



Civilne udruge i zdravlje

Priopćenje za javnost (Announcement for Public)

Mensura Dražić
Koalicija udruga u zdravstvu



12. veljače 2009.

Prigovor na objavljene referentne cijene lijekova

Prema tablici s predloženim referentnim cijenama za pojedine terapijske skupine veliki je broj generičkih lijekova za koje se od farmaceutskih tvrtki očekuje da sa cijenom budu na razini referentne cijene kako bi se mogli uvrstiti u listu A („besplatnu“). Referentne cijene su često predložene prema cijenama lijekova, koji se ne mogu smatrati suvremenim i optimalnim rješenjima u terapiji, pa se čini da je **najvažniji kriterij za stavljanje lijeka na listu A bio niža cijena lijeka**. Istovremeno neki od skupljih lijekova biti će na listi B uz obvezu pacijentu da plati razliku, koju prema postojećem zakonu ne pokriva dopunsko osiguranje.

Na primjeru *liječenja šećerne bolesti* to znači: oralni antidiijabetik metformin ne mora se nadoplatiti, a za novu formulaciju metformina u kombinaciji s roziglitazonom doplata za prosječnu mjesečnu količinu bi bila 95 ili 180kn ovisno o dozi. Repaglinid je u toj kategoriji s nadoplatom od 42-76 kn. Ako dobavljači ne snize cijene inzulinskim preparatima, koji su do sada bili besplatni, za neke će doplata biti 7-18 kn, ali za neke koji su se propisivali samo uz određene medicinske indikacije (glargin i detemir) i bili su besplatni, doplata za prosječnu mjesečnu potrošnju bila bi 160 do 120 kn. Postoji mogućnost da neki bolesnici neće moći platiti razliku i zbog toga će se morati mijenjati terapija uz koju kvaliteta je liječenja upitna, a dugoročno posljedice neregulirane šećerne bolesti mogu značiti veće troškove liječenja komplikacijama.

Slična situacija je i za druge kronične bolesti, a specifičan su slučaj *maligne bolesti* za koje se koriste sredstva Fonda za skupe lijekove. Za citostatike koji su na listi ne plaća se, a one koji nisu kupuje se zbog toga je značajna najava da će Sutent i Tarceva od 1. ožujka 2009., do kada će biti dovršena procedura oko usklađivanja i formiranja Liste lijekova, biti uvršteni na listu. U tome su problematični postupci dobivanja potrebne terapije i dostupnosti lijekova zbog različitih ograničenja, koja bi trebala biti sustavno riješena u dogovoru sa liječnicima – specijalistima.

U interesu je svih pacijenata na A listu budu uvršteni inovativni lijekovi, koji su bolji i učinkovitiji i koji nemaju adekvatnu generičku paralelu i koji se mogu u potpunosti uskladiti s predloženom terapijskom referentnom cijenom. Tako bi se izbjeglo da pacijenti budu zakinuti za trenutno dostupne lijekove bez nadoplate i ujedno postiglo kvalitetnije liječenje i dostupnost **uz uvjet da se ubrza postupak stavljanja na listu novih registriranih lijekova**.

Vjerujući u deklarativno izjašnjavanje svih subjekata u društvu o **pacijentu u središtu zdravstvene zaštite** nadamo se da će sve daljnje procedure oko donošenja lista lijekova biti i dalje transparentne i informacije dostupne što ćemo kao zainteresirana strana pažljivo pratiti i uključivati se prema potrebi u interesu članstva udruga i građana.

Treba ipak napomenuti da je ovo prvi put da je HZZO objavio na web stranici referentne cijene prije donošenja odluke o listama lijekova koji će se financirati. Na upit iz KUZ-a da se doplata za lijekove na listi B pokriva iz dopunskog osiguranja dobiven je odgovor da je Zakonom predviđene ta mogućnost, ali uz drugačiju policu dopunskog osiguranja.

