



РЕПУБЛИКА БЪЛГАРИЯ
НАЦИОНАЛЕН СЪВЕТ ПО ЦЕНИ И РЕИМБУРСИРАНЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИТЕ ПРОДУКТИ

бул. Иван Ев. Гешов 15, София 1431
тел.: (+359 2) 8953 102, факс:(+359 2) 8953 157

office@ncpr.bg
www.ncpr.bg

УТВЪРДИЛ: /П/

ПРОФ. НИКОЛАЙ ДАНЧЕВ, ДМ

ПРЕДСЕДАТЕЛ

ЦЕЛИ НА АДМИНИСТРАЦИЯТА ЗА 2018 г.

НАЦИОНАЛЕН СЪВЕТ ПО ЦЕНИ И РЕИМБУРСИРАНЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИТЕ ПРОДУКТИ

1 Цели за 2018 г.	2 Стратегически цели	3 Стратегически документи	4 Дейности	5 Срок	6 Очаквани резултати	7 Индикатор за изпълнение	
						Индикатор за текущо състояние	Индикатор за целево състояние
1.1 Законосъобразна и ефективна регулация, основана на доказателства при определяне цените на лекарствените продукти, които се заплащат с публични ресурси.	Съответствие на нормативната уредба; Осигуряване на финансова устойчивост за постигане на стратегическите цели на НСЦРЛП; Проучване на възможностите за осигуряване на финансови средства по оперативни програми на ЕС за постигане на стратегическите цели на НСЦРЛП.	Директива 89/105/ЕИО Закона за лекарствените продукти в хуманната медицина (ЗЛПХМ) Национална здравна стратегия 2020 Наредба за условията, правилата и реда за регулиране и регистриране на цените на лекарствените продукти (Наредбата)	Съгласно функциите, посочени в чл. 259 от Закона за лекарствените продукти в хуманната медицина, НСЦРЛП извършва следните дейности: <ul style="list-style-type: none">утвърждава и регистрира цените на лекарствените продукти,включва, променя и изключва продукти в Позитивния лекарствен списък;поддържа реимбурсният статус на ЛП в ПЛС на всеки три години (в сила от 01.07.2015 г.);осъществява контрол върху цените на	постоянен	Намаляване на публичните разходи за лекарствени продукти. Подобряване на механизмите за ценообразуване и реимбурсиране на лекарствените продукти, заплащани с публични ресурси.	Намаляване на референтните стойности на лекарствените продукти, групирани по съответен INN, включени в ПЛС. Издадени решения, съобразно заявените административни процедури.	Намаляване на публичните и частни разходи за лекарствени продукти. Осигуряване на по-добър достъп до лекарствени продукти. Спазване на нормативно определените срокове.

			<p>лекарствените продукти при продажбата им.</p> <p>НСЦРЛП поддържа и актуализира публичните регистри:</p> <ul style="list-style-type: none"> • на цените на лекарствените продукти, включвани в ПЛС и заплащани с публични средства; • на пределните цени на лекарствените продукти, отпускани по лекарско предписание, които не са включени в ПЛС; • на максималните продажни цени на лекарствените продукти, отпускани без лекарско предписание; • Позитивния лекарствен списък. 				
2.1. Осигуряване на прозрачност и ефективност при извършване регулацията на цените на лекарствените продукти.	Прозрачност и ефективност в дейността на НСЦРЛП.	ЗЛПХМ; Наредба за условията, правилата и реда за регулиране и регистриране на цените на лекарствените продукти; Споразумението за съвместна дейност с EURIPID Collaboration	Извършване на регулация на цените, основана на доказателства и в изпълнение на нормативните разпоредби. Поддържане на актуална информация на интернет страницата на НСЦРЛП.	постоянен	Точно, своевременно и прозрачно регулиране цените на лекарствените продукти. Своевременно актуализиране на информацията на интернет страницата на НСЦРЛП. Постигане на широко европейско	Използване на EURIPID - онлайн база данни, която се обновява редовно и се базира на предоставяне на данни от страна на националните компетентни органи. Използване на публикуваните цени в официални източници на лекарствените	Информираност и прозрачност в дейността по регулация на цените на лекарствените продукти и взетите решения от НСЦРЛП.

