

Warszawa, 22 kwietnia 2021 r.

CML/0140/04/2021/BO/BR

Pan
Maciej Miłkowski
Podsekretarz Stanu
w Ministerstwie Zdrowia

Dotyczy: projektu rozporządzenia zmieniającego rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 29 maja 2017 r. w sprawie wykazu wyrobów medycznych wydawanych na zlecenie

Szanowny Panie Ministrze,

w związku z przekazaniem do konsultacji i opiniowania projektem rozporządzenia zmieniającym rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 29 maja 2017 r. w sprawie wykazu wyrobów medycznych wydawanych na zlecenie, Pracodawcy RP, w imieniu swoich członków, przedkładają poniższe uwagi do przedmiotowego projektu:

- 1) przyjmujemy z satysfakcją i uznaniem zaproponowane w przedmiotowym projekcie zmiany rozszerzające kryteria przyznawania czujnika do systemu monitorowania stężenia glukozy Flash (*Flash Glucose Monitoring – FGM*), o populację pacjentów z cukrzycą typu 3;
- 2) zaproponowane w projekcie rozwiązania przyczynią się bez wątpienia do poprawy opieki diabetologicznej w kolejnej grupie chorych. To niezwykle istotna propozycja, która pacjentom wymagającym leczenia z zastosowaniem intensywnej insulinoaterapii obciążonym często innymi chorobami przewlekłymi, poprawi w znaczny sposób jakość życia;
- 3) poszerzenie dostępu do w/w świadczenia doprowadzi do poprawy wyrównania metabolicznego w tej grupie chorych;

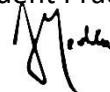
- 4) zaproponowane zmiany w projekcie rozporządzenia wskazują, że wykonany został krok w kierunku poprawy opieki nad pacjentami z chorobami rzadkimi, co jest jednym z priorytetów polityki zdrowotnej;
- 5) wzbudza jednak niepokój fakt, iż wśród proponowanych rozwiązań **nie znalazło się także analogiczne rozszerzenie kryterium przyznawania dla wyrobów medycznych: Sensor/ Elektroda do Systemu Ciągłego Monitorowania Glikemii w czasie rzeczywistym (CGM-RT) oraz Transmitter/ Nadajnik do CGM-RT**. Świadczenia te obecnie zarezerwowane są dla pacjentów do ukończenia 26. roku życia z cukrzycą typu 1 leczonych przy pomocy pompy insulinowej oraz z nieświadomością hipoglikemii. Rozszerzenie kryterium przyznawania tych wyrobów na populację pacjentów z cukrzycą typu 3 pozwoli tej grupie chorych, a przynajmniej jej części, na efektywne i bezpieczne korzystanie z pompy insulinowej, której, co istotne, zakup musieli sfinansować ze środków własnych, ponieważ niespełnione są tu warunki jej refundacji.

Biorąc pod uwagę powyższe, jak również fakt, że priorytetem zdrowotnym zmniejszającym zapadalność i przedwczesną umieralność jest między innymi cukrzyca, koniecznym wydaje się również rozszerzenie kryterium przyznawania pacjentom z cukrzycą typu 3 wyrobów medycznych – Sensor/ Elektroda do Systemu Ciągłego Monitorowania Glikemii w czasie rzeczywistym (CGM-RT) oraz Transmitter/ Nadajnik do CGM-RT.

Bardzo liczymy na zrozumienie ze strony Pana Ministra i wzięcie pod uwagę sugerowanych przez nas rozwiązań. Ponadto wyrażamy przekonanie, że zapewnienie pacjentom wszystkich możliwych dostępnych form zaopatrzenia w wyroby medyczne, poza wyrównaniem szans dostępu do innowacyjnych technologii medycznych, zapewnieni bezpieczeństwa zdrowotne oraz poprawi jakość i efektywność kosztową realizowanych świadczeń.

Z wyrazami szacunku

Wiceprezydent Pracodawców RP



Dr Andrzej Mądrala