



Ministerstwo Zdrowia
Departament Polityki Lekowej
i Farmacji

Warszawa, 10 stycznia 2020

PLR.4604.1596.2019.1.JKB

Pani
Agnieszka Gołębiowska
Prezes
Polskiego Towarzystwa Wspierania
Osób z Nieswoistymi Zapaleniami Jelita

Szanowna Pani Prezes,

w odpowiedzi na pismo z 9 grudnia 2019 r., dotyczące ewentualnej zmiany odpłatności za produkt Cortiment MMX, Departament Polityki Lekowej i Farmacji prosi o przyjęcie poniższy informacji.

Zgodnie z zapisami *ustawy z dnia 12 maja 2011 r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych* (Dz. U. z 2019 r. poz. 784, z późn. zm.), objęcie refundacją produktu leczniczego bądź zmiana warunków refundacji (w tym zmiana cen, wskazań bądź zapisów programów lekowych) jest dokonywana w drodze decyzji administracyjnej wydawanej przez Ministra Zdrowia w oparciu o wniosek przedłożony przez podmiot odpowiedzialny (producenta leku, jego przedstawiciela lub importera). Decyzja refundacyjna, zgodnie z zapisami art. 11 ustawy wydawana jest na 2 lub 3 lata.

Decyzja refundacyjna dla produktu Cortiment MMX (*budesonidum*), tabletki o przedłużonym uwalnianiu, 9 mg, 30 tabl., EAN: 05909991205966 obowiązywała do 31 grudnia 2019 r. Podmiot odpowiedzialny (firma Ferring GmbH) złożył stosowny wniosek o objęcie refundacją na kolejny okres, w związku z czym, zgodnie z zapisami ustawy refundacyjnej, toczyło się wieloetapowe postępowanie administracyjne.

W dniu wpłynięcia pisma postępowanie było nadal w toku i nie było wiadomo na jakich warunkach nastąpi kontynuacja refundacji produktu Cortiment.



Departament Polityki Lekowej i Farmacji podkreśla, że w projekcie obwieszczenia, a następnie w *obwieszczeniu Ministra Zdrowia z dnia 20 grudnia 2019 r. w sprawie wykazu refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych* (Dz. Urz. Min. Zdrow. poz. 105) produkt Cortiment został umieszczony z odpłatnością ryczałtową.

Negocjacje, ustalenia i wątpliwości powstające w toku postępowania refundacyjnego poprzedzającego wydanie decyzji nie powinny być powodem do niepokoju ze strony pacjentów oraz lekarzy, gdyż realizując politykę zdrowotną państwa Minister Zdrowia dokłada wszelkich starań aby zwiększyć dostęp pacjentów zarówno do nowoczesnych technologii lekowych jak i wszelkich innych świadczeń niezbędnych w procesie leczenia.

Z poważaniem,

Joanna Kilkowska

Zastępca Dyrektora

/dokument podpisany elektronicznie/

W załączeniu: informacja dotycząca przetwarzania danych osobowych