		(Споразумение за съвместна дейност по отношение на ценообразуването и реимбурсирането на лекарствени продукти).	Ефективно взаимодействие между НСЦРЛП и регулаторните органи на страните членки.		сътрудничество с националните компетентни органи по ценообразуване и реимбурсиране, с цел да направи цените на възстановимите лекарствени продукти по-прозрачни чрез онлайн достъпна, разбираема, надеждна, непрекъснато поддържана и лесно използвана база данни.	продукти в референтните държави. При разминаване на цените, публикувани от съответната държава, и тези в базата данни в EURIPID се взема по-благоприятната за заявителя цена. Информацията се фокусира върху лекарствените продукти, заплащани с обществени средства.	
3.1. Проследяване на ефекта от терапията с лекарствени продукти, принадлежащи към ново международно непатентно наименование.	Осигуряване на ефективен достъп на гражданите до иновативна лекарствена терапия.	Съгласно чл. 31 а от Наредба за условията, правилата и реда за регулиране и регистриране на цените на лекарствените продукти	Проследяването на ефекта от терапията на лекарствените продукти се извършва за срок до първоначалното подаване на заявление за поддържане на реимбурсния статус на лекарствените продукти. При включването на лекарствените продукти, НСЦРЛП определя и условията и критериите за проследяване на ефекта от терапията с тях. Проследяването на ефекта от терапията с лекарствените	постоянен	Извършване на оценка, основана на доказан терапевтичен ефект на иновативни лекарствени продукти, за целите на тяхното включване в Националния реимбурсен списък.	За реализиране проследяването на ефекта от терапията и мотивиране решенията на НСЦРЛП, липсва механизъм и системно решение за обработване на данни от системата на здравеопазване (лечебни заведения, НЗОК, РЗИ, НЦОЗА).	Включване в ПЛС на стойностно-ефективни лекарствени продукти с доказана терапевтична ефективност.

			продукти се извършва от университетски болници и лечебни заведения по чл. 5, ал. 1 от Закона за лечебните заведения, в които има структури по профила на заболяването.				
4.1. Утвърждаване на фармако-терапевтични ръководства по всички клинични специалности	Утвърждаване, отмяна или изменение на фармако-терапевтични ръководства, включващи критерии за оценка на резултата от прилаганата терапия, както и препоръки за алгоритми за лечение с лекарствени продукти, предложени от съответните национални консултанти, медицински научни дружества и експертни съвети.	Съгласно чл. 259, т. 4 от ЗЛПХМ и Глава седма от Наредбата за условията, правилата и реда за регулиране и регистриране на цените на лекарствените продукти		постоянен	Утвърждаване на съвременни и актуализирани фармако-терапевтични ръководства, въз основа на националните консенсуси за диагностика и лечение, и утвърдените международни протоколи.	Липса на дефинирана отговорност в процеса за изготвяне на фармако-терапевтичните ръководства между националните консултанти, медицинските научни дружества и експертните съвети.	
5.1. Повишаване на квалификацията и специфичната компетентност на служителите в НСЦРЛП.	Устойчиво развитие на човешките ресурси	Пътна карта за изпълнение на Стратегията за развитие на държавната администрация 2015 -2020 г.	Провеждане на обучения за подобряване на специализираните знания и умения на служителите в администрацията по Оперативна програма „Добро управление“. Текущи обучения по актуални теми.	постоянен	Създаване на условия за разширяване на специализираните знания и умения и квалификацията на служителите в НСЦРЛП.		Повишаване на професионалните умения, квалификация и резултатност при изпълнение на служебните задължения от служителите в НСЦРЛП. Реализиране на обучения за повишаване на квалификацията и компетентността на служителите в НСЦРЛП.

