

**ЗАСЕДАНИЕ НА НАДЗОРНИЯ СЪВЕТ НА НЗОК
19 ДЕКЕМВРИ 2016 Г.**

№	НОМЕР РЕШЕНИЕ	РЕШЕНИЕ																																													
1.	№ РД-НС-04-157/19.12.16 г.	<p>Приема предложения от управителя на НЗОК проект за изменение и допълнение на Решение № РД-НС-04-24-1 от 29.03.2016 г. по чл. 54, ал. 9 и чл. 59а, ал. 6 от Закона за здравното осигуряване на Надзорния съвет на Националната здравноосигурителна каса да бъде публикуван на сайта на НЗОК за обществено обсъждане.</p>																																													
2.	№ РД-НС-04-158/19.12.16 г.	<p>1. Приема разпределението на кредитите между елементите на Единната бюджетна класификация в бюджета на НЗОК за придобиване на нефинансови активи за 2016 г. както следва:</p> <p align="right">в лева</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>№ по ред</th> <th>Параграфи, подпараграфи, обекти и позиции</th> <th>ИП за 2016г., приета с решение № РД-НС-04-3 от 21.01.16 г.</th> <th>Увеличение/ намаление +/-</th> <th>Коригирана ИП към 31.12.2016 г.</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td></td> <td>Обща стойност на капиталови разходи</td> <td align="right">7 000 000</td> <td align="right">-3 295 346</td> <td align="right">3 704 654</td> </tr> <tr> <td align="center">I.</td> <td>§ 51-00 "Основен ремонт на дълготрайни материални активи"</td> <td align="right">2 078 970</td> <td align="right">-1 948 704</td> <td align="right">130 266</td> </tr> <tr> <td align="center">II.</td> <td>§ 52-00 "Придобиване на дълготрайни материални активи"</td> <td align="right">1 821 430</td> <td align="right">-585 725</td> <td align="right">1 235 705</td> </tr> <tr> <td></td> <td>§§ 52-01 "Придобиване на компютри и хардуер"</td> <td align="right">300 000</td> <td align="right">-192 736</td> <td align="right">107 264</td> </tr> <tr> <td></td> <td>§§ 52-03 "Придобиване на друго оборудване, машини и съоръжения"</td> <td align="right">641 430</td> <td align="right">-378 657</td> <td align="right">262 773</td> </tr> <tr> <td></td> <td>§§ 52-04 "Придобиване на транспортни средства"</td> <td align="right">880 000</td> <td align="right">-14 332</td> <td align="right">865 668</td> </tr> <tr> <td align="center">III.</td> <td>§ 53-00 "Придобиване на нематериални дълготрайни активи"</td> <td align="right">3 099 600</td> <td align="right">-760 917</td> <td align="right">2 338 683</td> </tr> <tr> <td></td> <td>§§ 53-01 "Придобиване на програмни продукти"</td> <td align="right">3 099 600</td> <td align="right">-760 917</td> <td align="right">2 338 683</td> </tr> </tbody> </table>	№ по ред	Параграфи, подпараграфи, обекти и позиции	ИП за 2016г., приета с решение № РД-НС-04-3 от 21.01.16 г.	Увеличение/ намаление +/-	Коригирана ИП към 31.12.2016 г.		Обща стойност на капиталови разходи	7 000 000	-3 295 346	3 704 654	I.	§ 51-00 "Основен ремонт на дълготрайни материални активи"	2 078 970	-1 948 704	130 266	II.	§ 52-00 "Придобиване на дълготрайни материални активи"	1 821 430	-585 725	1 235 705		§§ 52-01 "Придобиване на компютри и хардуер"	300 000	-192 736	107 264		§§ 52-03 "Придобиване на друго оборудване, машини и съоръжения"	641 430	-378 657	262 773		§§ 52-04 "Придобиване на транспортни средства"	880 000	-14 332	865 668	III.	§ 53-00 "Придобиване на нематериални дълготрайни активи"	3 099 600	-760 917	2 338 683		§§ 53-01 "Придобиване на програмни продукти"	3 099 600	-760 917	2 338 683
№ по ред	Параграфи, подпараграфи, обекти и позиции	ИП за 2016г., приета с решение № РД-НС-04-3 от 21.01.16 г.	Увеличение/ намаление +/-	Коригирана ИП към 31.12.2016 г.																																											
	Обща стойност на капиталови разходи	7 000 000	-3 295 346	3 704 654																																											
I.	§ 51-00 "Основен ремонт на дълготрайни материални активи"	2 078 970	-1 948 704	130 266																																											
II.	§ 52-00 "Придобиване на дълготрайни материални активи"	1 821 430	-585 725	1 235 705																																											
	§§ 52-01 "Придобиване на компютри и хардуер"	300 000	-192 736	107 264																																											
	§§ 52-03 "Придобиване на друго оборудване, машини и съоръжения"	641 430	-378 657	262 773																																											
	§§ 52-04 "Придобиване на транспортни средства"	880 000	-14 332	865 668																																											
III.	§ 53-00 "Придобиване на нематериални дълготрайни активи"	3 099 600	-760 917	2 338 683																																											
	§§ 53-01 "Придобиване на програмни продукти"	3 099 600	-760 917	2 338 683																																											

