

Warszawa, 19.04.2019 r.

Sz. P. Prof. Łukasz Szumowski
Minister Zdrowia
Ul. Miodowa 15, 00-952 Warszawa

Szanowny Panie Ministrze,

W odpowiedzi na pismo z dnia 14 kwietnia br. dotyczące zgłaszania uwag do opublikowanego *Projektu ustawy o zmianie ustawy o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych oraz niektórych innych ustaw z dnia 12 kwietnia br.*, przesyłam poniżej stanowisko Koalicji „Na pomoc niesamodzielnym”.

1. Brak zmian w zakresie upoważnień do odbioru wyrobów medycznych.

Niestety nic się nie zmieniło w kwestii upoważnień do odbioru wyrobów medycznych. Z ustawy wywodzi się zapis mówiący o osobie upoważnionej do odbioru (art. 38 ust.5 pkt. 9 ustawy o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych). Podtrzymany został zapis, że odbioru zaopatrzenia w wyroby medyczne będzie mógł dokonać pacjent lub jego przedstawiciel ustawowy, opiekun prawny, opiekun faktyczny lub pełnomocnik. Zatem każda osoba odbierająca wyroby medyczne w imieniu pacjenta będzie musiała posiadać stosowne upoważnienie, na którym będą dane osoby upoważniającej (pacjenta) oraz osoby upoważnionej: imię, nazwisko, rodzaj, serię i nr dokumentu potwierdzającego tożsamość. Wprowadzenie konieczności upoważnień do odbioru będzie ogromnym utrudnieniem dla pacjenta. Bardzo często odbioru dokonują osoby trzecie, gdyż stan zdrowia pacjenta nie pozwala mu na wizytę w sklepie lub po prostu korzystają z pomocy sąsiadów, wnuków, dzieci. Jest zatem duże prawdopodobieństwo, że pacjenci przyzwyczajeni od wielu lat do tego, że każda osoba trzecia może zrealizować zlecenie na jego prośbę, nie będą takich upoważnień wystawiać, ponieważ nie będą świadomi zmian w przepisach prawa. Jeśli rodzina, znajomi przyjadą z daleka do sklepu medycznego bez upoważnienia to niestety realizator nie będzie mógł wydać wyrobu medycznego.

W dotychczasowym systemie zaopatrzenia nie wymagano upoważnienia do odbioru wyrobów medycznych odbieranych co miesiąc jak np. środki absorpcyjne, sprzęt stomijny czy cewniki. Wystarczył podpis osoby odbierającej wraz z jej nr PESEL.

2. Wprowadzenie uproszczonych wzorów zleceń.

Opublikowany projekt przewiduje możliwość określenia przez Pana Ministra uproszczonego wzoru zlecenia (oraz naprawy) przy jednoczesnym uwzględnieniu specyfiki poszczególnych wyrobów medycznych oraz minimalnego zakresu danych zapewniających prawidłową realizację zleceń. Uproszczony wzór zlecenia ma być stosowany wyłącznie w przypadku „e-potwierdzenia” zlecenia przez Fundusz. Niestety, niejasne są kryteria określenia uproszczonego wzoru zlecenia, w szczególności w odniesieniu do tego, jakich wyrobów taki uproszczony wzór będzie dotyczyć.

3. Przedłużenie ważności zleceń na wyroby przysługujące comiesięcznie.

W projekcie przewidziano możliwość wystawienia takiego zlecenia na maksymalny okres 12-miesięczny (nie 6-miesięczny, jak dotychczas) pod warunkiem, że weryfikacja zlecenia odbywa się za pomocą

systemów informatycznych Funduszu. Realizacja takich zleceń może być dokonywana częściami, obejmującymi okres nie krótszy niż miesiąc i nie dłuższy niż 6 miesięcy.

Niestety w świetle nowej interpretacji NFZ co do ustalania limitu finansowania w przypadku zleceń na okres dłuższy niż miesięczny, dotatkowo wydłużony okres zlecenia może powodować ustalenie jeszcze mniej korzystnego dla pacjenta limitu finansowania.

4. Przedłużenie okresów przejściowych.

Zgodnie z projektem, do końca bieżącego roku będzie można wystawiać i realizować zlecenia na dotychczasowych zasadach („dwustronicowe zlecenie”). Dodatkowo, w odniesieniu do takich zleceń wystawionych lub wystawionych i potwierdzonych do 31 grudnia 2019 r., ich realizacja będzie mogła nastąpić do 31 grudnia 2020 r. Ponadto, w okresie od 1 stycznia 2019 r. do 31 sierpnia 2019 r. będzie można wystawiać i realizować problematyczne zlecenia „7-stronicowe”. W praktyce oznacza to, że te zlecenia najprawdopodobniej nie będą w ogóle wystawiane i realizowane.

Szanowny Panie Ministrze,

Bardzo nas niepokoi tryb wprowadzania zmian w wyrobach medycznych wydawanych na zlecenie. Nasze wątpliwości dotyczące zwiększania biurokracji w zaopatrzeniu w wyroby medyczne zgłaszaliśmy już w ubiegłym roku. Doceniając determinację kierownictwa Ministerstwa Zdrowia we wprowadzeniu e-zlecenia oraz likwidacji konieczności potwierdzania papierowych zleceń w oddziałach NFZ, nie możemy nie wyrazić swoich obaw co do dalszego procedowania tej reformy. Proponowane przez Ministra Zdrowia zmiany, o ile idą w dobrym kierunku, to jednak nie zmieniają obrazu całości, ponieważ:

- jak dotąd żaden pilotaż nie został przeprowadzony: środowisko medyczne nie zostało przeszkolone do wystawiania nowego zlecenia,
- realizatorzy nie zostali przeszkoleni pod kątem realizacji zlecenia,
- wzór zlecenia nadal zakłada zwiększenie biurokracji w stosunku do recepty oraz aktualnie stosowanego wzoru zlecenia.

To wszystko skłania nas do wyrażenie swojego zaniepokojenia z prośbą o pilne przyjrzenie się osobiste Pana Ministra tej sprawie.

Pozostaję z poważaniem.



dr Elżbieta Szwałkiewicz
Prezes Zarządu