

l.dz. 863-2023

Warszawa, 31 października 2023 r.

Członkowie Rady Organizacji Pacjentów przy Ministrze Zdrowia
Członkowie Rady Organizacji Pacjentów przy Rzeczniku Praw Pacjenta

[Szanowni Państwo,]

wobec zaplanowanego na 1 listopada br. wejścia w życie nowelizacji ustawy refundacyjnej, uprzejmie informujemy, że Ministerstwo Zdrowia nie podjęło działań umożliwiających zmniejszenie dopłat pacjentów dla leków produkowanych w Polsce lub wytwarzanych z substancji czynnej, która powstała na terenie kraju. W związku z tym, prosimy o przyjęcie poniższych informacji.

Od wielu lat organizacje reprezentujące przedsiębiorstwa sektora farmaceutycznego zabiegają o wdrożenie mechanizmów służących budowie bezpieczeństwa lekowego. Naszym wspólnym celem jest zwiększenie krajowej produkcji oraz ograniczenie konieczności importu do Polski leków oraz substancji czynnych. Zależność od produkcji azjatyckiej, przede wszystkim chińskiej i indyjskiej, to bowiem potencjalne zagrożenie dla ciągłości dostępu do terapii dla milionów pacjentów chorujących przewlekle w przypadku wystąpienia kryzysów zaburzających łańcuchy dostaw, np. pojawienia się napięć politycznych lub ponownia globalnego zagrożenia zdrowotnego w postaci pandemii.

Dotychczas przyjęto jedynie nieznaczną część naszych propozycji. W ramach nowelizacji ustawy refundacyjnej wprowadzono system preferencji dla leków produkowanych w Polsce lub wytwarzanych z substancji czynnej produkowanych w kraju. Najważniejszą z nich jest obniżenie odpłatności pacjentów o 10-15% w porównaniu do pozostałych produktów. Wykaz tych leków, powinien, według deklaracji Ministerstwa Zdrowia, obejmować kilkaset pozycji i stanowić jeden z wykazów ujętych w obwieszczeniu refundacyjnym, które wejdzie w życie już 1 listopada br.

Niestety, ze względu na brak odpowiednich działań ze strony Ministerstwa Zdrowia odciążenie portfeli pacjentów wymagających dostępu do leków refundowanych nie dojdzie do skutku w najbliższych dniach. Od kilku tygodni staraliśmy się zainteresować resort zdrowia tą sprawą, zdając sobie sprawę, że wdrożenie przepisów wymaga współdziałania ze strony wnioskodawców, którzy są stronami decyzji refundacyjnych. Kilukrotnie występowaliśmy do rządu z prośbami o omówienie niezbędnych szczegółów, deklarując gotowość do współpracy. Do dzisiaj, nie uzyskaliśmy odpowiedzi.

Zdajemy sobie sprawę, że tysiące chorych, w szczególności znajdujących się w trudnej sytuacji społeczno-ekonomicznej, liczy na obniżenie dopłat do leków refundowanych. Z tego

powodu nasza deklaracja współpracy z resortem zdrowia nie wygasa. Mamy nadzieję, że pochylenie się nad tą sprawą gremiów reprezentujących polskich pacjentów pozwoli przełamać impas, a wspólna rozmowa pozwoli realizować przepisy uchwalonego prawa. Bardzo prosimy o zainteresowanie sprawą oraz wspieranie inicjatyw służących wzmocnieniu bezpieczeństwa lekowego Polski. W razie oczekiwania przedstawienia dodatkowych informacji, pozostajemy do Państwa dyspozycji.

Z poważaniem,



KRAJOWI PRODUCENCI LEKÓW
PREZES ZARZĄDU
Krzysztof Kopeć



Irena Rej
Prezes Izby Gospodarczej
"FARMACJA POLSKA"

Do wiadomości:

Katarzyna Sójka, Minister Zdrowia.

Bartłomiej Chmielowiec, Rzecznik Praw Pacjenta

Maciej Miłkowski, Podsekretarz Stanu w Ministerstwie Zdrowia.

Łukasz Szmulski, Dyrektor Departamentu Polityki Lekowej i Farmacji.