



Prezes
Narodowego Funduszu Zdrowia

znak: NFZ/CF/DGL/ GO/2008/075/0634/W/20494

Warszawa, 26 listopada 2008 r.

Dyrektor
Oddziału Wojewódzkiego
Narodowego Funduszu Zdrowia
-wszyscy-

W związku z decyzją Ministra Zdrowia o objęciu finansowaniem ze środków publicznych produktu leczniczego Synagis (paliwizumab) w immunoprofilaktyce zakażenia RSV w sezonie 2008/2009 u grupy ok. 800 wcześniaków, przekazuję co następuje.

W świetle powyższej decyzji Ministra Zdrowia, rozliczenie zastosowania w/w produktu leczniczego może odbywać się w ramach procedury „świadczenie za zgodą płatnika”, określonej w § 24 ust. 1 Zarządzenia Nr 32/2008/DSOZ (z późn. zm.) Prezesa Narodowego Funduszu Zdrowia z dnia 11 czerwca 2008 r. w sprawie określenia warunków zawierania i realizacji umów w rodzaju: leczenie szpitalne.

Świadczeniodawca występuje z wnioskiem do Dyrektora Oddziału Wojewódzkiego o wyrażenie indywidualnej zgody na sfinansowanie immunoprofilaktyki z zastosowaniem produktu leczniczego Synagis (palivizumab) dla pacjentów zagrożonych zakażeniem wirusem RSV.

Do przeprowadzenia terapii kwalifikują się wyłącznie pacjenci spełniający następujące kryteria :

- o noworodki urodzone w 2008 r. z ciąży o czasie trwania 30 tygodni i krótszej z rozpoznaną dysplazją oskrzelowo-płucną (BPD);
- o noworodki urodzone w II-giej połowie 2007 r. z ciąży o czasie trwania 26 tygodni i krótszej z rozpoznaną dysplazją oskrzelowo-płucną;

- o noworodki z dysplazją oskrzelowo-płucną o ciężkim przebiegu, tj. wymagające stałego stosowania leków rozkurczających oskrzela bez względu na czas trwania ciąży.

Finansowanie przedmiotowego świadczenia, odbywa się zgodnie z zasadami określonymi w 24 ust. 2 Zarządzenia Nr 32/2008/DSOZ (z późn. zm.).

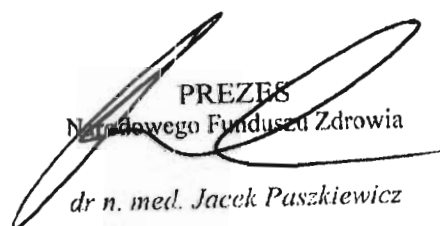
Dyrektorzy OW zobowiązani są do rejestracji wszystkich wpływających wniosków i niezwłocznego ich przekazania do rozpatrzenia przez Konsultanta Krajowego w dziedzinie Neonatologii, Panią Prof. dr hab. Ewę Helwich.

Pozytywnie zaopiniowany wniosek zostaje przekazany do Dyrektora Oddziału Wojewódzkiego, który wyraża zgodę na sfinansowanie terapii w ramach procedury „świadczenie za zgoda płatnika”.

Dane świadczeniodawcy oraz data urodzenia i inicjały co ósmego dziecka zakwalifikowanego do terapii, zostają przekazane do podmiotu odpowiedzialnego, firmy Abbott Laboratories Poland Sp. z o.o., która zgodnie z ustaleniami z Ministrem Zdrowia, bezpłatnie przekazuje wskazanemu ośrodkowi ilość fiolek niezbędną do przeprowadzenia immunoprofilaktyki u danego pacjenta.

Mając na uwadze, iż sezon zakażeń wirusem RSV trwa od listopada do kwietnia oraz fakt, iż zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Synagis (palivizumab), nie ustalono korzyści profilaktycznych wynikających z podawania więcej niż 5 dawek leku, wydane zgody muszą ograniczać podanie ostatniej dawki preparatu najpóźniej do miesiąca kwietnia 2009 r.

Ponadto, zgodnie ze stanowiskiem Ministra Zdrowia, decyzja co do finansowania terapii palivizumabem w profilaktyce zakażeń wirusem RSV, w odniesieniu do kolejnych sezonów infekcyjnych, będzie podjęta po przedstawieniu przez Konsultanta Krajowego w dziedzinie neonatologii doniesień i dowodów naukowych wskazujących na skuteczność przedmiotowej terapii.


PREZES
Narodowego Funduszu Zdrowia
dr n. med. Jacek Paszkiewicz

Do wiadomości:

- o Pan Marek Twardowski, Sekretarz Stanu w Ministerstwie Zdrowia
- o Pani Prof. dr hab. Ewa Helwich, Konsultant Krajowy w dziedzinie Neonatologii