

Warszawa, 28.11.2023 r.

Pan

BARTOSZ ARŁUKOWICZ

Przewodniczący Komisji Zdrowia Sejmu RP

Szanowny Panie Przewodniczący,

Krajowi Producenci Leków, Izba Gospodarcza „FARMACJA POLSKA”, Polska Izba Przemysłu Farmaceutycznego i Wyrobów Medycznych POLFARMED zwracają się do Pana Przewodniczącego z prośbą o pomoc w wyegzekwowaniu wdrożenia przez Ministra Zdrowia zapisów znowelizowanej ustawy refundacyjnej.

Nasze apele do resortu zdrowia w tej sprawie są ignorowane, a skierowana do nas odpowiedź Ministerstwa Zdrowia nie spełnia standardów, jakie obowiązują urzędników państwowych.

Dlatego prosimy o pilną interwencję w tej sprawie i zajęcie się tym problemem przez sejmową Komisję Zdrowia.

Zgodnie z nowelizowaną ustawą refundacyjną, od 1 listopada br. pacjenci powinni płacić w aptekach mniej za refundowane leki wyprodukowane w Polsce lub z polskich substancji czynnych. Tymczasem do tej pory resort zdrowia nie opublikował wykazu leku refundowanych zawierającego produkty objęte obniżką, co narusza prawa pacjentów wynikające nie tylko z art. 6 ust. 2a znowelizowanej ustawy refundacyjnej, ale i uniemożliwia dostęp do świadczeń gwarantowanych wskazanych w art. 15 ust. 2 pkt 14 ustawy o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych łamiąc art. 68. Konstytucji RP.

Krajowi producenci leków chcą ułatwić prace Ministrowi Zdrowia już od września br. składali oświadczenia dotyczące leków produkowanych w Polsce lub z polskich substancji czynnych. Należy jednak zdecydowanie podkreślić, iż ustawa nakłada na ministra właściwego do spraw zdrowia obowiązek ustalenia listy leków z obniżoną odpłatnością oraz publikację wykazu zawierającego te produkty. Żaden z jej przepisów nie warunkuje też przewidzianych obniżek odpłatności za krajowe leki od spełnienia dodatkowych obowiązków ze strony ich producentów.

Nie istnieją także żadne podstawy prawne, aby realizację ustawowego przywileju pacjentów wynikającego z art. 6 ust 2a ustawy refundacyjnej (publikacja wykazów leków z obniżoną odpłatnością pacjentów) kategorycznie wiązać z procedurą zapisaną w art. 13a tej ustawy, który dotyczy ubiegania się przez producentów leków o inne, wymienione w tym artykule preferencje, np. dłuższe decyzje refundacyjne czy niższe opłaty administracyjne.

Ich łączenie dowodzi braku zrozumienia nie tylko ich literalnego brzmienia, ale przede wszystkim intencji prawodawcy, który jak najszybciej chciał przyznać polskim pacjentom prawo do zakupu tańszych leków refundowanych.

Na okoliczność prawidłowej realizacji tej propacjenckiej regulacji, Organizacje dostarczyły resortowi zdrowia opinie prawne na ten temat.

Nie znajdując powodów opieszałości resortu zdrowia w respektowaniu praw milionowej populacji polskich pacjentów, oczekujemy od Ministerstwa Zdrowia niezwłocznego przygotowania wykazu leków z niższą odpłatnością wynikającą z art. 6 ust. 2a, tak by zaczął on obowiązywać natychmiast, a najpóźniej od następnego obwieszczenia, tj. od 1 stycznia 2024 r.

Liczymy na pomoc Pana Przewodniczącego w tej sprawie i zajęcie się tym problemem przez sejmową Komisję Zdrowia.

Z poważaniem,

KRAJOWI PRODUCENCI LEKÓW
PREZES ZARZĄDU
Krzysztof Kopeć

Irena Rej
Irena Rej
Prezes Izby Gospodarczej
"FARMACJA POLSKA"

Dyrektor Biura Izby
dr Paulina Skwrońska

W załączeniu:

- 1) Opinia prawna w zakresie tworzenia listy leków produkowanych w Polsce i z polskiego API z obniżoną odpłatnością - art. 6 ust 2a UR przygotowaną przez Prof. Marka Wierzbowskiego i mec. Stanisława Radowickiego;
- 2) Opinia prawna dot. wykładni przepisów znowelizowanej ustawy o refundacji leków w kontekście korzystania z art. 13a autorstwa r.pr. dr hab. Krzysztofa Koźmińskiego i adw. dr Michała Jabłońskiego.
- 3) Pismo z dnia 24.11.2023r. skierowane do p. K. Sójki – Minister Zdrowia

Do wiadomości:

1. Członkowie Prezydium Komisji Zdrowia Sejmu RP