



НАЦИОНАЛНА ЗДРАВНООСИГУРИТЕЛНА КАСА

София 1407, ул. "Кричим" No 1

www.nhif.bg

тел: +359 2 9659121

УКАЗАНИЯ за изменение на УКАЗАНИЯ ОТНОСНО РЕДА ЗА ПРЕДПИСВАНЕ, ОТПУСКАНЕ И ПОЛУЧАВАНЕ НА ВАКСИНИТЕ СРЕЩУ НРV ПО НАЦИОНАЛНА ПРОГРАМА ЗА ПЪРВИЧНА ПРОФИЛАКТИКА НА РАКА НА МАТОЧНАТА ШИЙКА В РЕПУБЛИКА БЪЛГАРИЯ 2012-2016 г.

(Приети с Решение № РД-НС-04-86/29.06.2012 г. на Надзорния съвет на НЗОК,
изменени с Решение № РД-НС-04-103/29.07.2013 г. на Надзорния съвет на НЗОК,
изменени с Решение № РД-НС-04-123/15.10.2013 г. на Надзорния съвет на НЗОК)

В изпълнение на решение на Министерски съвет на Република България, отразено в протокол № 29/25.07.2012 г., с което е прието Национална програма за първична профилактика на рака на маточната шийка в Република България 2012-2016 г. (Програмата), както и по силата на вменения в т.2.2. от Приложение № 1 към Програмата ангажимент Националната здравноосигурителна каса (НЗОК) издава горепосочените указания.

В изпълнение на измененията в Наредба № 10 от 24.03.2009 г. 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 (обн. ДВ, бр. 48 от 2014 г.), се приемат следните изменения и допълнения в Указанията:

§1. В т. III „Ред за заплащане на ваксините за имунизация срещу ЧПВ“ се правят следните изменения и допълнения:

1. В подточка 2 се добавят изреченията: „Към приемателно-предавателните протоколи се прилагат и копия на сертификати за освобождаване на съответните партии, издадени от Изпълнителната агенция по лекарствата съгласно чл. 69, ал. 4 ЗЛПХМ, или уведомления от Изпълнителната агенция по лекарствата, че съответната партида може да бъде пусната на пазара, издадено съгласно чл. 4, ал. 2 от Наредба № 35 от 2007 г. за условията, реда и изискванията към документацията за издаване на сертификат за освобождаване на партида лекарствен продукт от Изпълнителната агенция по лекарствата (ДВ, бр. 71 от 2007 г.). РЗОК издава на търговеца на едро потвърждение за представените документи.“

2. В подточка 3 текстът „със съответните партидни номера“ отпада.

3. В подточка 4 числото „2“ се заменя с числото „3“, а текстът „със съответните партидни номера“ отпада.

4. В подточка 5 текстът „в срок до 25-то число на месеца, следващ отчетния месец, през който са приложени ваксините“ се заменя с „в срок от 5 дни след представянето на обобщената спецификация-отчет за приложените и отчетени ваксини срещу ЧПВ за съответния отчетен месец“.

5. В подточка 6 съществуващият текст отпада, като се приема текст със следното съдържание:

„Към документите по подточка 5 се прилагат и издадените от РЗОК потвърждения по подточка 2“.

§2. Указанието е прието с решение на НС на НЗОК № РД-НС-04-94/08.09.2014г.