

ქრონიკული დაავადებების სამკურნალო ფარმაცევტული პროდუქტის მიწოდების და
გაცემის წესი

წინამდებარე წესი შემუშავებულია „2017 წლის ჯანმრთელობის დაცვის სახლმწიფო პროგრამების დამტკიცების შესახებ“ საქართველოს მთავრობის 2016 წლის 30 დეკემბრის N638 დადგენილების გათვალისწინებით და განსაზღვრავს „ქრონიკული დაავადებების სამკურნალო მედიკამენტებით უზრუნველყოფის“ სახელმწიფო პროგრამის ფარგლებში შესყიდული ფარმაცევტული პროდუქტის გაცემის საკითხებს.

მუხლი 1. ტერმინთა განმარტება

ამ ბრძანებაში გამოყენებულ ტერმინებს აქვს შემდეგი მნიშვნელობა:

- ა) სააგენტო - სსიპ „სოციალური მომსახურების სააგენტო“;
- ბ) პროგრამა - „2017 წლის ჯანმრთელობის დაცვის სახლმწიფო პროგრამების დამტკიცების შესახებ“ საქართველოს მთავრობის 2016 წლის 30 დეკემბრის N638 დადგენილებით დამტკიცებული „ქრონიკული დაავადებების სამკურნალო მედიკამენტებით უზრუნველყოფის პროგრამა“ (დანართი 22);
- გ) მედიკამენტი - ფარმაცევტული პროდუქტი, რომელიც შესყიდულია პროგრამის ფარგლებში და შეიძლება გაიყოს ბენეფიციარზე;
- დ) პირი, ბენეფიციარი, მოსარგებლე - მოსარგებლე (ბენეფიციარი), რომელსაც შეუძლია ისარგებლოს პროგრამით, მოქმედი კანონმდებლობით განსაზღვრული პირობების შესაბამისად;
- ე) ნდობით აღჭურვილი პირი - ფიზიკური პირი, რომელიც მიმართავს სააგენტოს ან აფთიაქს, მოსარგებლის (ბენეფიციარის) ნაცვლად მედიკამენტის მისაღებად და რომელიც წარადგენს მოსარგებლის (ბენეფიციარის) პირადობის დამადასტურებელ დოკუმენტს (დედანი) და ცნობას ჯანმრთელობის მდგომარეობის შესახებ (ფორმა N IV -100/ა);
- ვ) სამედიცინო დანესებულება - ის სამედიცინო დანესებულება, რომელიც ახორციელებს პროგრამის პოტენციური (შესაძლო) ბენეფიციარების დიაგნოსტიკას და გასცემს ცნობას ჯანმრთელობის მდგომარეობის შესახებ (ფორმა N IV -100/ა);
- ზ) ფორმა 100 - ცნობა ჯანმრთელობის მდგომარეობის შესახებ (ფორმა N IV -100/ა);
- თ) ბაზა - იურიდიული პირი, რომელიც პროგრამის მე-3 მუხლის პირველი პუნქტის „ე“ ქვეპუნქტის ფარგლებში, სააგენტოსთან გაფორმებული ხელშეკრულების შესაბამისად უზრუნველყოფს ლოჯისტიკის კომპონენტის მიწოდებას (ტრანსპორტირება, შენახვა, განაწილება, გაცემა, ანგარიშგება), სააფთიაქო ქსელის (სააფთიაქო ქსელების) და/ან სხვადასხვა აფთიაქების მეშვეობით, როგორც რეგიონულ, ასევე რაიონულ დონეზე;
- ი) აფთიაქი - ფარმაცევტული დანესებულება (ან მათი ქსელი), რომელიც უზრუნველყოფს მედიკამენტის გაცემას პირზე;
- კ) ელექტრონული პროგრამა - ქრონიკული დაავადებების სამკურნალო მედიკამენტების აღრიცხვა-გაცემის ელექტრონული პროგრამა;

ლ) ექიმი - ექიმი სპეციალისტი, ოჯახის ექიმი, რომელიც მუშაობს სამედიცინო დანესებულებაში (გარდა „სასწრაფო სამედიცინო დახმარების“ ლიცენზიის მფლობელი დანესებულებისა) ან სოფლის ექიმი.

მუხლი 2. პროგრამის მოსარგებლე

პროგრამის მოსარგებლეა (ბენეფიციარია) პირი, რომელიც რეგისტრირებულია „სოციალურად დაუცველი ოჯახების მონაცემთა ერთიან ბაზაში“ და მის ოჯახზე მინიჭებული სარეიტინგო ქულა არ აღემატება 100 000 ერთეულს.