<p>6.1. Извършване на административно обслужване при изпълнение на публичните функции на НСЦРЛП.</p>	<p>Предоставяне на качествени административни услуги, с по-голяма ефективност.</p>	<p>Закон за администрацията Базисен модел за комплексно административно обслужване. Наредба за административното обслужване Стратегия за развитие на електронното управление 2014 – 2020 г.</p>	<p>Административно обслужване на гражданите и бизнеса, съобразно нормативно установените срокове. Предоставяне на електронни административни услуги. Изпълнение на модел за обслужване на „едно гише“.</p>	<p>постоянен</p>	<p>Облекчен процес по административно обслужване за физически и юридически лица, чрез различни канали за достъп и без лично присъствие. Повишаване на удовлетвореността на гражданите и бизнеса. Намаляване на административната тежест. Намаляване на възможностите за корупционни практики. Повишаване доверието в институцията на НСЦРЛП.</p>	<p>Наличие на квалифициран електронен подпис при заявяване на електронни административни услуги.</p>	<p>Функциониращ електронен портал за регистриране на заявления за електронни административни услуги и регистрация на хартиени документи, след тяхната дигитализация. Функциониращи електронни публични регистри, с периодични актуализации.</p>
<p>7.1. Поддържане на внедрената Информационна система, включително на всички средства за електронно управление на процесите в НСЦРЛП.</p>	<p>Поддържане и усъвършенстване на административните бизнес-процеси. Активно предоставяне/публикуване на данни в свободен и отворен формат.</p>	<p>Стратегия за развитие на електронното управление 2014 – 2020 г. Програма за развитие на електронното здравеопазване</p>	<p>Предоставяне на 15бр. електронни административни услуги, функциониране на електронни публични регистри, вкл. ПЛС. Поддържане на уеб-услуга за автоматизиран обмен на данни.</p>	<p>постоянен</p>	<p>Поддържане и усъвършенстване на електронни административни бизнес-процеси и електронно обслужване, за постигане на висока отговорност и отчетност.</p>	<p>Поддържане в ексел формат и ръчна обработка на данни за поддържане на различни нива (процент) на реимбурсиране в Приложение 1 на ПЛС или варианти за различна реимбурсна стойност на един ЛП в зависимост от заболяването – МКБ код (наличието на патентна защита за едно показание и без патентна за останалите). Предоставяне на услуги в условия на дигитализация на документи на хартиен носител.</p>	<p>Функциониране на Информационната система без прекъсване, при реализиране на дейности с висок обществен ефект.</p>

<p>8.1. Надграждане на Информационната система.</p>	<p>Постигане на пълна електронизация на предоставяните административни услуги и дейности и работни процеси.</p> <p>Налагане на единен системен подход за постигане на висока ефективност на инвестициите от капиталови средства.</p>	<p>Стратегия за развитие на електронното Управление 2014 – 2020 г.</p> <p>Програма за развитие на електронното здравеопазване.</p>	<p>Реинженеринг на процесите в информационната система (поддържане на различна стойност на заплащане за един и същ ЛП);</p> <p>Внедряване на нова електронна административна услуга за поддържане на реимбурсен статус на ЛП.</p> <p>Електронизиране на декларации/заявления по чл. 43 от Наредбата;</p> <p>Обмен на електронни документи;</p> <p>Промяна на интерфейс на уеб-портал;</p> <p>Създаване на Регистър на решенията в АИС и тяхното автоматично съобщаване по електронен път.</p>	<p>декември</p>	<p>Постигане на собствен оперативен капацитет електронно управление.</p>	<p>Виж „Индикатор за текущо състояние“ в т.7.1.</p>	<p>Разработване на нови електронни услуги, бизнес-процеси и дейности. Намаляване на административната тежест за бизнеса. Включване в интегрирани информационни системи.</p>
---	--	--	---	-----------------	--	---	---