

Προς  
τον Αξιότιμο  
κ. Μαυρουδή Βορίδη  
Υπουργό Υγείας

**Κοιν.:** κ. Νίκο Χούλη, Πρόεδρο Ειδικής Επιτροπής Κατάρτισης Λίστας  
κ. Δημήτρη Κοντό, Πρόεδρο ΕΟΠΥΥ  
κ. Χρήστο Χάλαρη, Δ/ντα Σύμβουλο ΗΔΙΚΑ  
κ. Δημήτρη Λιντζέρη, Πρόεδρο ΕΟΦ  
κ. Χαράλαμπος Καραθάνος, Σύμβουλος Υπουργού Υγείας

Χαλάνδρι, 12 Δεκεμβρίου 2014

**Θέμα: Κριτήρια αποζημίωσης για την κατάρτιση, την αναθεώρηση και τη συμπλήρωση του θετικού καταλόγου συνταγογραφούμενων φαρμάκων**

Αγαπητέ κύριε Υπουργέ,

Με την παρούσα επιστολή θα θέλαμε να θέσουμε υπόψη σας το **κρίσιμο** θέμα της αποζημίωσης των συνταγογραφούμενων φαρμάκων που προέκυψε μετά τη τελευταία τροποποίηση του άρθρου 21 του ν.4052/2012 (Α'41).

Πιο συγκεκριμένα, σύμφωνα με το άρθρο 127 του Ν.4249/2014 (ΦΕΚ73Α/23.03.14), προβλέπεται ότι «Οι Φορείς Κοινωνικής Ασφάλισης αποζημιώνουν τα φάρμακα που προστατεύονται από καθεστώς διπλωμάτων ευρεσιτεχνίας της δραστικής ουσίας και έχουν πάρει άδεια κυκλοφορίας στην Ελλάδα μετά την 1.1.2012, εφόσον αποζημιώνονται από την Κοινωνική Ασφάλιση στα 2/3 κρατών-μελών της Ευρωπαϊκής Ένωσης ή τουλάχιστον σε 12 κράτη-μέλη της Ευρωπαϊκής Ένωσης, οι Φορείς Κοινωνικής Ασφάλισης των οποίων αποζημιώνουν τα φάρμακα αυτά μετά από αξιολόγηση από έγκυρους οργανισμούς αξιολόγησης τεχνολογίας Υγείας...».

Με άλλα λόγια, απαραίτητη προϋπόθεση για την ένταξη νέων φαρμάκων στο θετικό κατάλογο είναι η αποζημίωσή τους σε **τουλάχιστον 18 χώρες της ΕΕ**, γεγονός που καθιστά **απαγορευτική την πρόσβαση των ασθενών σε νέες θεραπείες και θέτει σε κίνδυνο τη Δημόσια Υγεία**. Επιπροσθέτως, έρχεται σε πλήρη αντίθεση με την Κοινοτική Οδηγία ΕΚ89/105/ΕΟ, Οδηγία περί διαφάνειας, η οποία στο άρθρο 6 ρητά ορίζει το χρονικό διάστημα για την προσθήκη νέων φαρμάκων στο θετικό κατάλογο εντός 180 ημερών.

Συνεπώς, κρίνεται απαραίτητη η τροποποίηση του άρθρου 127 του Ν.4249/2014 και η προσθήκη του στο υπό έκδοση νομοσχέδιο του Υπουργείου Υγείας, ως ακολούθως:

«Οι Φορείς Κοινωνικής Ασφάλισης αποζημιώνουν τα φάρμακα που προστατεύονται από καθεστώς διπλωμάτων ευρεσιτεχνίας της δραστικής ουσίας και έχουν πάρει άδεια κυκλοφορίας στην Ελλάδα μετά την 1.1.2012, εφόσον αποδεδειγμένα αποζημιώνονται από την Κοινωνική Ασφάλιση στα 2/3 κρατών-μελών της Ευρωπαϊκής Ένωσης στα οποία κυκλοφορούν ή τουλάχιστον σε 12 κράτη-μέλη της Ευρωπαϊκής Ένωσης, οι Φορείς Κοινωνικής Ασφάλισης των οποίων αποζημιώνουν τα φάρμακα αυτά μετά από αξιολόγηση από έγκυρους οργανισμούς αξιολόγησης τεχνολογίας Υγείας...»

Παρακαλούμε για τις άμεσες ενέργειές σας προκειμένου να ενσωματωθεί η προτεινόμενη ρύθμιση ώστε διευκολυνθεί η πρόσβαση των Ελλήνων ασθενών σε νέες και καινοτόμες θεραπείες.



Πασχάλης Αποστολίδης  
Αντιπρόεδρος ΣΦΕΕ

Με εκτίμηση,



Μιχάλης Χειμώνας  
Γενικός Διευθυντής ΣΦΕΕ