მუხლი 3. ფარმაცევტული პროდუქტის მოსარგებლეზე გაცემის წესი

1. ფარმაცევტული პროდუქტის მისაღებად, პირმა უნდა მიმართოს სააგენტოს ნებისმიერ ტერიტორიულ ერთეულს, ქვეყნის მასშტაბით, როგორც რეგიონულ, ისე რაიონულ დონეზე და გაიაროს რეგისტრაცია ერთჯერადად.
2. ბენეფიციარმა, რეგისტრაციისთვის, თან უნდა იქონიოს პირადობის დამადასტურებელი მოწმობა – დედანი და ფორმა 100 – დედანი (დასაშვებია ბენეფიციარის რეგისტრაცია ნდობით აღჭურვილი პირის მიერ, რომელიც, რეგისტრაციისთვის საჭირო დოკუმენტაციასთან ერთად, დამატებით უნდა ფლობდეს საკუთარ პირადობის დამადასტურებელ მოწმობას).
3. ფორმა 100 – უნდა მოიცავდეს ქრონიკული დაავადების დადასტურებულ დიაგნოზს (ICD-10), მკურნალობისთვის საჭირო მედიკამენტების სახეობის და დღიური დოზის მითითებით.
4. დიაგნოზის და/ან მედიკამენტის და/ან დოზის ცვლილების შემთხვევაში, მოსარგებლემ სააგენტოში უნდა წარმოადგინოს განახლებული ფორმა 100, რომლის საფუძველზეც განხორციელდება ამ კონკრეტული პირის რეგისტრაციის განახლება.
5. მედიკამენტის მისაღებად, პირი მიმართავს აფთიაქს, სადაც პირადობის დამადასტურებელი მოწმობის და ექიმის (ოჯახის ექიმი, სოფლის ექიმი, ექიმი – სპეციალისტი) მიერ გამოწერილი რეცეპტის საფუძველზე, მიიღებს კუთვნილ მედიკამენტ(ებ)ს.
6. პირი, აფთიაქიდან მედიკამენტ(ებ)ის თითოეული გატანისას, იხდის მომსახურების ღირებულებას, რაც შეადგენს გატანილი მედიკამენტ(ებ)ის ღირებულების 10%-ს, მაგრამ არანაკლებ 0,05 (5 თეთრი) ლარისა და არაუმეტეს 1 (ერთი) ლარისა (ღირებულება მრგვალდება მეტობით, თეთრის სიზუსტით).
7. პირს შეუძლია ერთ ჯერზე მიიღოს მხოლოდ 3 (სამი) თვის სამყოფი ოდენობის მედიკამენტი.
8. იმ შემთხვევაში, თუ პირი ერთ ჯერზე გაიტანს 3 (სამი) თვის სამყოფი ოდენობაზე ნაკლებ მედიკამენტ(ებ)ს, მიღებული მედიკამენტის ოდენობის შესაბამისი ვადის გასვლის შემდგომ, მას შეუძლია განმეორებით მიმართოს აფთიაქს და გაიტანოს მომდევნო 3 (სამი) თვის ოდენობა.
9. თუ პირი, მომდევნო სამი თვის მედიკამენტის გასატანად, მიმართავს აფთიაქს 3 (სამი) თვიანი ვადის ამონურვამდე, დასაშვებია მედიკამენტის გაცემა, მაგრამ მომართვის პერიოდი შეიძლება იყოს ელექტრონული პროგრამით განსაზღვრულ ვადაზე არაუადრეს 10 (ათი) დღისა.
10. აფთიაქიდან მედიკამენტის გაცემის მომენტში, თუ შეიცვლება პირის ოჯახზე მინიჭებული სარეიტინგო ქულა და აღემატება 100 000 ერთეულს, იგი ვერ შეძლებს კუთვნილი მედიკამენტების მიღებას, მიუხედავად ელექტრონულ პროგრამაში რეგისტრაციისა.

