

## TISKOVÁ ZPRÁVA

### Stejná dostupnost léčby za nižší náklady

Nový systém stanovení výše a podmínek úhrady daný novelou zákona o veřejném zdravotním pojištění nepřipouští jednorázové změny úhrad výše všech léčivých přípravků.

Naopak je založen na transparentním individuálním správním řízení, která se týkají vždy konkrétního léčivého přípravku. Tento princip vychází z požadavku evropské legislativy a nálezu Ústavního soudu ČR. Důsledkem může být stanovení rozdílné výše úhrady u jednotlivých zaměnitelných přípravků.

Z toho důvodu je v systému zabudována pravidelná revize, která má za cíl:

1. **zohlednění nově zjištěných poznatků o účinnosti a bezpečnosti léčiv**
2. **srovnání výše a podmínek úhrady u zaměnitelných léčivých přípravků.**

Tato revize je prováděna prostřednictvím správních řízení zahájených z moci úřední.

Státní ústav pro kontrolu léčiv zahájil prvních 73 řízení. Jedná se o referenční skupiny v nichž rozhodnutí Ústavu o stanovení výše a podmínek úhrady nabyla právní moci a proti dříve stanové úhradě lze přehodnocením výše úhrady referenčních skupin dosáhnout úspory ze zdravotního pojištění více než 50mil Kč ročně.

Revidovány jsou referenční skupiny:

- č. 25/2 antihypertenziva, inhibitory ACE dlouhodobě účinné,
- č. 25/3 antihypertenziva, antagonisté angiotenzinu II samotné,

tedy léčivé přípravky používané k léčbě vysokého krevního tlaku.

**Celková úspora prostředků z veřejného zdravotního pojištění v těchto dvou skupinách může dosáhnout až 578mil Kč. Ušetřené prostředky bude možné vynaložit na moderní nákladné léčivé přípravky.**

**Nejedná se o snížení úhrady na hypoteticky stanovenou hodnotu!** Výše úhrady je založena na vnější referenci. To znamená, že při stanovení konkrétní výše úhrady, jsou v členských státech Evropské unie porovnávány ceny v zásadě terapeuticky zaměnitelných přípravků. **Úhrada je stanovena ve výši nejnižší nalezené ceny. Pokud tedy bude výrobce přípravků v České republice obchodovat za stejnou cenu jako v této členské zemi EU, bude přípravek pro české pacienty bez doplatku.**

Jako ochranné opatření proti extrémně nízké ceně (z kterékoliv členské země EU) slouží navíc ustanovení zákona, které ukládá **povinnost zajistit vždy nejméně jeden plně hrazený přípravek** ve skupině léčivých látek uvedených v Příloze č. 2 zákona o veřejném zdravotním pojištění. Výše úhrady je v takovém případě odvozena od konkrétního léčivého přípravku obchodovaného v České republice, který bude nadále plně hrazen.

Další řízení z moci úřední budou následovat. **V první fázi se budou týkat referenčních skupin, ve kterých již bylo o výši a podmínkách úhrady rozhodnuto na žádost žadatele a představují významnou**

**úsporu prostředků z veřejného zdravotního pojištění. Postupně bude revize provedena na všech léčivých přípravcích hrazených z veřejného zdravotního pojištění.**

Srovnáním úhrady s jinými státy dojde např. k odstranění rozdílu mezi vyšší cenou léčiva vyráběného v ČR a nižší cenou stejného léčiva v jiném státě. Příkladem může být srovnání ceny přípravků HELICID nebo RAMIL (viz prezentace z TK).

**Pro pacienty to bude znamenat stejnou dostupnost léčby za nižší náklady!**

**Tiskové a informační oddělení SÚKL**