



MINISTER ZDROWIA

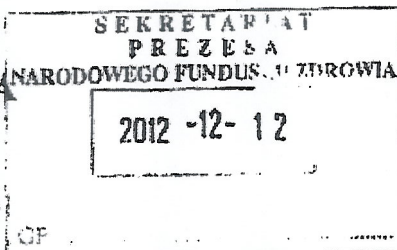
MZ-PLA-460-13099-124/BRB/12

NARODOWY FUNDUSZ ZDROWIA
CENTRALNA
KANCELARIA

13 GRU. 2012



Szanowna Pani Prezes,

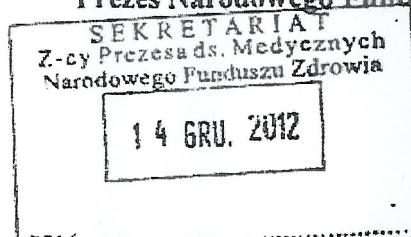


Warszawa, dnia 2012 -12- 12

Pani

Agnieszka Pachciarz

Prezes Narodowego Funduszu Zdrowia



W nawiązaniu do pisma Departamentu Polityki Lekowej i Farmacji Ministerstwa Zdrowia MZ-PLA-460-13099-101/BRB/12 oraz pisma Zastępcy Prezesa ds. Medycznych Narodowego Funduszu Zdrowia NFZ/CF/DGL/2012/073/0438/W/28354/ATK w sprawie doprecyzowania zawartego we wskazaniu refundacyjnym sformułowania „udokumentowany uporczywy brak współpracy”, uprzejmie proszę o przyjęcie następujących informacji.

Dla niżej wymienionych leków Obwieszczenie Ministra Zdrowia z dnia 26 października 2012 r. w sprawie wykazu refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych na dzień 1 listopada 2012 r. przewiduje następujące zakresy wskazań objętych refundacją *Schizofrenia u dorosłych pacjentów, u których uzyskano odpowiednią stabilizację podczas leczenia olanzapiną w postaci doustnej, w przypadku nawrotu objawów psychiatrycznych w wyniku udokumentowanego, uporczywego braku współpracy chorego w przypadku leku ZypAdhera oraz Schizofrenia w przypadku nawrotu objawów psychiatrycznych podczas terapii neuroleptykami w wyniku udokumentowanego, uporczywego braku współpracy chorego w przypadku leku Risperlept Consta.*

Olanzapin	ZypAdher, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania zaw. 100 mg (100 mg/3 ml)	5909999999999
Olanzapin	ZypAdher, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania zaw. 100 mg (100 mg/3 ml)	5909999999999
Olanzapin	ZypAdher, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania zaw. 100 mg (100 mg/3 ml)	5909999999999
Risperidonum	Risperlept Consta, tabletki o przedłużonym uwalnianiu 1 i 2 mg + 1 sztykietka + 1 urządzenie do przygotowania zaw.	5909999999999
Risperidonum	Risperlept Consta, tabletki o przedłużonym uwalnianiu 1 i 2 mg + 1 sztykietka + 1 urządzenie do przygotowania zaw.	5909999999999
Risperidonum	Risperlept Consta, tabletki o przedłużonym uwalnianiu 1 i 2 mg + 1 sztykietka + 1 urządzenie do przygotowania zaw.	5909999999999

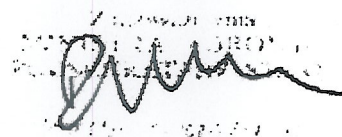
W związku z koniecznością doprecyzowania zawartego we wskazaniu refundacyjnym sformułowania „udokumentowany uporczywy brak współpracy”, uprzejmie proszę o przyjęcie następującego stanowiska.

Przez „udokumentowany uporczywy brak współpracy” chorego w leczeniu należy rozumieć: długotrwałe (trwające co najmniej 4 tygodnie) i utrzymujące się mimo próby zmiany postępowania chorego, co najmniej jedno z poniższych:

1. niestosowanie się chorego do zaleceń lekarza w przedmiocie przyjmowania leku w zaleconej dawce i w zalecony sposób; przez zalecenia lekarza rozumie się poinformowanie chorego o konieczności i sposobie leczenia (czyli wyboru leku, jego dawkowania i formy podawania leku);
2. stosowanie leków i ich dawek niezgodnie z zaleceniem lekarza;
3. dokonywanie przerw w przyjmowaniu leków, które nie są zalecone przez lekarza ani uzasadnione medycznie;
4. nie zgłaszanie się na kolejne wizyty do lekarza w sytuacji, gdy powoduje to nie zalecane zmiany w przyjmowaniu leków.

Uprzejmie proszę o przyjęcie ww. informacji oraz przekazanie jej do Oddziałów Wojewódzkich NFZ. Mając na uwadze zachowanie jednolitego stanowiska na terenie całego kraju zwracam się z uprzejmą prośbą o wystąpienie do Oddziałów Wojewódzkich NFZ z prośbą o opublikowanie powyższego stanowiska na stronach internetowych w formie komunikatu skierowanego do świadczeniobiorców i świadczeniodawców.

Z poważaniem,



Do wiadomości:

Pan prof. dr hab. med. Marek Jarema, Konsultant Krajowy w dziedzinie Psychiatrii