



2010 -05- 10

Warszawa, dnia

MINISTER ZDROWIA

MZ-PLO-460-10602-9/KB/10

NRA - Warszawa

Wpłynęło dn. 19.05.2010.

L. dz. 1048/10

Podpis Paprzycki

OIA - w m. st. k.
Głównie NRA
Dine Prawe

Pan
Janusz Wojciechowski
Poseł do Parlamentu
Europejskiego

Szanowny Panie Pośle,

W odpowiedzi na Pana pismo z dnia 19 kwietnia 2010 r. w sprawie funkcjonowania rynku farmaceutycznego i aptekarskiego, uprzejmie informuję co następuje.

Obecnie w Ministerstwie Zdrowia prowadzone są prace legislacyjne nad projektem ustawy o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego i wyrobów medycznych, która ma za zadanie kompleksowe uregulowanie kwestii związanych z tematyką refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego i wyrobów medycznych, a także pogłębienia implementacji tzw. dyrektywy Przejrzystości (dyrektywy Rady 89/105/EWG).

Do najważniejszych zmian wprowadzonych w projekcie należy:

- 1) ujęcie wszelkich kwestii związanych z refundacją w jednym akcie prawnym, a nie dwóch, jak to jest obecnie, co znacznie poprawi czytelność i ułatwi jej stosowanie (wyjątek stanowią zasady zaopatrzenia świadczeniobiorców w refundowane produkty, które pozostawiono w ustawie o świadczeniach);
- 2) uregulowanie zasad zaopatrzenia i poziomów odpłatności refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego i wyrobów medycznych;
- 3) opracowanie precyzyjnych kryteriów: podejmowania decyzji refundacyjnej, ustalania ceny zbytu, kwalifikowania do poziomów odpłatności, tworzenia grup limitowych;
- 4) utworzenie wyspecjalizowanego zespołu negocjacyjnego - Komisji Ekonomicznej w miejsce obecnego Zespołu ds. Gospodarki Lekami;
- 5) zamiast obecnej Rady Konsultacyjnej utworzenie Rady Przejrzystości – zespołu

- opiniodawczo-doradczego przy Prezesie Agencji Oceny Technologii Medycznych;
- 6) zmiana i usystematyzowanie procedury podejmowania decyzji refundacyjnej i cenowej;
 - 7) wprowadzenie umów łączących płatnika z aptekami odnośnie produktów objętych refundacją;
 - 8) wprowadzenie stałych cen detalicznych w aptekach (dotyczy to jedynie leków refundowanych przez płatnika);
 - 9) zmiana wysokości marży hurtowej;
 - 10) zmiana zasad wyznaczania limitów;
 - 11) zmiana tabeli marż detalicznych w aptekach – będzie to procentowa tabela degresywna (krótka, prosta, przejrzysta – teraz jest procentowo-kwotowa);
 - 12) zmiana wysokości opłaty ryczałtowej – będzie to 30% kwoty minimalnego wynagrodzenia za pracę (czyli wg obecnego wskaźnika 3,83 zł) – opłata aktualizująca się automatycznie, niewielki wzrost;
 - 13) wprowadzenie opłaty z tytułu objęcia refundacją produktów refundowanych w wysokości 3% obrotu, co umożliwi prowadzenie niekomercyjnych badań klinicznych.

Przedmiotowe zmiany nie spowodują obciążeń pacjentów, a w perspektywie doprowadzą do obniżek cen refundowanych leków i stworzą możliwość zwiększenia dostępności do nowych terapii lekowych.

Z poważaniem,


MINISTERSTWA ZDROWIA
PODSEKRETARZ STANU
Marek Twardowski

Naczelna Izba Aptekarska

Od: <piotrek@ip.pl>
Do: <nie@nia.org.pl>
DW: <nie@nia.org.pl>
Wysłano: 18 maja 2010 07:41
Dołącz: unlitad-1.2; skanowanie0006.jpg; skanowanie0007.jpg
Temat: [Fwd: odpowiedz]

----- Wiadomość oryginalna -----

Temat: odpowiedz

Od: Janusz Wojciechowski - BP w Łodzi <jwojciechowski1@gmail.com> Data:
Wt Maja 18 2010, 3:43 pm
Do: piotrek@ip.pl

Witam,
Zgodnie z obietnicą przesyłam pismo.

Pozdrawiam,
Radek Marzec

--
Biuro Poselskie Posła do Parlamentu Europejskiego
Janusza Wojciechowskiego
90-009 Łódź
ul. Sienkiewicza 61

2010-05-19