

**NFZ**Prezes  
Narodowego Funduszu Zdrowia

Krystyna Barbara Kozłowska

znak: NFZ/CF/DGL/2012/073/0281/W/17999/MSK

Warszawa, dnia 24.07.2012 r.

11879/2012

RZECZNIK PRAW PACJENTA	
WPLYNEŁO	
2012-07-25 <i>Laszczowska</i>	
(datownik)	
Znak	RzPP-

*szanowne Pani Minister*

Pani

Krystyna Barbara Kozłowska

Rzecznik Praw Pacjenta

W nawiązaniu do Pani pisma, znak: RzPP-ZIP-0712-2-2/MBR/12 z dnia 3 lipca 2012 r. dotyczącego sygnałów zgłaszanych przez pacjentów odnośnie wystawiania przez lekarzy recept na antybiotyki z pełną odpłatnością jeżeli nie zostały wykonane badania posiewowe przed zaordynowaniem przedmiotowego leku, proszę o przyjęcie następujących wyjaśnień.

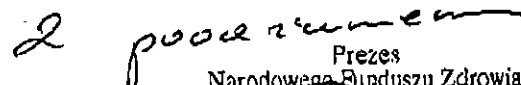
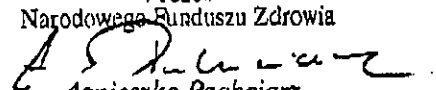
Świadczeniobiorca korzystający ze świadczeń opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych, nabywa z mocy ustawy z dnia 27 sierpnia 2004 r. *o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych* (Dz. U. z 2008 r., Nr 164, poz. 1027, ze zm.) oraz ustawy z dnia 12 maja 2011 r. *o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych* (Dz. U. Nr 122, poz. 696, ze zm.) prawa do refundowanych produktów dostępnych w aptece na receptę w całym zakresie zarejestrowanych wskazań i przeznaczeń oraz we wskazaniu określonym stanem klinicznym. Zasadniczym dokumentem zawierającym m.in. dane dotyczące wskazań do stosowania, dawkowanie, sposób podania, przeciwwskazania, zalecenia dla lekarza przed wdrożeniem leczenia, jest Charakterystyka Produktu Leczniczego (ChPL). Jej zatwierdzenie przez Ministra Zdrowia w procesie dopuszczenia do obrotu produktu leczniczego jest warunkiem koniecznym do zaakceptowania wyników badań klinicznych mających potwierdzić skuteczność i bezpieczeństwo produktu w proponowanych wskazaniach.

W grupie leków stosowanych w antybiotykoterapii, ChPL zawiera zapis mówiący: „Przed rozpoczęciem leczenia należy przeprowadzić badanie lekowrażliwości drobnoustroju, wywołującego zakażenie. Leczenie może być wdrożone przed uzyskaniem wyniku lekowrażliwości drobnoustroju. Po uzyskaniu wyniku antybiogramu może być konieczna odpowiednia zmiana leku.” Zapis powyższy nie wyklucza ordynowania pacjentom antybiotyków z właściwą odpłatnością refundacyjną do momentu uzyskania wyniku badania posiewowego.

ZESPÓŁ INTERWENCYJNO-PORADNICZY	
W 2012-07-25	
(datownik)	
Znak	RzPP-ZIP-

Zgodnie z wymienioną wyżej ustawą o refundacji leków, do wyłącznej kompetencji Ministra Zdrowia należy wprowadzanie zmian w zakresie wskazań, w których produkt ma być refundowany. Minister Zdrowia ma obowiązek zamieszczać wprowadzane przez siebie zmiany w *Obwieszczeniu w sprawie wykazu refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych*, ogłaszanym raz na dwa miesiące w dzienniku urzędowym ministra właściwego do spraw zdrowia.

Należy podkreślić, że Narodowy Fundusz Zdrowia nie jest organem decydującym o kształcie tworzonych „*Obwieszczeń.....*”. Zmiany istniejącego stanu w powyższym zakresie należy oczekiwać od Ministra Zdrowia.

2   
Prezes  
Narodowego Funduszu Zdrowia  
  
Agnieszka Pachciarz