		и лицензи за програмни продукти“			
		2. Излишъкът на средства по параграф „Придобиване на нефинансови активи“, в размер на 3 295 346 лв., да бъде насочен към параграфа за болнична медицинска помощ.			
3.	№ РД-НС-04-159/19.12.16 г.	<p>1. Приема приложените към това решение „Правила за условията и реда за утвърждаване от НЗОК за всяка РЗОК и за всяко тримесечие към договорите с изпълнителите на извънболнична първична и на извънболнична специализирана медицинска помощ на броя на назначаваните специализирани медицински дейности и стойността на назначаваните медико-диагностични дейности“ в сила от 01 януари 2017 г.;</p> <p>2. Утвърждава, в приложение към настоящото Решение, броя на назначаваните специализирани медицински дейности (СМД) и стойността на медико-диагностичните дейности (МДД) по типове направления по повод посещение на ЗОЛ, съгласно първични медицински документи по Решение на Надзорния съвет на НЗОК по чл. 54, ал. 9 от ЗЗО за първо тримесечие на 2017 г. по РЗОК.</p>			
4.	№ РД-НС-04-160/19.12.16 г.	<p>1. Приема План на плащанията на НЗОК през 2017 г. по реда на правилата за координация на системите за социална сигурност, в приложение към настоящото решение.</p> <p>2. Приетият по т. 1 план следва да формира позицията на представителите на НЗОК при двустранни срещи с представители на други държави по отношение разплащанията по искове за възстановяване на разходи по реда на правилата за координация на системите за системите за социална сигурност.</p> <p>3. Определя в договорената, съгласно протокол № РД-НС-05-6/16.02.2016 г., двустранна среща за договаряне на план на плащанията на НЗОК през 2017 г. по германските искове, да участват следните членове на Надзорния съвет на НЗОК:</p> <p>3.1. Пламен Таушанов;</p> <p>3.2. Тома Томов</p> <p>4. Възлага на управителя на НЗОК да съгласува с германската делегация, организирането на двустранната среща по т. 3 на 03 февруари 2017 г., в София, България.</p>			
5.	№ РД-НС-04-161/19.12.16 г.	<p>1. Разрешава откриване на процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет: „Изработване и доставка на Европейски здравноосигурителни карти“.</p> <p>2. Възлага на управителя на НЗОК да организира провеждането на процедурата по т. 1 и да сключи договор с класирания на първо място участник за срок от три години.</p>			
6.	№ РД-НС-04-162/19.12.16 г.	I. Одобрява и дава съгласие за замяна на недвижими имоти – самостоятелни обекти в административна сграда с адрес ул.			

