



Narodowy Fundusz Zdrowia  
Centrala w Warszawie  
Departament Świadczeń Opieki Zdrowotnej

Znak: DSOZ-WLS.401.635.2020  
2021.4384.CJNJ

Warszawa, 07.01.2021

Izba Gospodarcza  
WPŁYNEŁO  
dnia 08.01.2021

42/21

Pani  
Irena Rej  
Prezes Zarządu  
Izba Gospodarcza  
„Farmacja Polska”

W odpowiedzi na pismo z dnia 9 grudnia 2020 roku znak: l.dz.1502-2020, w sprawie zmian w ramach Ratunkowego Dostępu do Technologii Lekowych, zgodnie z kompetencją, proszę o przyjęcie poniższego.

Poziom finansowania ratunkowego dostępu do technologii lekowych reguluje art. 33 ust. 2 i 3 ustawy o Funduszu Medycznym z dnia 7 października 2020 r. (Dz. U. z 2020 r. poz. 1875) zgodnie z którym 3% sumy kwot wynikających z umów na finansowanie leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego objętych programami lekowymi oraz leków stosowanych w chemioterapii stanowi wysokość limitu rocznego, do której świadczeniodawcom, wskazanym w tym przepisie, mogą być przeznaczone środki Funduszu Medycznego, na finansowanie leków w ramach ratunkowego dostępu do technologii lekowych. Jest to zatem limit wysokości budżetu rocznego w skali całego kraju, a nie limit dla pojedynczego szpitala.

Podział Funduszu pomiędzy poszczególne szpitale, poprzedzony będzie dogłębną analizą potrzeb poszczególnych świadczeniodawców, przeprowadzoną przez OW NFZ, uwzględniającą wielkość szpitali, liczbę pacjentów leczonych w danej placówce, liczbę pacjentów leczonych dotychczas w ramach RDTL itd.

Jednocześnie informuje, że zasady realizacji, sprawozdawania i rozliczania świadczeń z zakresu ratunkowego dostępu do technologii lekowych, zostały uregulowane zarządzeniem Nr 5/2021/DSOZ Prezesa Narodowego Funduszu Zdrowia z dnia 05.01.2021 r. zmieniającym zarządzenie w sprawie szczegółowych warunków umów w systemie podstawowego szpitalnego zabezpieczenia świadczeń opieki zdrowotnej. Dokonano zmian w produktach dedykowanych ratunkowemu dostępowi do technologii lekowych. W załączniku nr 1 ww. zarządzenia produkty rozliczeniowe: 5.52.01.0001509 Ratunkowy dostęp do technologii lekowych - w trybie ambulatoryjnym oraz 5.53.01.0000012 Produkt leczniczy w ramach

ratunkowego dostępu do technologii lekowej, mają zastosowanie do wniosków złożonych przed dniem wejścia w życie przepisów ustawy z dnia 7 października 2020 r. o Funduszu Medycznym (Dz. U. z 2020 r. poz. 1875), tj. do dnia 25 listopada 2020 r. Dodano nowy zakres świadczeń dotyczący ratunkowego dostępu do technologii lekowej dla świadczeniodawców zakwalifikowanych w ramach PSZ do poziomu:

- 1) III stopnia;
- 2) ogólnopolskiego,
- 3) onkologicznego,
- 4) pediatrycznego,
- 5) pulmonologicznego.

W celu ujednoczenia trybu postępowania oraz jego przejrzystości zaproponowano ww. zarządzeniu wzór wniosku, który świadczeniodawca składa do konsultanta krajowego lub konsultanta wojewódzkiego o zastosowanie leku w ramach ratunkowego dostępu do technologii lekowych, oraz wzór opinii konsultanta krajowego lub wojewódzkiego, który zawiera ocenę zasadności zastosowanego produktu leczniczego u danego świadczeniobiorcy.

Odnosząc się do wątpliwości dotyczących możliwości kontynuacji leczenia pacjentów w ramach ratunkowego dostępu do technologii lekowych w placówkach I lub II poziomu zabezpieczenia wskazać należy, iż świadczeniodawcy posiadający decyzję Ministra Zdrowia o wydaniu zgody na pokrycie kosztów w ramach ratunkowego dostępu do technologii lekowych mogą zrealizować wszystkie podania leku, których dotyczy decyzja, w pozostałych przypadkach niezbędne będzie ustalenie ze świadczeniodawcą o którym mowa w art. 951 ust. 2 pkt 3–6 ustawy z dnia 27 sierpnia 2004 r. o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych (Dz. U. z 2020 r. poz. 1398 z późn. zm.) przejęcia dalszej opieki nad pacjentem.

W przypadku dodatkowych pytań lub wątpliwości, właściwym w sprawie jest Ministerstwo Zdrowia, do którego należy kierować pytania dot. interpretacji przepisów ww. ustawy.

Z poważaniem,

Leszek Szalak

Dyrektor Departamentu

Departament Świadczeń Opieki Zdrowotnej

*/Dokument podpisano elektronicznie/*