartines netesybas už sutarties reikalavimų pažeidimą. Kontrolės tvarka, patvirtinta VLK direktoriaus įsakymu Nr. 1K-10, nustato kontrolės procedūrų vykdymo tvarką ir todėl šiame įsakyme išvardintas visas sąrašas galimų pritaikyti priemonių, kurios kyla tiek iš sutartinių, tiek iš</p>	

		administracinių teisinių santykių. Planuojama įgyvendinti iki 2023-01-27.	
2.2.4. Nenustatyta perleistų verčių deklaravimo pareiga medicinos priemonių, iš jų ir centralizuotai perkamų endoprotezų, tiekėjams ar jų atstovams rinkti saugoti ir viešinti informaciją apie perleistas vertes juridiniams ir fiziniams asmenims, neužtikrina veiksmingos ir nuoseklios korupcijos prevencijos organizuojant ir vykdant medicinos priemonių, iš jų centralizuotai perkamų endoprotezų, viešuosius pirkimus ir juos skiriant pacientams (<i>motyvai nurodyti išvados 4.5 skirsnyje</i>).	2.3.4 Nustatyti „kitų poveikio priemonių“, kurias VLK gali taikyti, ASPĮ sąrašą.	Atsižvelgiant į pasiūlymą, bus parengtas 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 pakeitimas, kuriame bus reglamentuotas baigtinis poveikio priemonių sąrašas. Planuojama įgyvendinti iki 2023-01-27.	
2.2.5. ASPĮ, neturėdama informacijos apie tiekėjų perleistas vertes ASPĮ sveikatos priežiūros specialistams ir juridinių asmenų ir asociacijų organizuotus ir finansuojamus profesinius (mokslineis) renginius, kuriuose dalyvauja ir gauna atlyginimą ASPĮ sveikatos priežiūros specialistai, negali vykdyti veiksmingos ASPĮ dirbančių sveikatos priežiūros specialistų privačių interesų deklaravimo vidaus kontrolės ir užtikrinti veiksmingos korupcijos prevencijos skiriant centralizuotai perkamas medicinos priemones, iš jų	2.4 Įtraukti į artimiausių metų valstybinės priežiūros prioritetų sąrašą sisteminius centralizuotai perkamų pirminių (standartinių) endoprotezų panaudojimo ASPĮ pagrįstumo ir teisėtumo kontrolės veiksmus ir kasmet vertinti centralizuotai perkamų pirminių (standartinių) endoprotezų panaudojimo ASPĮ veikloje rizikingumą ir kontrolės poreikį (išvados 5 skyriaus 2.2.2 p. nurodyta pastaba).	Atsižvelgiant į šį pasiūlymą, dar derinant KRA išvadas, 2021-12-23 VLK direktoriaus įsakymu Nr. 1K-397 „Dėl 2022 metų prioritetinių teritorinių ligonių kasų vykdomos kontrolės krypties ir stebėsenos rodiklių sąrašo patvirtinimo“ nustatant prioritelines TLK vykdomos kontrolės kryptis 2022 metams, 1.11 papunkčiu įtraukta „Pirminių sąnarių endoprotezų kiekio, apskaitos, medicinos dokumentų pildymo kokybės ir norminių dokumentų nuostatų laikymosi kontrolė (pagal VLK Centralizuotai apmokamų vaistų skyriaus	

<p>endoprotezus, pacientams (<i>motyvai nurodyti išvados 4.5 skirsnyje</i>).</p>		<p>rekomendacijas)¹.¹ Pastabos dalį <... ir kasmet vertinti centralizuotai perkamų pirminių (standartinių) endoprotezų panaudojimo ASPĮ veikloje rizikingumą ir kontrolės poreikį...>, įgyvendinsime parengę 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 pakeitimą. Išsamūs argumentai išdėstyti prie 2.3.1. pasiūlymo. Planuojama įgyvendinti iki 2023-01-27.</p>	
	<p>2.5. Atlikus patikrinimus ir nustatčius teisės aktų pažeidimus, imtis priemonių užtikrinant tinkamą atsakingų asmenų atsakomybės įvertinimą ir šių pažeidimų prevenciją, ASPĮ rekomenduoti atitinkamas priemones taikyti kaltiems asmenims (išvados 5 skyriaus 2.2.3 p. nurodyta pastaba).</p>	<p>Atsižvelgiant į pasiūlymą, bus parengtos poveikio priemonių taikymo ūkio subjektams gairės ar rekomendacijos, kuriose bus nustatyta skirtingų poveikio priemonių taikymo ASPĮ sąlygos, tvarka ir kriterijai, tikslu suvienodinti TLK praktiką vertinant ūkio subjektų atsakomybę, kai nustatomi teisės aktų, reglamentuojančių jų veiklą, pažeidimai. Bus VLK kompetencijos ribose, bus efektyvinama VLK parengtų rekomendacijų laikymosi kontrolė. TLK kompetencijos ribose bus efektyvinama pažeidimų prevencija. Tačiau pasiūlymo dalies</p>	

