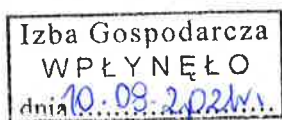




Warszawa, 10 sierpnia 2021 roku

RATUNKOWY DOSTĘP DO TECHNOLOGII LEKOWYCH

Znak sprawy: RzPP-DSD.420.74.2021.MR
Osoba do kontaktu: Melanie Raczek
E-mail: strategia@rpp.gov.pl



MBG/21

Pani
Irena Rej
Prezes Zarządu Izby Gospodarczej
„FARMACJA POLSKA”
e-mail: i.rej@farmacja-polska.org.pl

Szanowna Pani Prezes,
w pierwszej kolejności uprzejmie dziękuję za przekazanie do wiadomości Rzecznika Praw Pacjenta pism skierowanych do Pana dr Adama Niedzielskiego- Ministra Zdrowia oraz Pana Filipa Nowaka – p.o. Prezesa Narodowego Funduszu Zdrowia dotyczących kwestii wykorzystania ratunkowego dostępu do technologii lekowej (RDTL). Rzecznik Praw Pacjenta zwrócił się zarówno do Ministra Zdrowia, jaki i Prezesa Narodowego Funduszu Zdrowia m.in. rozważenie podjęcia dodatkowych działań informacyjnych mających na celu przybliżenie wprowadzonych zmian w RDTL personelowi podmiotów leczniczych. Nadto Rzecznik zwrócił się także do Prezesa Agencji Oceny Technologii Medycznych i Taryfikacji o aktualizację danych dotyczących RDTL zawartych na stronie internetowej Agencji.

W odpowiedzi¹ przekazanej przez Ministerstwo Zdrowia zostało m.in. wskazane, że: „O planowanych zmianach w przepisach Ministerstwo Zdrowia informowało świadczeniodawców na bieżąco, ponadto w dniu 4 lutego 2021 r. Minister Zdrowia opublikował komunikat w sprawie nowych zasad funkcjonowania procedury RDTL. Jednocześnie podkreślono, że Minister Zdrowia nie rzadziej niż jeden raz w miesiącu publikuje na stronach internetowych Ministerstwa Zdrowia wykaz leków, dla których zaszły okoliczności uniemożliwiające ich finansowanie w ramach procedury RDTL. Ponadto Minister Zdrowia wielokrotnie udzielał Narodowemu Funduszowi Zdrowia informacji dotyczących interpretacji przepisów prawa dotyczących procedury RDTL, np. w zakresie możliwości finansowania leczenia w ramach procedury RDTL produktami leczniczymi finansowanymi ze środków publicznych w ramach refundacji systemowej u tych pacjentów, którzy nie mogą skorzystać w/w mechanizmu refundacji oraz w zakresie dotyczącym leczenia z zastosowaniem leków umieszczonych na wykazie produktów leczniczych niepodlegających finansowaniu w ramach procedury RDTL w sytuacji wdrożenia leczenia danym lekiem przed umieszczeniem go na przedmiotowym wykazie.

¹ Pismo z dnia 15 lipca 2021 r. podpisane przez Pana Macieja Miłkowskiego - Podsekretarza Stanu w Ministerstwie Zdrowia, znak: PLD.054.744.2021.AK.

Jednocześnie Minister Zdrowia uprzejmie wyjaśnia, że w najbliższej przyszłości planowana jest publikacja na stronach internetowych Ministerstwa Zdrowia szczegółowych informacji dotyczących m.in. limitu budżetu na finansowanie leczenia w ramach procedury RDTL oraz sposobu podziału środków finansowych dedykowanych procedurze RDTL pomiędzy poszczególnych świadczeniodawców". Nadto Ministerstwo Zdrowia wskazało, że obecnie prowadzone są prace analityczne, które w dalszej perspektywie stworzą szanse na ewentualną nowelizację przepisów w zakresie procedury RDTL.

Nadto w odpowiedzi² przekazanej przez Narodowy Fundusz Zdrowia zostało wskazane, że „w najbliższym czasie skieruje do świadczeniodawców uprawnionych do realizacji świadczeń opieki zdrowotnej w zakresie RDTL informację przypominającą o możliwości realizacji tej procedury”.

Uprzejmie proszę o przyjęcie powyższych ustaleń w sprawie. Nadto Rzecznik Praw Pacjenta będzie monitorował wykorzystanie ratunkowego dostępu do technologii lekowej, a także zmian w tym zakresie.

Z wyrazami szacunku
z upoważnienia Rzecznika Praw Pacjenta
Jakub Adamski

Dyrektor

/dokument podpisany elektronicznie/

² Pismo z dnia 28 lipca 2021 r. podpisane przez Pana Bernarda Waśko z up. p.o. Prezesa Narodowego Funduszu Zdrowia; znak: DSOZ-WLS.401.371.2021, 2021.224500.PRBA.