მუხლი 4. მედიკამენტის გაცემის წესი აფთიაქისათვის

1. ავთიაქი გაივლის რეგისტრაციას ელექტრონულ პროგრამაში, სადაც მას ენიჭება მომხმარებლის სახელი და პაროლი. ელექტრონული პროგრამის ადმინისტრირებას უზრუნველყოფს სააგენტო.
2. პირის/ნდობით აღჭურვილი პირის მიერ წარმოდგენილი დოკუმენტაციის საფუძველზე (მოსარგებლის პირადობის დამადასტურებელი მოწმობის დედანი, რეცეპტი), ავთიაქის თანამშრომელი ამოწმებს მას ელექტრონულ პროგრამაში.
3. პროგრამის მოსარგებლის სტატუსის დადასტურების შემდეგ, ავთიაქიდან გაიცემა ბენეფიციარის კუთვნილი მედიკამენტი, არაუმეტეს 3 (სამი) თვის სამყოფი ოდენობისა.
4. მედიკამენტ(ებ)ის გაცემამდე, მოსარგებლზე (ბენეფიციარი) ან მისი ნდობით აღჭურვილი პირი ავთიაქში იხდის მომსახურების ღირებულების გადასახადს, რომელიც შეადგენს გატანილი მედიკამენტ(ებ)ის ღირებულების 10 %-ს, მაგრამ არანაკლებ 0,05 (5 თეთრი) ლარის და არაუმეტეს 1 (ერთი) ლარისა (ღირებულება მრგვალდება მეტობით, თეთრის სიზუსტით).
5. ავთიაქი ვალდებულია, ელექტრონულ პროგრამაში მოახდინოს პირის მიერ გადახდილი მომსახურების ღირებულების ასახვა, შესაბამისი ღილაკის მონიშვნით.
6. ავთიაქი ვალდებულია, ყოველი საანგარიშო თვის 5 (ხუთი) რიცხვამდე წარადგინოს ბაზაში წინა თვის ანგარიში, სადაც ასახულია ინფორმაცია მედიკამენტების მოძრაობის და პირის მიერ გადახდილი მომსახურების ღირებულების თაობაზე.
7. ელექტრონულ პროგრამაში მედიკამენტების გაცემაზე, სერიულ და მოქმედების ვადების კონტროლზე ავთიაქი ანგარიშვალდებულია ბაზასთან.

მუხლი 5. ბაზა ვალდებულია:

1. უზრუნველყოს მედიკამენტების განსათავსებელი სასაწყობე ტერიტორია შესაბამისი ტემპერატურული რეჟიმის დაცვით (უნდა იყოს გამიჯნული სხვა არაპროგრამული მედიკამენტებისგან);
2. სააგენტოს წერილობითი მოთხოვნის საფუძველზე, უზრუნველყოს სააგენტოს კუთვნილი მედიკამენტების მიღების პროცედურები ადგილზე, საჭიროების შემთხვევაში, ტვირთის საქართველოს ეკონომიკურ საზღვარზე გაფორმება, თავისივე ტრანსპორტით დანიშნულების ადგილამდე მიტანა, კონკრეტული მედიკამენტის ტრანსპორტირების სათანადო პირობის დაცვით. მედიკამენტ(ებ)ის საქართველოს ეკონომიკურ საზღვარზე გაფორმებას და ტრანსპორტირებას ესწრებიან სააგენტოს უფლებამოსილი წარმომადგენლები;
3. ყოველი საანგარიშო თვის 20-დან 25 რიცხვამდე, სააგენტოში წარმოადგინოს მომდევნო თვის მოთხოვნები საქართველოს ყველა რეგიონის და რაიონის გათვალისწინებით, ავთიაქების მიერ წარმოდგენილი მოთხოვნების საფუძველზე, რაც თანდართული უნდა იყოს ჯამური მოთხოვნის წერილზე;
4. უწყვეტ რეჟიმში, უზრუნველყოს ავთიაქების შევსება მოთხოვნების შესაბამისად;
5. პერიოდულად, აწარმოოს ავთიაქების კონტროლი ნაშთის ფიზიკური აღწერის საფუძველზე.
6. სააგენტოს მოთხოვნის საფუძველზე, საჭიროებიდან გამომდინარე უზრუნველყოს ავთიაქების მარაგების შევსება ან გადანაწილება (ერთი ავთიაქიდან მეორეში გადატანა);
7. ყოველი საანგარიშო თვის მომდევნო თვის 10 რიცხვამდე, სააგენტოში წარადგინოს წინა თვის ანგარიში, რომელშიც ასახული იქნება ინფორმაცია მედიკამენტების მოძრაობის შესახებ (როგორც საკუთრივ ბაზაში, ასევე ავთიაქების დონეზე) და ასევე წარმოადგინოს წინა თვის

განმავლობაში გადახდილი მომსახურების თანხის სააგენტოს ქვემოთ მითითებულ ანგარიშზე შემოტანის დოკუმენტი:

ხაზინის ერთიანი ანგარიში;

სახელმწიფო ხაზინა : TRESGE22; ა/ა GE24NB0330100200165022

საბიუჯეტო შემოს. სახაზინო კოდი: 707037499

გადახდის დანიშნულებაში მიეთითოს: ქრონიკული დაავადებების სამკურნალო მედიკამენტებით უზრუნველყოფის საფასური.

მუხლი 6. სააგენტო უფლებამოსილია:

1. საჭიროებიდან გამომდინარე, წლის ნებისმიერ დროს, ჩაატაროს ინსპექტირება როგორც ბაზაში, ასევე მისდამი დაქვემდებარებულ აფთიაქებში.
2. ჩატარებული ინსპექტირებისას გამოვლენილი დარღვევების (მედიკამენტის შენახვის პირობების დაუცველობა (ტემპერატურული რეჟიმი), მოქმედების ვადების უკონტროლობა, სერიული კონტროლის აღრევა, დანაკლისი, ზედმეტობა) შემთხვევაში, პასუხისმგებლობა სრულად ეკისრება ბაზას.