

Bratislava 16. októbra 2008

*Vážené dámy, vážení páni,*

*dovoľte, aby som Vám poďakoval za pozvanie na dnešnú odbornú konferenciu. Žiaľ, neodkladné povinnosti mi neumožnia zúčastniť sa na Vašom rokovaní, preto sa Vám prihováram prostredníctvom môjho zástupcu.*

*Ciele ministerstva zdravotníctva vychádzajú z programového vyhlásenia vlády a prioritou v oblasti liekovej politiky je zabezpečiť účinné, bezpečné a kvalitné lieky pre celú populáciu, presadzovať efektívne využívanie verejných zdrojov a uplatniť transparentný systém kategorizácie založený na platných direktívach Európskej únie.*

*Zákon č. 140/1998 o liekoch a zdravotníckych pomôckach ustanovil podmienky pre výskum, výrobu, prípravu, registráciu, veľkodistribúciu, predpisovanie, reklamu a zneškodňovanie liekov, zabezpečovanie ich kvality a bezpečnosti v súlade so smernicami Európskej únie. Vyrábať lieky, distribuovať ich a vydávať pacientovi môžu len subjekty, ktoré splnili prísne požiadavky na materiálno-technické, prístrojové a priestorové vybavenia pracoviska. Vzhľadom na ďalší rozvoj v rezorte je potrebné zabezpečiť elektronizáciu informácií o lieku a štandardizáciu farmaceutických dát.*

*Aktuálne je tzv. referencovanie cien všetkých nových liekov, ktoré vstupujú na náš trh, a to tak, že cena na Slovensku nesmie presiahnuť aritmetický priemer 6 – tich najnižších cien spomedzi všetkých členských štátov Európskej únie. Tento postup sa uplatňuje v praxi od 1. júla 2008, pričom referencovanie cien výrobcov sa vzťahuje nielen na lieky, ktoré vstupujú do systému úhrad ako nové, ale i na lieky, ktoré sú v systéme zaradené. V prípade, že niektorý liek už zaradený do systému úhrad presahuje aritmetický priemer šiestich najnižších cien spomedzi cien v členských štátoch EÚ, môže ministerstvo zdravotníctva takýto liek z úhrady*

vyradiť. Týmto opatrením plánujeme v priebehu jedného roka ušetriť približne 2 miliardy korún, ktoré budú využité v procese kategorizácie na nové, prevažne finančne náročné lieky, pričom cieľom je udržať náklady na lieky z verejných zdrojov na úrovni medziročného nárastu do 10% bez zbytočného zaťaženia obyvateľov.

S cenotvorbou liekov súvisí aj farmako-ekonomický rozbor lieku. Z toho dôvodu bola vypracovaná vyhláška o podrobnostiach farmako-ekonomického rozboru lieku, ktorá nadobudla účinnosť 1. septembra 2008. Dôvodom novelizácie je, aby prvoradým kritériom uhrádzania lieku z verejného zdravotného poistenia bola okrem medicínskeho rozboru aj jeho nákladová efektívnosť určená na základe farmako-ekonomických štúdií.

Vážené dámy, vážení páni, lieková politika je neoddeliteľnou súčasťou štátnej zdravotnej politiky vrátane politiky na podporu a ochranu zdravia. Konkretizácia hlavných zámerov liekovej politiky smeruje k uplatňovaniu transparentného procesu kategorizácie liekov a prispieva tak k dostupnosti novej liečby našich pacientov.

Dovoľte mi, aby som Vám rokuvaniu zaželel úspešný priebeh. Nepochybujem, že bude odborným prínosom pre všetkých prítomných, prispeje k nadviazaniu nových kontaktov a zároveň aj ku skvalitneniu starostlivosti o pacienta.

S úctou