Rezultati akcija KUZ-a i udruga

Anketa o poznavanju Zakona o zaštiti prava pacijenata provedena je u razdoblju od 18.04.2008. do 30.09.2008. u okviru KUZ-ove kampanje *Pacijent u središtu zdravstvene zaštite*. Ovom anketom se željelo utvrditi uključenost pacijenata i civilnih udruga u zdravstveni sustav te informiranost i status pacijenta - korisnika zdravstvenih usluga. U anketi je sudjelovalo 1020 ispitanika iz područja cijele Republike Hrvatske. Rezultati ankete su pokazali da **77,35 %** ispitanika zna da postoji *Zakon o zaštiti prava pacijenata*, **52,94 %** ispitanika su upućeni u svoja prava, **41,47 %** zna da postoje nacionalno i regionalna *Povjerenstva za zaštitu prava pacijenata* kojima se mogu obratiti, **15,39 %** ispitanika je upućeno u postupak traženja prava, **24,71 %** ispitanika smatra da im nije dostupna jednaka zdravstvena zaštita pri liječenju, prevenciji i edukaciji, **45 %** smatra da su im uskraćena prava pri izboru lijeka i postupka liječenja, **41,67 %** ispitanika smatra da su im uskraćena prava tijekom postupka liječenja, **68,43 %** ispitanika je zadovoljno medicinskim osobljem, **94,61 %** ispitanika smatra da bi pacijenti i njihove udruge trebali biti uključeni kao partneri u zdravstvenu politiku i odlučivanje, a **14, 90 %** ispitanika je zadovoljno informiranjem građana o zdravstvenom zbrinjavanju i donošenjem odluka u zdravstvu.

Anketa je rezultirala letkom «*Korisne informacije o pravima pacijenata*» kojim građane upućujemo što im je zajamčeno Zakonom o zaštiti prava pacijenata te na koji način mogu ostvariti svoja prava. Također pripremamo niz **savjetovanja/radionica** kroz koje ćemo upućivati građane u pojedine segmente hrvatskog zdravstvenog sustava i na koji način se izboriti za svoja prava.

Prikupljanje potpisa za peticiju za kvalitetnije liječenje kroničnih, teških i rijetkih bolesti po preporuci liječnika specijalista na račun HZZO-a, u organizaciji *Udruge oboljelih i liječenih od malignih bolesti, njihovih obitelji i prijatelja «Za novi dan»* i *Koalicije udruga u zdravstvu*, provodilo se od 11.07.2008. do 31.12.2008.

Na provođenje peticije smo se odlučili jer smo sve češće svjedoci nesretnih priča teško bolesnih građana koji putem medija prikupljaju novac za liječenje. U svijetu medicina napreduje i razvijaju se novi ciljani lijekovi koji oboljelima od malignih, kroničnih, teških i rijetkih bolesti pružaju šansu za produljenje života. Naš zdravstveni sustav je postavljen tako da se odugovlači sa stavljanjem novih lijekova na listu HZZO-a, te su oboljeli zbog visoke cijene lijekova prisiljeni prositi novce i rasprodavati svoju imovinu. **Peticiju je potpisalo 25.736 građana iz područja cijele Republike Hrvatske.**

Rezultate peticije ćemo poslati Ministarstvu zdravstva i socijalne skrbi, Hrvatskom zavodu za zdravstveno i osiguranje te Hrvatskom saboru. Očekujemo da se u ovim institucijama broj potpisa kao podrška peticiji mora imati na umu kao argument pri donošenju odluka o kojima ovisi naše zdravlje i svi zajedno pronađemo način kako osigurati najkvalitetnije liječenje svim

građanima RH.

Kontakti:

Mensura Dražić, predsjednica KUZ-a (098.208.855.)

Katarina Katavić, predsjednica udruge «Za novi dan» (098.9543.486)

Snježana Ivčić, tajnica KUZ-a (098.673.166.)