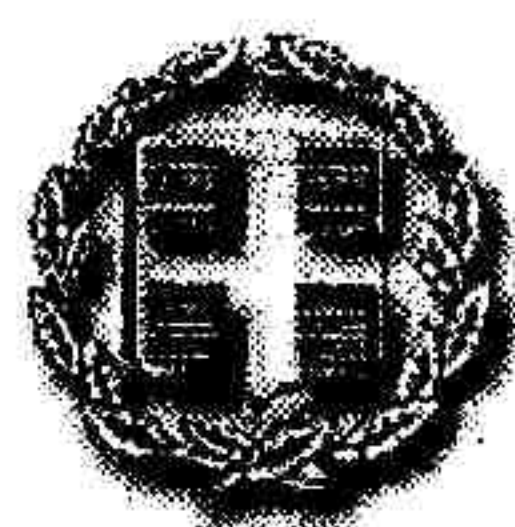




**ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ
ΥΠΟΥΡΓΕΙΟ ΥΓΕΙΑΣ**

**ΤΜΗΜΑ: ΚΟΙΝΟΒΟΥΛΕΥΤΙΚΟΥ ΕΛΕΓΧΟΥ
ΝΟΜΟΘΕΤΙΚΟΥ ΣΥΝΤΟΝΙΣΜΟΥ
ΚΑΙ ΚΩΔΙΚΟΠΟΙΗΣΗΣ**

ΕΠΕΙΓΟΝ

Αθήνα, 7- 11- 2013

Αρ. Πρωτ.:Γ.Π 90265
(Σχ. 94275, 94383)

- Ταχ. Δ/ση : Αριστοτέλους 17
- Τ.Κ. : 101 87 Αθήνα
- Τηλέφωνο : 213.216.1433,
213.216.1427,
213.216.1426
- Fax : 210.5237254
- E-mail : tke@yyka.gov.gr

ΠΡΟΣ **ΒΟΥΛΗ ΤΩΝ ΕΛΛΗΝΩΝ**
Δ/ση Κοινοβουλευτικού
Ελέγχου
✓ Τμήμα: Αναφορών

ΘΕΜΑ: Απάντηση σε αναφορά Βουλευτή

Απαντώντας στην με αρ. 781/25-9-2013 αναφορά που κατατέθηκε στη Βουλή από το Βουλευτή κ. Ν. Νικολόπουλο σχετικά με Δελτίο Τύπου (25-8-2013) της Ένωσης Ιατρών ΕΟΠΥΥ, σας πληροφορούμε τα εξής :

Με βάση το νόμο 4046/2012 πεδίο 2.8 αποτελεί υποχρέωση του ΕΟΠΥΥ η ενημέρωση των επαγγελματιών υγείας σχετικά με τη συνταγογραφική τους δραστηριότητα με γνώμονα τόσο τον εξορθολογισμό της φαρμακευτικής δαπάνης όσο και τη διασφάλιση της ορθής συνταγογραφικής πρακτικής. Ο Οργανισμός θα είναι σε θέση σύντομα να ενημερώνει το σύνολο των ιατρών μέσω web εφαρμογής στην οποία ο κάθε επαγγελματίας υγείας θα εισέρχεται με τον ατομικό κωδικό για να ελέγξει τα αποτελέσματα της συνταγογραφίας του.

Στα πλαίσια της εξαγωγής συμπερασμάτων, περιστατικά ιατρών των οποίων η συνταγογραφία αποκλίνει από το ισχύον νομικό πλαίσιο εξετάζονται περαιτέρω από αρμόδια Επιτροπή Συνταγογραφίας του Οργανισμού. Η εν λόγω Επιτροπή αποτελείται από ιατρούς διαφόρων ειδικοτήτων και διαβιβάζει τα αποτελέσματα του ελέγχου της εν συνεχεία στα πειθαρχικά όργανα του ΕΟΠΥΥ.

Ο έλεγχος της συνταγογραφίας διεξάγεται προς όφελος των ασφαλισμένων αλλά και των συνεπών επαγγελματιών υγείας δεδομένου ότι πρακτικές μη ορθής συνταγογράφησης δεν ωφελούν το χώρο της υγείας. Η δημοσίευση των ονομάτων των ιατρών που υπερσυνταγογραφούν δεν αποτελεί ενδεδειγμένη πρακτική στα πλαίσια του σεβασμού που επιδεικνύει ο Οργανισμός στην επαγγελματική οντότητα κάθε συνεργάτη του, χωρίς αυτό να σημαίνει ωστόσο ότι δεν κινούνται οι αντίστοιχες πειθαρχικές διαδικασίες όπου είναι απαραίτητο.

