



IZBA GOSPODARCZA  
„FARMACJA POLSKA”

Warszawa, 12.08.2021 rok

Pan

**BARTŁOMIEJ ŁUKASZ CHMIELOWIEC**

Rzecznik Praw Pacjenta

ul. Młynarska 46, 01-171 Warszawa

l.dz. 1192-21

*Szanowny Panie Ministrze*

**W imieniu Izby Gospodarczej „FARMACJA POLSKA” zwracam się z uprzejmą prośbą o możliwość spotkania i rozmowy na temat przepisów, które mogą utrudniać dostęp do leczenia pacjentów w Polsce. Doceniając Pana rolę i zaangażowanie w debatę na temat systemu ochrony zdrowia, chcielibyśmy przedyskutować pewne rozwiązania, które od długiego czasu stanowią zagrożenie dla dostępu i kontynuacji terapii ratujących zdrowie i życie pacjentów.**

Izba Gospodarcza „FARMACJA POLSKA” od dłuższego czasu zwraca uwagę na problem przerywania leczenia pacjentów przyczyn stricte administracyjnych. Przepis o tzw. utracie wyłączności rynkowej zapisany w ustawie o refundacji leków, wyrobów medycznych oraz środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego i jest zagadnieniem budzącym wiele kontrowersji, ale przede wszystkim jest on niebezpieczny dla pacjenta. Zgodnie bowiem z obowiązującymi przepisami, producent leku po upływie określonego czasu jest zobowiązany do arbitralnej obniżki tzw. urzędowej ceny zbytu produktu o 25%, nawet jeżeli nie ma kolejnego odpowiednika. Niespełnienie tego warunku przez producenta oznacza niemożność wydania decyzji o objęciu refundacją, a tym samym odebranie pacjentom możliwości korzystania z leku refundowanego z przyczyn administracyjnych.

Według naszych informacji, w najbliższym czasie wiele leków utraci swój okres wyłączności i tym samym – może przestać być refundowana przez brak możliwości negocjacji, a konieczność arbitralnej obniżki zapisanej w przepisach ustawy



refundacyjnej. Sytuacja w pewien sposób wiąże ręce zarówno Ministerstwu Zdrowia jak i producentom leków. Sytuacja ta szkodzi przede wszystkim pacjentom, którzy po przerwaniu terapii będą borykać się z pogorszeniem stanu zdrowia.

W trosce o zdrowie i życie pacjentów, należy poszukać rozwiązań, które będą w pierwszej kolejności zabezpieczały kontynuację terapii oraz zapewniały kompromis, zabezpieczający również budżet płatnika publicznego. Izba Gospodarcza „FARMACJA POLSKA” opracowała propozycję zmian w tym zakresie, którą chcielibyśmy omówić podczas spotkania z Panem Ministrem. Jest to dla nas szczególnie istotne, bowiem nowelizacja wspomnianej ustawy o refundacji leków, przewiduje dodatkowo także obowiązkowe obniżki w przypadku wygaśnięcia ochrony patentowej lub dodatkowego świadectwa ochronnego w zależności od tego co nastąpi pierwsze.

W ocenie Izby Gospodarczej „FARMACJA POLSKA” jest to doskonały moment do podjęcia dyskusji na temat transparentności przepisów, ale przede wszystkim – zapewnieniu dostępu pacjentów do terapii. Zwracamy się do Pana z prośbą o spotkanie, podczas którego będziemy mogli przybliżyć opisany wyżej problem, a także przekazać nasze stanowisko i propozycję zmian. Liczymy, że Rzecznik Praw Pacjenta nadal będzie brał czynny udział w debacie nad tak ważnym projektem ustawy.

Z wyrazami szacunku,

Irena Rej



Prezes Zarządu Izby Gospodarczej  
„FARMACJA POLSKA”

**Do wiadomości:**

Jakub Gołąb

Dyrektor Departamentu Dialogu Społecznego i Komunikacji

Biuro Rzecznika Praw Pacjenta