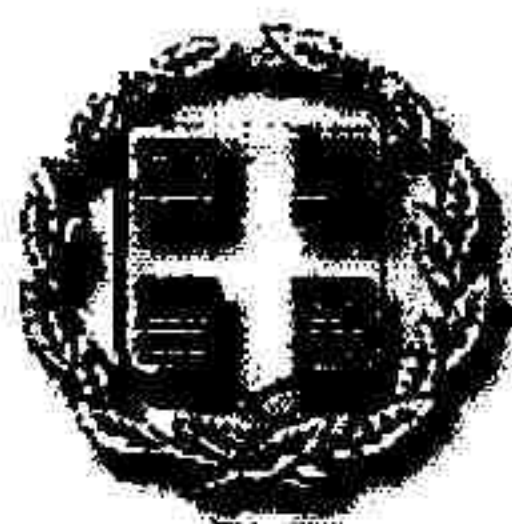


08 ΙΑΝ. 2015



ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ
ΥΠΟΥΡΓΕΙΟ ΥΓΕΙΑΣ
ΤΜΗΜΑ: ΝΟΜΟΘΕΤΙΚΗΣ ΠΡΩΤΟΒΟΥΛΙΑΣ,
ΚΟΙΝΟΒΟΥΛΕΥΤΙΚΟΥ ΕΛΕΓΧΟΥ &
ΚΩΔΙΚΟΠΟΙΗΣΗΣ

ΕΠΕΙΓΟΝ

Αθήνα, 2 / 7 / 2015

Αρ. Πρωτ.: 41095

Ταχ. Δ/ση : Αριστοτέλους 17
Τ.Κ. : 101 87 Αθήνα
Τηλέφωνο : 213 2161428
Fax : 210 5237254
e-mail : tke@moh.gov.gr

ΠΡΟΣ ΒΟΥΛΗ ΤΩΝ ΕΛΛΗΝΩΝ

Δ/ση Κοινοβουλευτικού

Ελέγχου

Τμήμα: Ερωτήσεων

ΘΕΜΑ: Απάντηση σε ερώτηση Βουλευτή.

Σε απάντηση της με αριθμ. πρωτ. 3022/28-5-2015 ερώτησης, που κατατέθηκε στη Βουλή από τον Βουλευτή κ. Βασίλειο Κόκκαλη, με θέμα: «Η ένταξη της ασθένειας της σκλήρυνσης κατά πλάκας, ως μη αναστρέψιμης ασθένειας στη λίστα των ασθενειών για τις οποίες δεν απαιτείται επανεξέταση», σας γνωρίζουμε τα ακόλουθα:

Η Σκλήρυνση κατά πλάκας (ΣΚΠ) ή πολλαπλή Σκλήρυνση (ΠΣ) είναι νόσημα που εμφανίζεται με διαφορετικές μορφές (όπως υποτροπιάζουσα, προϊούσα, πρωτογενώς ή δευτερογενώς) και διαφορετικά συμπτώματα σε κάθε ασθενή.

Υπάρχει διαφορετική και ανισότιμη επίπτωση στις διάφορες λειτουργίες και συχνά αναντιστοιχία κλινικής εικόνας και απεικονιστικών ευρημάτων. Η πορεία και η εξέλιξη διαφέρουν σημαντικά μεταξύ των ασθενών και εξαρτώνται και από τη μορφή της νόσου. Η αληθής εκτίμηση της αναπηρίας είναι συνάρτηση των προβλημάτων στις διάφορες λειτουργίες (όπως προβλήματα κινητικότητας, οπτικές διαταραχές, αταξία κ.ά.) και των αναγκών και ιδιαιτεροτήτων του κάθε ασθενή (π.χ. τύπος εργασίας).

Συνήθης τακτική είναι να εκτιμάται ο βαθμός αναπηρίας των ασθενών με την κλίμακα αναπηρίας του Kurtzke (EDSS με διαβάθμιση από 0 έως 10) η οποία δίνει ιδιαίτερη βαρύτητα στην κινητικότητα του ασθενή.

Με βάση τα ανωτέρω κρίνεται λογικό ώστε οι ασθενείς οι οποίοι έχουν κριθεί ήδη από την Επιτροπή και έχουν βαθμολογία μεγαλύτερη ή ίση από 5.0 στην κλίμακα EDSS δεν χρήζουν επανεκτίμησης εφόσον:

- η μορφή της νόσου είναι πρωτογενώς ή δευτερογενώς προϊούσα
- η μορφή της νόσου είναι διαλείπουσα και η κλινική εκτίμηση έχει γίνει σε εύλογο χρονικό διάστημα μετά την αποδρομή της ώσης.

