

28. Odpoved' ministra vnútra Slovenskej republiky Matúša Šutaja Eštoka na interpeláciu poslankyne Národnej rady Slovenskej republiky Simony Petrík podanú 14. marca 2024 vo veci zlepšenia ochrany maloletých a iných zraniteľných skupín obyvateľstva pred sexuálnymi a sexualizovanými trestnými činmi

**MINISTERSTVO
ZDRAVOTNÍCTVA
SLOVENSKÉJ REPUBLIKY**

Zuzana Dolinková
ministerka

KANCELÁRIA PREDSEDU NÁRODNEJ RADY SR	
Došlo:	
12 -04- 2024	
Číslo záznamu:	Číslo spisu:
PREDS-102-1/2024	
Listy:	Prílohy:
1/2	Vybavuje:

PREDS 102/2024

Bratislava 9. apríl 2024

Cíl: S10829-2024-OddVPA-64

Vážený pán poslanec,

na základe Vašej interpelácie zo dňa 12. marca 2024, ktorá bola písomne doručená predsedovi Národnej rady Slovenskej republiky vo veci deklarovanej snahy Ministerstva zdravotníctva SR o zlepšenie vstupu inovatívnych liekov a liekov na zriedkavé ochorenia na Slovensko si dovoľujem uviesť nasledovné stanovisko:

Ministerstvo zdravotníctva Slovenskej republiky (ďalej „MZ SR“) pristupuje k schvaľovaniu liekov zo skupiny Orphan drugs primerane podľa aktuálne platnej legislatívy - Zákona č.363/2011 Z.z. o rozsahu a podmienkach úhrady liekov, zdravotníckych pomôcok a dietetických potravín na základe verejného zdravotného poistenia a o zmene a doplnení niektorých zákonov (ďalej len „zákon“).

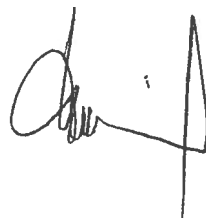
Na SR evidujeme približne 5 percent – 270 000- 300 000 pacientov s ojedinelymi ochoreniami.

V rámci Európskej únie je registrovaných Európskou liekovou agentúrou 61 orphan liekov - ročne je to v priemere 15 liekov, v Slovenskej republike aktuálne kategorizovaných 8 orphan liekov (aktuálne máme 90 percent orphan liekov hradených cez výnimkový režim). Pre porovnanie u našich susedov v Českej republike je hradených z verejného zdravotného poistenia štyrikrát viac orphan liekov ako na Slovensku.

Po novele zákona č.363/2011 Z.z. v auguste 2022 môžeme vidieť nárast podaných žiadostí o zaradenie liekov do zoznamu kategorizovaných liekov, medzi nimi aj lieky orphan, pričom nemôžeme nespomenúť akúsi medzeru, ktorá tu je ešte od roku 2011. Snahou je túto medzeru zmenšiť a dostať vyšší počet liekov do tzv. štandardného režimu (rozpočet pre raritné ochorenia za posledné roky neboli veľký – neboli plánovaný po položkách, existujú tu stále limitácie vo financiách). Jedným z nástrojov, ako tu mať aj pre našich pacientov dostupnú liečbu

je ambícia plánoval' štátny rozpočet na lieky po položkách a vízia dobehnuť zameškanie v najbližších 3-4 rokoch (10 percent z rozpočtu na lieky – pre lieky orphan).

Neoddeliteľnou súčasťou je aj správna a včasná diagnostika, pretože v prípade ojedinelých ochorení je štruktúra dopadu na rozpočet ľažko predvídateľná.



*Vážený pán
MUDr., Peter Stachura, Dr. Med., MBA
poslanec NR SR
Národná rada Slovenskej republiky
Bratislava*