		<p>„Цар Освободител“ № 102 в гр. Шумен, община Шумен, както следва:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. НЗОК прехвърля на Банка ДСК собствеността върху: <ul style="list-style-type: none"> - 33,33 % идеални части от самостоятелен обект с идентификатор 83510.666.47.1.16, на 1 етаж, с площ от 500,94 кв.м. - Самостоятелен обект с идентификатор 83510.666.47.1.18, на 2 етаж, с площ от 321,40 кв.м. <p>Данъчната оценка на имотите описани в т. 1 е общо 377 133,52 лв.</p> 2. В замяна на описаните в т. 1 недвижими имоти Банка ДСК прехвърля на НЗОК собствеността върху: <ul style="list-style-type: none"> - Самостоятелен обект с идентификатор 83510.666.47.1.19, на 3 етаж, с площ от 969,18 кв.м. - Самостоятелен обект с идентификатор 83510.666.47.1.20, на 4 етаж, с площ от 1021,21 кв.м. - 66,67 % идеални части от самостоятелен обект с идентификатор 83510.666.47.1.15 на 1 етаж, с площ 284,10 кв.м., както и съответните идеални части от общите части на сградата. <p>Данъчната оценка на имотите, описани в т. 2 е общо 1 718 224,60 лв.</p> <p>II. Възлага на управителя на НЗОК да сключи окончателен договор за замяна под формата на нотариален акт за замяна на посочените в т. 1 и т. 2 имоти.</p>
7.	№ РД-НС-04-163/19.12.16 г.	<ol style="list-style-type: none"> 1. Разрешава изграждането на интерфейс между Регистрационната система за здравноосигурителни събития при изпълнителите на медицинска помощ (Регистрационната система) на НЗОК и прототипа на Система за електронен амбулаторен лист, електронна рецепта и електронно направление на Министерство на здравеопазването. 2. Разрешава пилотното тестване на Регистрационната система в ПИМП със знанието и съгласието на здравноосигурените лица и ОПЛ, участващи в процеса на пилотното тестване. 3. Възлага на управителя на НЗОК да организира и координира от страна на НЗОК изпълнението на това решение.
8.	№ РД-НС-04-164/19.12.16 г.	<ol style="list-style-type: none"> 1. Приема докладна записка с вх. № НС-01-00-232/14.12.2016 г. от управителя на НЗОК за информация. 2. Потвърждава свое решение № РД-НС-04-130/21.11.2016 г. 3. Възлага на управителя на НЗОК да уведоми Байер България ЕООД за становището на Надзорния съвет.