Όσον αφορά τις ενέργειες της Διεύθυνσης Οικονομικού του ΕΟΠΥΥ, σας γνωρίζουμε ότι το ποσό που έχει προϋπολογιστεί για ιατρική περίθαλψη (ΚΑΕ 0671.00) για το έτος 2013 είναι 82.000.000,00€. Οι απαιτήσεις των γιατρών κατά πράξη και περίπτωση (φυσικά - νομικά πρόσωπα) έναντι του Οργανισμού μέχρι 30/08/2013 ανέρχονται σε 87.454.470,23€, ενώ μέχρι 22-10-2013 ο ΕΟΠΥΥ έχει προβεί σε πληρωμές ύψους 64.259.078,86€.

Επιπλέον όσον αφορά τα διαγνωστικά κέντρα (εταιρείες και ιδιώτες) το ποσό που έχει προϋπολογισθεί για το έτος 2013 μετά την έβδομη τροποποίηση ανήλθε στα 486.000.000,00€. Οι απαιτήσεις τους έναντι του Οργανισμού μέχρι 30/08/2013 ανέρχονται σε 308.741.991,80€, ενώ μέχρι 22/10/2013 ο ΕΟΠΥΥ έχει προβεί σε

Αριθμός Σελίδων απάντησης: 2

Αριθμός Συνημμένων Σελίδων: 0

Συνολικός Αριθμός: 2

πληρωμές ύψους 371.306.167,94€, συμπεριλαμβανομένου και των μεταβιβάσεων των πιστώσεων που έκανε ο Οργανισμός σε άλλους φορείς.

Αναφορικά με το ερώτημα για τους εργαστηριακούς ελέγχους που έχει κάνει ο ΕΟΦ, σας γνωρίζουμε τα εξής:

Κατά την τελευταία τριετία (2010 μέχρι σήμερα) τα Εργαστήρια του ΕΟΦ έχουν πραγματοποιήσει πλήρεις εργαστηριακούς ελέγχους σε πάνω από 2.000 προϊόντα-δείγματα αρμοδιότητας ΕΟΦ, εκ των οποίων πάνω από 1.100 δείγματα πρωτότυπων και γενοσήμων φαρμακευτικών προϊόντων για ανθρώπινη χρήση (τα αναλυθέντα δείγματα σχεδόν ισοκατανέμονται στις επιμέρους χρονικές περιόδους μέχρι σήμερα). Η συντριπτική πλειοψηφία των ελεγχθέντων φαρμακευτικών προϊόντων είναι γενόσημα, ενώ το ποσοστό μη κανονικότητας είναι πρακτικά το ίδιο για πρωτότυπα και γενόσημα.

Μεγάλο ποσοστό γενοσήμων που κυκλοφορούν στη χώρα μας (εκτιμάται σε περίπου 30%) έχουν εγκριθεί ταυτόχρονα με ευρωπαϊκή αποκεντρωμένη/αμοιβαία διαδικασία εγκρίσεως, με την ίδια ακριβώς τεκμηρίωση και κυκλοφορούν πανομοιότυπα συγχρόνως σε πολλές χώρες της ΕΕ (και στην Ελλάδα). Τα προϊόντα αυτά υπόκεινται σε τακτικούς εργαστηριακούς ελέγχους ποιότητας όχι μόνο από τον ΕΟΦ, αλλά και από ομόλογους Οργανισμούς λοιπών χωρών της ΕΕ στο πλαίσιο κοινού ευρωπαϊκού δικτύου Εργαστηρίων ελέγχου (OMCL net). Τα εργαστηριακά αποτελέσματα στο σύνολο τους είναι διαθέσιμα σε όλες τις αρμόδιες Αρχές της ΕΕ.

ΚΟΙΝΟΠΟΙΗΣΗ

Βουλευτή κ. Ν. Νικολόπουλο

ΕΣΩΤ. ΔΙΑΝΟΜΗ

1. Γρ. Υπουργού
2. Γρ. Υφυπουργού κ. Α. Μπέζα
3. Τμήμα Κοιν. Ελέγχου Νομοθ. Συντ. & Κωδικ.

Ο ΥΦΥΠΟΥΡΓΟΣ

Α. ΜΠΕΖΑΣ