¹ Prieiga internete

https://ligoniukasa.lrv.lt/uploads/ligoniukasa/documents/files/2022%20m_%20prioritetin%C4%97s%20kontrol%C4%97s%20kryptys%20ir%20steb%C4%97senos%20rodikliai.pdf

		<... ASPĮ rekomenduoti atitinkamas priemonės taikyti kaltiems asmenims...>, VLK įgyvendinti negali, nes nėra kompetentinga, kadangi vadovaujantis teisės aktais, jeigu darbuotojas dėl savo kalto veikimo ar neveikimo padaro pareigų, kurias nustato darbo teisės normos ar darbo sutartis, pažeidimą, vertina darbdavys, o ne VLK.	
<i>2.3. Kitos pastabos</i>			
	2.1. Tobulinti endoprotezų ir endoprotezavimo operacijų duomenų įrašymo į EVIS teisinį reguliavimą (išvados 5 skyriaus 2.3.2 p. nurodyta pastaba):		
2.3.1. SAM taikoma teisėkūros praktika, sudarant darbo grupes dėl centralizuotai perkamų endoprotezų paskirstymo teisinio reguliavimo, turinčio įtakos visų ASPĮ teikiamų endoprotezavimo paslaugų koncentracijai ir įvairių kitų grupių (mažesnių ASPĮ gydytojai, tam tikros savivaldybės gyventojai, pacientų organizacijos ir pan.) teisėms ir interesams, dauguma jos narių paskiriant didžiųjų ASPĮ darbuotojus, kurie buvo vienas kitam pavaldūs ASPĮ, Asociacijų vadovai arba Asociacijų valdybų nariai, galimai neužtikrino proporcingo kitų	2.1.1. Nustatyti reikalavimą ASPĮ, gydytojui ortopedui traumatologui ar kitam įgaliotam ASPĮ darbuotojui, pildant prašymą dėl centralizuotai perkamo endoprotezo skyrimo pacientui, įrašyti į EVIS duomenis apie parinktą (rekomenduojamą) centralizuotai perkamo endoprotezo specifikaciją (endoprotezo rūšį, tipą ir gamintoją).	Pasiūlymo įgyvendinimas priklausys nuo to, ar bus įgyvendintas 2.2 pasiūlymas. Gydytojas ortopedas traumatologas galės įrašyti į EVIS duomenis apie parinktą (rekomenduojamą) centralizuotai perkamo endoprotezo specifikaciją tik tuo atveju, jei bus nustatytos klinikinės situacijos, kurioms perkami konkrečios specifikacijos endoprotezai. Priešingu atveju gydytojas negalės žinoti kokie endoprotezai bus tiekiami gydymo įstaigai tuo metu, kai pacientui ateis eilė operacijai (šiuo metu kai kuriose ASPĮ operacijos tenka laukti 24 mėn. ir ilgiau). Įgyvendinimo terminas	

<p>suirerisuotų sprendimų grupių atstovavimo, nuomonų įvairovės ir platesnės diskusijos visuomenėje (<i>motyvai nurodyti išvados 4.1 skirsnyje</i>).</p>		<p>preliminariai numatomas 2023 metų II-IV ketvirtis.</p>	
	<p>2.1.2 Nustatyti reikalavimą ASPĮ, gydytojui ortopedui traumatologui ar kitam įgaliotam ASPĮ darbuotojui, atlikus endoprotezavimo operaciją ASPĮ ir panaudojus centralizuotai perkamą endoprotezą ar jo komponentą, EVIS ataskaitoje nurodyti (patikslinti prašyme nurodytą) operacijos metu faktiškai pacientui implantuoto centralizuotai perkamo endoprotezo ir (ar) jo komponento rūšies, tipo, gamintojo ir tiekėjo duomenis.</p>	<p>Šis pasiūlymas jau yra įgyvendintas. Sąnarių endoprotezavimo ir išlaidų sąnarių endoprotezams įsigyti kompensavimo tvarkos aprašo (patvirtintas sveikatos apsaugos ministro 2012-08-30 įsakymu Nr. V-810) 70 punktas išsamiai reglamentuoja kokius duomenis ASPĮ, teikdama operacijos ataskaitą EVIS privalo nurodyti ir nurodo (70.1 punktas „jei implantuojamas standartinis sąnario endoprotezas, pažymoje apie atliktą sąnario endoprotezavimo operaciją nurodomas operacijos tipas, panaudotas sąnario endoprotezas ir jo priedai bei papildomi komponentai, sąnario endoprotezo tiekėjas ir sutarties su VLK data bei numeris (jei sąnario endoprotezas įsigijamas PSDF biudžeto lėšomis) arba sąnario endoprotezo kaina (jei sąnario endoprotezas įsigijamas apdraustojo lėšomis) ir operaciją atlikęs gydytojas;“). Pasiūlymas įgyvendintas, todėl įgyvendinimo terminas nenumatomas.</p>	