Με την υπ' αριθμ. Φ.42000/οικ. 2555/353 (ΦΕΚ 497/Β'/28-02-2012) «Κατάλογος παθήσεων, τα φάρμακα των οποίων χορηγούνται με μειωμένη ή μηδενική συμμετοχή του ασφαλισμένου» απόφαση, όπως τροποποιήθηκε και ισχύει, ορίζεται ότι τα φάρμακα για την αντιμετώπιση ή θεραπεία της ασθένειας των πασχόντων από Σκλήρυνση κατά Πλάκας, χορηγούνται με μηδενική συμμετοχή.

Αναφορικά με τη μηδενική συμμετοχή των πασχόντων από Σκλήρυνση κατά Πλάκας σε όλα τα φαρμακευτικά σκευάσματα που απαιτούνται για την αντιμετώπιση ασθενειών που σχετίζονται με την νόσο, απαιτείται τροποποίηση και συμπλήρωση του δεύτερου εδαφίου της

ΔΥΓ3(α)/οικ. 4146/15-1-2013 (ΦΕΚ 43/Β'/15-1-2013) Κοινής Υπουργικής Απόφασης «Κατάλογος παθήσεων, τα φάρμακα των οποίων χορηγούνται με μειωμένη ή μηδενική συμμετοχή του ασφαλισμένου» ώστε να μπορέσουν να ενταχθούν και οι πάσχοντες από τη νόσο της Σκλήρυνσης κατά Πλάκας στη μηδενική συμμετοχή για τα φαρμακευτικά σκευάσματα που αφορούν στην αντιμετώπιση των επιπλοκών της ανωτέρω πάθησης.

Σύμφωνα με την ισχύουσα νομοθεσία ΔΥΓ3(α)/104747 (ΦΕΚ 2883/2012) και τις τροποποιήσεις ΔΥΓ3(α)/οικ. 4146 (ΦΕΚ 43/15.01.2013) και ΔΥΓ3(α)/οικ. 52095 (ΦΕΚ 1561/21.06.2013), ορίζεται μηδενική συμμετοχή (0%) για τους πάσχοντες από Σκλήρυνση κατά Πλάκας αποκλειστικά και αυστηρά μόνο για τα φαρμακευτικά σκευάσματα που αφορούν στη θεραπεία και την αντιμετώπιση της συγκεκριμένης πάθησης. Τα υπόλοιπα φάρμακα χορηγούνται με συμμετοχή 25%.

Τα φάρμακα που απαιτούνται για την αντιμετώπιση της Σκλήρυνσης κατά Πλάκας περιλαμβάνονται κατά πλειοψηφία στον κατάλογο φαρμάκων υψηλού κόστους (Ν. 3816/2010) και ως εκ τούτου δεν καταβάλλεται συμμετοχή σε αυτά. Για την τροποποίηση της συμμετοχής από 25% σε 0%, για όλα τα φάρμακα που λαμβάνει ένας ασθενής που πάσχει από Σκλήρυνση κατά Πλάκας, απαιτείται νομοθετική ρύθμιση.

Επισημαίνεται ότι, για να εξαχθούν ασφαλείς πληροφορίες για το ύψος της συμμετοχής που καταβάλλουν οι ασθενείς με Σκλήρυνση κατά Πλάκας για θεραπευτικές αγωγές που απαιτούνται για την αντιμετώπιση των ασθενειών που σχετίζονται με την πάθηση δεν είναι επί του παρόντος εφικτό διότι, δεν υπάρχει μητρώο καταγραφής για την ασθένεια και η πληροφόρηση εξαρτάται από τη διάγνωση (ICD-10) με την οποία συνταγογραφεί ο θεράπων ιατρός για τα φάρμακα που λαμβάνουν οι εν λόγω ασθενείς αλλά δεν αφορούν στη θεραπεία της πάθησής τους. Σε αυτό το σημείο αναφέρεται ότι ο ΕΟΠΥΥ σε συνεργασία με τα Πανεπιστήμια Αθηνών και Πελοποννήσου αναπτύσσει μητρώο φαρμάκων για τη Σκλήρυνση κατά Πλάκας το οποίο θα τεθεί σύντομα σε παραγωγική λειτουργία για συλλογή δεδομένων.

ΚΟΙΝΟΠΟΙΗΣΗ:

1. Βουλευτή κ. Β. Κόκκαλη

Ο ΥΠΟΥΡΓΟΣ

ΕΣΩΤΕΡΙΚΗ ΔΙΑΝΟΜΗ:

1. Γρ. Υπουργού

2. Τμήμα Νομ. Πρωτοβουλίας, Κοιν. Ελέγχου & Κωδικοποίησης

Π. ΚΟΥΡΟΥΜΠΛΗΣ