9.	№ РД-НС-04-165/19.12.16 г.	<p>I. Допълва Проекта на Наредба за изменение и допълнение на Наредба № 10 от 2009 г. за условията и реда за заплащане на лекарствени продукти по чл. 262, ал. 6, т. 1 и т. 2 от Закона за лекарствените продукти в хуманната медицина, на медицински изделия и на диетични храни за специални медицински цели, както и на лекарствени продукти за здравни дейности по чл. 82, ал. 2, т. 3 от Закона за здравето (обн., ДВ, бр. 24 от 2009 г, одобрен с решение № РД-НС-102/08.09.2016 г. на Надзорния съвет на НЗОК, както следва:</p> <p>В §2, с който се създава § 6б от ПЗР, след датата „01.04.2017г.“ се поставя запетая и се добавя текста „с изключение на лекарствените продукти, съдържащи едно активно вещество, за лечение на заболяването „есенциална хипертония“ от клас I10 по Международната класификация на болестите (МКБ 10), за които се прилагат от 01.01.2017г.“.</p> <p>II. Допълненият проект по т. I придобива следното съдържание:</p> <p style="text-align: center;">Наредба за</p> <p>изменение и допълнение на Наредба № 10 за условията и реда за заплащане на лекарствени продукти по чл. 262, ал. 6, т. 1 от Закона за лекарствените продукти в хуманната медицина, на медицински изделия и на диетични храни за специални медицински цели, както и на лекарствени продукти за здравни дейности по чл. 82, ал. 2, т. 3 от Закона за здравето (Загл. изм. - ДВ, бр. 67 от 2011 г., изм. и доп., бр. 48 от 2014 г., обн., ДВ, бр. 24 от 31.03.2009 г., изм., бр. 34 от 8.05.2009 г., доп., бр. 38 от 22.05.2009 г., изм. и доп., бр. 40 от -29.05.2009 г., бр. 9 от 2.02.2010 г., в сила от 2.02.2010 г., бр. 67 от 30.08.2011 г., бр. 49 от 29.06.2012 г., бр. 48 от 10.06.2014 г., бр. 30 от 24.04.2015 г., бр. 62 от 14.08.2015 г., в сила от 14.08.2015 г., бр. 44 от 10.06.2016 г., в сила от 10.06.2016 г.)</p> <p>§ 1. В чл. 23г се правят следните изменения и допълнения:</p> <p>1. В ал. 1:</p> <p>а) думите „в поне пет държави – членки на Европейския съюз, чрез съответните им“ се заменят с „чрез съответните“ и в края се поставя двоеточие;</p> <p>б) създават се т. 1 и 2:</p> <p>„1. в поне три от следните държави – членки на Европейския съюз: Люксембург, Обединено кралство Великобритания, Холандия, Белгия, Финландия, Франция, Австрия, Германия и Ирландия, както и</p> <p>2. в поне пет от следните държави – членки на Европейския съюз: Румъния, Латвия, Хърватска, Унгария, Естония, Полша, Словакия, Литва, Чехия, Гърция,</p>
----	----------------------------	---

Словения, Португалия, Испания, Дания, Италия и Швеция.“

3. В ал. 2 думите „може да се ползва от пациентите в поне пет държави – членки на Европейския съюз, чрез съответните им системи за заплащане с публични средства“ се заменят с „отговаря на изискванията на ал. 1“.

§ 2. В Преходни и заключителни разпоредби се създава § 6б:

„§ 6б. Членове 4а, ал. 7 и 6а, ал. 2 по отношение на лекарствените продукти по чл. 4а, ал. 7 се прилагат от 01.04.2017 г., с изключение на лекарствените продукти, съдържащи едно активно вещество, за лечение на заболяването „есенциална хипертония“ от клас ІІ0 по Международната класификация на болестите (МКБ 10), за които се прилагат от 01.01.2017 г.“

Заключителна разпоредба

§ 3. Параграф 1 влиза в сила от деня на обнародването на Наредбата в „Държавен вестник“, а § 2 - от 10.06.2016 г.“

III. Допълва мотивите към проекта по т. I, които придобиват следното съдържание:

„МОТИВИ

към

проект на Наредба за изменение и допълнение на Наредба № 10 за условията и реда за заплащане на лекарствени продукти по чл. 262, ал. 6, т. 1 от Закона за лекарствените продукти в хуманната медицина, на медицински изделия и на диетични храни за специални медицински цели, както и на лекарствени продукти за здравни дейности по чл. 82, ал. 2, т. 3 от Закона за здравето

С §1 от проекта на Наредба за изменение и допълнение на Наредба № 10 от 2009 г. за условията и реда за заплащане на лекарствени продукти по чл. 262, ал. 6, т. 1 и т. 2 от Закона за лекарствените продукти в хуманната медицина, на медицински изделия и на диетични храни за специални медицински цели, както и на лекарствени продукти за здравни дейности по чл. 82, ал. 2, т. 3 от Закона за здравето се предлага въвеждане на условие, че преди финализиране на процеса по договаряне на отстъпки между НЗОК и притежателите на разрешения за употреба/технически упълномощени представители на лекарствените продукти, принадлежащи към нон патентното международно непатентно наименование, или комбинация (при комбинирани лекарствени продукти) НЗОК проверява дали съответното международно непатентно наименование може да се ползва от пациентите чрез съответните системи за заплащане с публични средства:

1. в поне три от следните държави – членки на Европейския съюз: Люксембург, Обединено кралство Великобритания, Холандия, Белгия, Финландия, Франция, Австрия, Германия и Ирландия, и

2. в поне пет от следните държави – членки на Европейския съюз: Румъния, Латвия, Хърватска, Унгария, Естония, Полша, Словакия, Литва, Чехия, Гърция, Словения, Португалия, Испания, Дания, Италия и Швеция.

