



Ministerstwo Zdrowia

Departament Polityki Lekowej  
i Farmacji

Warszawa, 28 sierpnia 2019

PLW.4650.180.2019.ŻK

*Szanowny Panie*

W związku z Pana petycją z dnia 22 lipca 2019 r. w sprawie nowelizacji *rozporządzenia Ministra Zdrowia w sprawie wykazu wyrobów medycznych wydawanych na zlecenie* w zakresie wprowadzenia dla osób głuchych i niedosłyszących z umiarkowanym stopniem niepełnosprawności 100% dofinansowania do aparatów słuchowych, Departament Polityki Lekowej i Farmacji (DPLiF) prosi o przyjęcie poniższych informacji.

*Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 29 maja 2017 r. w sprawie wykazu wyrobów medycznych wydawanych na zlecenie* (Dz.U. z 2019 r. poz. 1267), zwane dalej „rozporządzeniem”, definiuje katalog wyrobów medycznych wydawanych na zlecenie wraz z określeniem limitów ich finansowania ze środków publicznych, wysokości udziału własnego świadczeniobiorcy w tym limicie, kryteriów ich przyznawania oraz osób uprawnionych do wystawiania zleceń na zaopatrzenie w wyroby medyczne w poszczególnych grupach.

Zasady refundacji w zakresie aparatów słuchowych zostały opisane w lp. 84 i 85 załącznika do rozporządzenia. W przypadku aparatów słuchowych na przewodnictwo powietrzne limit finansowania dla pacjentów do ukończenia 26 r.ż. wynosi 2 000 zł za sztukę bez odpłatności pacjenta, a dla pozostałej grupy 1 000 zł za sztukę, przy odpłatności 30%. Natomiast dla aparatów słuchowych na przewodnictwo kostne limit



finansowania określono na poziomie 1 800 zł za sztukę z 30% odpłatnością pacjentów powyżej 26 r.ż.

Nawiązując do Państwa twierdzenia, że osoby o znacznym stopniu niepełnosprawności mają możliwość 100% refundacji wyrobów medycznych, DPLiF informuje, że jeżeli chodzi o refundacje wyrobów medycznych na podstawie *ustawy z dnia 9 maja 2018 r. o szczególnych rozwiązaniach wspierających osoby o znacznym stopniu niepełnosprawności* (Dz. U. poz. 932), należy zauważyć, iż pacjentom posiadającym orzeczenie o znacznym stopniu niepełnosprawności przyznaje się uprawnienia do zaopatrzenia w wyroby medyczne określone w załączniku do rozporządzenia bez stosowania okresów użytkowania, ale z zachowaniem limitu finansowego, w tym odpłatności pacjenta. Reasumując, w przypadku aparatów słuchowych, osoby powyżej 26 r.ż. posiadające orzeczenie o znacznym stopniu niepełnosprawności również obowiązuje odpłatność w wysokości 30% limitu finansowania.

Odnosząc się do kwestii limitów finansowych na wyroby medyczne DPLiF uprzejmie informuje, że w wykazie wyrobów medycznych wydawanych na zlecenie znajduje się 136 grup wyrobów medycznych, które w całości bądź w części są finansowane ze środków publicznych. Niemniej jednak podkreślenia wymaga fakt, że intencją wykazu jest zabezpieczenie potrzeb różnych grup pacjentów w jak największym stopniu, przy uwzględnieniu możliwości finansowych Narodowego Funduszu Zdrowia, dlatego też nie wszystkie postulaty zgłaszane przez pacjentów i organizacje mogą być zrealizowane.

DPLiF pragnie zapewnić, że resort zdrowia pracuje nad rozwiązaniami, których celem jest zwiększenie dostępności do wyrobów medycznych, a tym samym poprawienie standardu życia pacjentów.

*Z poważaniem*

Łukasz Szmulski

p.o. Dyrektora

*/dokument podpisany elektronicznie/*

Zgodnie z art. 13 RODO<sup>1</sup> informujemy, że:

- 1) Administratorem Państwa danych osobowych jest Minister Zdrowia z siedzibą w Warszawie (00-952), przy ul. Miodowej 15, z którym można kontaktować się listownie lub za pomocą e-mail: [kancelaria@mz.gov.pl](mailto:kancelaria@mz.gov.pl).
- 2) Administrator wyznaczył inspektora ochrony danych, z którym mogą się Państwo kontaktować poprzez e-mail: [iod@mz.gov.pl](mailto:iod@mz.gov.pl) lub listownie na adres siedziby administratora. Z inspektorem ochrony danych można kontaktować się we wszystkich sprawach dotyczących przetwarzania danych osobowych oraz korzystania z praw związanych z przetwarzaniem danych.
- 3) Państwa dane osobowe przetwarzane będą na podstawie art. 6 ust. 1 lit c RODO w celu wypełnienia obowiązku prawnego ciążącego na administratorze wynikającego z przepisów ustawy z dnia 11 lipca 2014 r. o petycjach.
- 4) Państwa dane osobowe mogą być przekazane wyłącznie podmiotom, które uprawnione są do ich otrzymania na podstawie przepisów prawa lub podmiotom, którym Administrator powierzył przetwarzanie danych osobowych na podstawie zawartej umowy.
- 5) Nie przetwarzamy Państwa danych w sposób zautomatyzowany, w tym w formie profilowania. Nie przekazujemy Państwa danych do państw trzecich lub organizacji międzynarodowych.
- 6) Państwa dane osobowe będą przechowywane na podstawie przepisów prawa o archiwizacji oraz zgodnie z obowiązującą w Ministerstwie Zdrowia instrukcją kancelaryjną.
- 7) Posiadają Państwo prawo dostępu do treści swoich danych, prawo ich sprostowania oraz ograniczenia przetwarzania.
- 8) Mają Państwo prawo wniesienia skargi do organu nadzorczego, tj. Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych (na adres: ul. Stawki 2, 00-193 Warszawa). Mogą to Państwo zrobić, jeśli uznają, że przetwarzamy dane osobowe z naruszeniem przepisów prawa.
- 9) Podanie danych osobowych jest dobrowolne, jednakże jest warunkiem rozpatrzenia Państwa petycji.

---

<sup>1</sup> Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) nr 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych osobowych) (Dz. Urz. UE L 119 z 4.05.2016, str. 1).