<p>2.3.2. Endoprotezavimo tvarkos apraše nenustatyta aiški pareiga ASPĮ gydytojui ortopedui traumatologui pildant prašymą dėl endoprotezo skyrimo įrašyti duomenis apie parinktą (rekomenduojamą) endoprotezo specifikaciją, taip pat nėra aiškiai nustatytas reikalavimas, kada ASPĮ, panaudojus centralizuotai perkamą endoprotezą, turi įrašyti jo rūšies, tipo ir gamintojo duomenis į EVIS (<i>motyvai nurodyti išvados 4.4 skirsnyje</i>).</p>	<p>2.2 Didinti EVIS funkcionalumą ir užtikrinti, kad EVIS endoprotezavimo operacijų atlikimo ir endoprotezų panaudojimo duomenų suvestinėje būtų matomi kiekvienos ASPĮ atliktos operacijos metu kiekvieno panaudoto centralizuotai nupirkto endoprotezo ir (ar) jo komponento tipas, modelis, gamintojas ir tiekėjas (išvados 5 skyriaus 2.3.3 p. nurodyta pastaba).</p>	<p>Šis pasiūlymas jau yra įgyvendintas. Sąnarių endoprotezavimo ir išlaidų sąnarių endoprotezams įsigyti kompensavimo tvarkos aprašo (patvirtintas sveikatos apsaugos ministro 2012-08-30 įsakymu Nr. V-810) 70 punktą išsamiai reglamentuoja kokius duomenis ASPĮ, teikdama operacijos ataskaitą EVIS privalo nurodyti ir nurodo (70.1 punktą „jei implantuojamas standartinis sąnario endoprotezas, pažymoje apie atliktą sąnario endoprotezavimo operaciją nurodomas operacijos tipas, panaudotas sąnario endoprotezas ir jo priedai bei papildomi komponentai, sąnario endoprotezo tiekėjas ir sutarties su VLK data bei numeris (jei sąnario endoprotezas įsigijamas PSDF biudžeto lėšomis) arba sąnario endoprotezo kaina (jei sąnario endoprotezas įsigijamas apdraustojo lėšomis) ir operaciją atlikęs gydytojas;“). Pasiūlymas įgyvendintas, todėl įgyvendinimo terminas nenumatomas.</p>	
<p>2.3.3. EVIS nepakankamai pritaikytas centralizuotai perkamų endoprotezų ASPĮ naudojimo duomenų suvestinės funkcionalumas vidaus kontrolei ir ASPĮ valstybinei priežiūrai atlikti. EVIS duomenų suvestinėje matomi ne visi ASPĮ suvesti duomenys apie</p>	<p>2.3 Užtikrinti EVIS tvarkomų duomenų naudojimą atliekant ASPĮ vidaus kontrolės veiksmus, veiklos rizikos, skiriant ir panaudojant centralizuotai perkamus endoprotezus, vertinimą ir nustatant prioritetines valstybinės priežiūros</p>	<p>Šis pasiūlymas jau yra įgyvendintas. Atliekant ASPĮ kontrolės procedūras, naudojami EVIS duomenys. Atsižvelgiant į pastabą TLK kontrolės skyriaus darbuotojams buvo dar kartą priminta efektyvinti centralizuotai perkamų endoprotezų panaudojimo</p>	

<p>kiekvienos endoprotezavimo operacijos metu gydytojo ortopedo traumatologo panaudotą centralizuotai perkamą endoprotezą ir (ar) jo komponentą, tipą, modelį, gamintoją ir tiekėją, kurie pagal EVIS nuostatus turi būti tvarkomi (<i>motyvai nurodyti išvados 4.4 skirsnyje</i>).</p>	<p>kryptis (išvados 5 skyriaus 2.3.3 p. nurodyta pastaba).</p>	<p>duomenų stebėseną EVIS sistemoje ir atsižvelgti į EVIS pateiktus duomenis, organizuojant patikrinimus. Atskiru teisiniu reguliavimu tai numatyti nėra tikslinga, kadangi prieiga prie EVIS suteikta visoms TLK. Asmens sveikatos priežiūros įstaigų, vaistinių ir kitų įstaigų bei įmonių, sudariusių sutartis su VLK ar TLK, veiklos priežiūros tvarkos aprašas reglamentuoja bendrai asmens sveikatos priežiūros įstaigų, vaistinių ir kitų įstaigų bei įmonių (toliau – įstaigos ir įmonės), sudariusių sutartis su VLK ar TLK teikiamų asmens sveikatos priežiūros paslaugų, kurių išlaidos apmokamos iš PSDF biudžeto (toliau – kompensuojamosios paslaugos), atitikties nustatytiems reikalavimams ir vaistų, medicinos pagalbos priemonių bei ortopedijos techninių priemonių, kurių įsigijimo išlaidos apmokamos PSDF biudžeto lėšomis (toliau – kompensuojamieji vaistai, MPP ir OTP), išrašymo, išdavimo (pardavimo) ir kitos su tuo susijusios įstaigų ir įmonių veiklos priežiūrą – jos tikslą, vykdymo tvarką ir šią priežiūrą vykdančių asmenų teises bei pareigas, tačiau negali reglamentuoti kontrolės veiksmų visoms ASPĮ vykdomoms veikloms. Pasiūlymas įgyvendintas, todėl įgyvendinimo terminas nenumatomas.</p>	
---	--	--	--