С приемането на тази промяна би се гарантирал достъпът на българските граждани до лекарствени продукти, които се прилагат за лечение както в държавите – членки на ЕС с висок брутен вътрешен продукт на глава от населението (като държавите по т. 1), така и в държавите, които са с под средния брутен вътрешен продукт за ЕС (като държавите по т. 2). Разделянето на двете групи държави е с цел да бъдат обхванати държави с различия в покупателната стойност на населението. По този начин се гарантира достъп не само до ефективни, но и до стойностно – ефикасни лекарствени продукти. Наличието на международното непатентно наименование в държави с брутен вътрешен продукт под средния за ЕС означава разширяване на пазара и гарантира по – достъпни цени, така че при навлизането на българския пазар да може да се осигури пълен достъп на нуждаещите се български граждани до лекарствени продукти.

Предложението съответства на целта на ЗЛПХМ, а именно да създаде условия за осигуряване на лекарствени продукти, които отговарят на изискванията за качество, безопасност и ефикасност (чл. 2 от ЗЛПХМ). То е в синхрон и с принципите за достъпност и качество на медицинската помощ, регламентирани в чл. 79 от Закона за здравето, съгласно които медицинската помощ в Република България се осъществява чрез кумулативно прилагане на утвърдени както от медицинската наука, така и от практиката методи и технологии.

В резултат от приемането му ще се постигне пълна обективност и увереност, че лечението с лекарствени продукти на национално ниво би се извършвало съобразно добри практики, установени и прилагани вече в държави – членки на ЕС с различна покупателна способност на населението. Това предложение не е пряко обвързано с финансови средства. Приемането му няма да окаже въздействие, което да повлияе във финансовото изражение на процесите, свързани с лечението на пациентите с лекарствени продукти.

С § 2 и § 3, предл. второ от проекта се предлага да се отложи прилагането на разпоредбите на чл.4а, ал.7 и 6а, ал.2 от Наредба №10, регламентиращи заплащане от НЗОК на лекарствени продукти с повишено ниво на заплащане, по повишеното им ниво, извън сроковете на чл. 4а, ал.1 от Наредба №10, и за които е подадено заявление от притежателя на разрешението за употреба или негов упълномощен представител, че желае съответният лекарствен продукт да се заплаща по повишеното ниво.

Съгласно установеното в чл. 4а, ал. 1 от Наредба № 10,

НЗОК заплаща стойността на лекарствените продукти след обобщаване на данните на дванадесетмесечни периоди, еднократно през календарна година. Така определеният срок дава възможност за предварително определяне на прогнозен годишен разход и съответно по-точно разпределение на бюджетните средства. Нормата на чл. 119, ал. 1 на Закона за публичните финанси не допуска извършването на разходи или поемане на задължения, които влошават салдото по консолидираната фискална програма, освен в случаите, когато по предложение на Министерския съвет Народното събрание е приело съответни изменения и допълнения в закона за държавния бюджет и/или в закона за бюджета на държавното обществено осигуряване, и/или в закона за бюджета на НЗОК за съответната програма.

Поемане на допълнителни финансови ангажименти в период на фиксирани и влезли в сила бюджетни рамки за здравноосигурителни плащания би създавало предпоставка за дисбаланс в ресурсните разчети.

