

21 ΙΑΝ. 2016



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

ΕΠΕΙΓΟΝ

Αθήνα, 19/1/2016

Αρ. Πρωτ.: 90873

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. 1337/23-11-2015 ερώτησης, που κατατέθηκε στη Βουλή από τον Βουλευτή κ. Βασίλειο Γιόγιακα, με θέμα: «Έγκριση από τις αρμόδιες Επιτροπές του Ε.Ο.Π.Υ.Υ. των αιτημάτων χορήγησης εμβολίου για τον ιό RSV», σας γνωρίζουμε τα ακόλουθα:

Βάση της υπ' αριθμ. 3457/16-1-2014 (ΦΕΚ 64/Β' /2014) Υπουργικής απόφασης «Για την απρόσκοπτη εξυπηρέτηση των ασφαλισμένων ο ΕΟΠΥΥ οφείλει εντός του πρώτου εξαμήνου 2014 να αναπτύξει ηλεκτρονικό σύστημα έγκρισης της χρήσης των φαρμάκων αυτών εντός 3 εργάσιμων ημερών από την υποβολή του σχετικού αιτήματος από το θεράποντα ιατρό.».

Για το λόγο αυτό αναπτύχθηκε σύστημα ηλεκτρονικής προέγκρισης αρχικά για το φάρμακο SYNAGIS (ranilizumab) και ζητήθηκε η καθολική εφαρμογή του με το αριθμ. πρωτ. ΔΒ4Α/οικ. 38646/13.10.2015 (ΑΔΑ: ΩΩΜΨΟΞ7Μ-ΙΨΑ) έγγραφο για μείωση της ταλαιπωρίας των γονέων.

Ωστόσο, λόγω τεχνικών προβλημάτων, που παρουσιάστηκαν στην εφαρμογή και για τη διατήρηση της απρόσκοπτης πρόσβασης στη θεραπεία και τον έγκαιρο εμβολιασμό των πρόωγων νεογνών, μέχρι αυτή να καταστεί πλήρως λειτουργική, με σχετική εγκύκλιο του Οργανισμού (αρ. πρωτ. ΔΒ4Α/οικ. 44192/23.11.2015 (ΑΔΑ: Ω8ΩΔΟΞ7Μ-8ΦΘ) ενημέρωσε ότι θα γίνονται δεκτά και χειρόγραφα αιτήματα για έγκριση του φαρμάκου.

ΚΟΙΝΟΠΟΙΗΣΗ:

1. Βουλευτή κ. Β. Γιόγιακα

Ο ΥΠΟΥΡΓΟΣ

ΕΣΩΤΕΡΙΚΗ ΔΙΑΝΟΜΗ:

1. Γρ. Υπουργού
2. Τμήμα Νομ. Πρωτοβουλίας, Κοιν. Ελέγχου & Κωδικοποίησης

Α. ΞΑΝΘΟΣ

ΘΕΩΡΗΘΗΚΕ ΓΙΑ ΤΗΝ ΑΚΡΙΒΕΙΑ
Ο ΠΡΟΪΣΤΑΜΕΝΟΣ ΤΗΣ ΓΡΑΜΜΑΤΕΙΑΣ

Σελίδες απάντησης: 1
Σελίδες συνημμένων: -
Σύνολο σελίδων: 1