Прилагането на разпоредбите на чл. 4а, ал. 7 и чл. 6а, ал. 2 от Наредба № 10 през второто полугодие на 2016 г. би довело до допълнителен и непредвиден разход в размер на около 8 млн. лв. за покриване на разходи по заплащане на повишено ниво - 100%, за лекарствените продукти, предназначени за лечение на заболяванията по критериите, посочени в чл. 4а, ал. 7 от Наредба № 10.

Целта на предложението за отлагане прилагането на горепосочените разпоредби е да се гарантира по-висока степен на достъпност, по отношение на финансова тежест на българските граждани до лекарствени продукти, предназначени за лечение на социалнозначими заболявания от една страна и от друга се осигурява технологична и времева възможност за изготвяне на прецизна бюджетна рамка, както по време на подготовка за нов проект на закон за бюджет на НЗОК за съответна календарна година, така и на гъвкава ресурсна финансова политика в рамките на вече приет бюджет, отчитаща всички очаквани разходи от прилагането на съответните разпоредби.

Предвид увеличените средства за здравноосигурителни плащания за лекарствени продукти, залегнали в Закона за бюджета на Националната здравноосигурителна каса за 2017 г. (обн.ДВ, бр.98 от 9.12.2016г.), както и социалната значимост на заболяването „есенциална хипертония“ с МКБ I10, е целесъобразно лекарствените продукти от приложение № 1 на ПЛС, съдържащи едно активно вещество за лечение на това заболяване, които са с повишено ниво на заплащане през 2016 г., да се заплащат от НЗОК по повишеното ниво, считано от 01.01.2017 г. Законодателно решение в този смисъл, чрез съответна промяна на Наредба № 10, ще е израз на водещите приоритети за провеждане на устойчива лекарствена политика, която води до намаляване доплащането от здравноосигурените лица, които страдат от

водещи по смъртност сърдечно-съдови заболявания.

Оценката на въздействието от предлаганата промяна върху бюджета на НЗОК за 12 месечен период (2017г.) е увеличен разход за НЗОК в размер на около 6 милиона лева за 2017г., спрямо разхода на НЗОК за 2016г. Прогнозата е базирана на 214 000 задължително здравноосигурени лица (ЗЗОЛ), обърнали се към изпълнители на медицинска помощ през първите девет месеца на 2016г. В прогнозните разчети е заложено и очаквано завишаване броя ЗОЛ - с около 2,5%, на които е оказана медицинска помощ по повод заболяването „есенциална хипертония“ с МКБ I10, дължащо се на осигурената от предлаганата нормативна промяна достъпност до необходимото лекарствено лечение.

Оценката на въздействието от предлаганата промяна за ЗЗОЛ е намаляване през 2017г. с близо 5 500 000 лева разходите на българските пациенти със заболяването „есенциална хипертония“ с МКБ I10, представляваща водещ рисков фактор за развитие на социално значимите сърдечно - съдови заболявания. През 2016г. монопродуктите (съдържащи едно активно вещество) за лечение на есенциална хипертония са с ниво на заплащане 25%, 50% и 75% и ЗЗОЛ е поемало разликата между стойността, заплащана от НЗОК и цената в аптеката. По прогнозни данни до края на 2016г., пациентите ще заплатят за своя сметка 78% от общата стойност на разхода за отпуснатите монопродукти.

При промяна на нивото на заплащане от 1 януари 2017г., здравноосигурените лица със заболяване „есенциална хипертония“ с МКБ I10 ще имат достъп до лекарствена терапия с ниво на заплащане 100% във всяко едно международно непатентно наименование. Това ще осигури достъп до поне един напълно платен лекарствен продукт от група (INN) и ще намали финансовия натиск върху пациентите.

Оценката на въздействието от предлаганата промяна за търговците на дребно с лекарствени продукти в аптека, сключили договори с НЗОК, е следната: Предложението за 100 % заплащане на монопродуктите за заболяването „есенциална хипертония“ с МКБ I10 е свързано с промяна в стойността, която НЗОК ще заплаща за лекарствените продукти, като референтната стойност за опаковка е изчислена на цена търговец на едро. При ниво на реимбурсиране от 100%, НЗОК ще заплаща на търговците на дребно с лекарствени продукти в аптека, сключили договори с НЗОК, по два лева за всяка отчетена рецептурна бланка, което ще компенсира 75% от стойността на надценките за аптеките при досегашното ниво на реимбурсиране. Тази прогноза до голяма степен зависи от профила на пациентската листа на всяка аптека.

Направените прогнози за оценка на въздействието и

		<p>финансова тежест върху участниците в процеса – НЗОК, ЗЗОЛ и търговци на дребно с лекарствени продукти (аптеки), са на база реални данни за потреблението през деветмесечието на 2016г. и при нива на реимбурсиране 25%, 50% и 75%. Те не отразяват всички възможни рискове от въвежданата промяна, относно обръщаемост към системата и промяна в структурата на лекарство потреблението.</p> <p>Предложеният проект на наредба не е свързан с правото на Европейския съюз, поради което не се налага анализ за съответствие с него.“</p> <p>IV. Възлага на управителя на НЗОК да предложи допълнения проект по т. I на министъра на здравеопазването ведно с допълнените мотиви към него и да запознае Надзорния съвет с критериите за изписване на лекарствените продукти съдържащи едно активно вещество за лечение на заболяването „есенциална хипертония“ от клас I10 по МКБ 10.</p> <p>V. Отменя свое Решение № РД-НС-04-155/01.12.2016 г.</p>
10.	№ РД-НС-04-166/19.12.16 г.	<p>1. Потвърждава свое решение № РД-НС-04-143/24.11.16 г., с което са одобрени направените от притежател на разрешението за употреба (ПРУ) Novartis Europharm Ltd. UK предложения за отстъпки по чл. 21, ал. 2 от Наредба № 10 за лекарствените продукти Entresto (INN Sacobitril/Valsartan) и Cosentyx (INN Secukinumab) и е възложено на управителя на НЗОК да сключи договор за отстъпки по реда на чл. 21, ал. 2 от Наредба № 10, в който да се включват всички ангажименти за 3 годишен период, поети от ПРУ, с изключение на ангажиментите, поети от ПРУ за лекарствените продукти, предназначени за лечение на онкологични заболявания, предвид оттеглянето им от ПРУ с писмо с квх.№ 30-01-24/16.12.2016 г.;</p> <p>2. Одобрява направените нови предложения с писмо от ПРУ с квх.№ 30-01-24/16.12.2016 г. за допълнителни отстъпки за лекарствените продукти Afinitor 10 mg x 30 табл., Tasigna 150 mg HGC x 28 и Tyverb FCT 250 mg x 140, и възлага на управителя на НЗОК да сключи договор за отстъпки по реда на чл. 21, ал. 2 от Наредба № 10 с ПРУ при параметрите от новото предложение за изброените три лекарствени продукта.</p>
11.	№ РД-НС-04-167/19.12.16 г.	<p>1. На основание разпоредбата на чл. 23а, ал. 11 от Наредба № 10 управителят на НЗОК не по-късно от 31 декември на текущата година (31.12.2016 г.) сключва договор със съответния притежател на разрешение за употреба/негов упълномощен представител за договорените отстъпки по чл. 21, ал. 1, т. 1, 3 и 4 от Наредба № 10 и във връзка с необходимостта от финализиране на договорния процес, следва да се преустанови, считано от 19.12.2016 г. подаването и разглеждането на нови предложения за отстъпки за лекарствени продукти, за които съгласно чл. 45, ал. 10 и 19 от ЗЗО се провежда централизирано</p>

		<p>задължително договаряне, както и на допълнения към предложенията.</p> <p>2. За взетото решение по т. 1 да се информират притежателите на разрешения за употреба/техните упълномощени представители на официалната интернет страница на НЗОК.</p>
--	--	---