



Minister Zdrowia

Warszawa, 13 lutego 2021

PLW.055.3.2020.MWJ

Szanowna Pani,

w odpowiedzi na petycję, z 11 grudnia 2020 r. w sprawie rozszerzenia populacji pacjentów uprawnionych do otrzymania refundacji systemu Ciągłego Monitorowania Glikemii w czasie rzeczywistym (CGM) o pacjentów powyżej 26 roku życia, proszę 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 z późn. zm.), 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. W ramach lp. 135 i lp. 136 załączniku do rozporządzenia, przysługuje zaopatrzenie w wyroby medyczne do systemu CGM, odpowiednio sensor i transponder. Populację osób uprawnionych do otrzymania finansowania tego systemu ze środków Narodowego Funduszu Zdrowia (NFZ) określono z uwzględnieniem rekomendacji nr 81/2015 z 22 października 2015 r. Prezesa Agencji Oceny Technologii Medycznej i Taryfikacji (AOTMiT) w sprawie zakwalifikowania świadczenia „System Ciągłego Monitorowania Glikemii (CGM) u osób z cukrzycą” oraz opinii Prezesa Agencji znak:

BP.434.20.2017.JTM z 1 sierpnia 2017 r. w sprawie zasadności dokonania zmian w opisie świadczenia CGM. W tym miejscu warto zaznaczyć, że zdaniem Prezesa AOTMiT mimo wskazywania przez niektóre organizacje możliwości osiągnięcia dodatkowych korzyści u dorosłych pacjentów, jak i u dzieci chorych na cukrzyce typu I, obecnie nie ma dowodów naukowych na efektywność kliniczną systemu CGM w populacji innej niż populacja dzieci z cukrzyca typu 1 leczonych przy pomocy pompy insulinowej, z nieświadomością hipoglikemii.

W związku z powyższym oraz mając na uwadze możliwości finansowe NFZ populację osób uprawnionych do refundacji systemu CGM określono jako pacjenci do 26. roku życia z cukrzycą typu I leczeni przy pomocy pompy insulinowej, z nieświadomością hipoglikemii (brakiem objawów prodromalnych hipoglikemii z wykluczeniem hipoglikemii poalkoholowej) i na chwilę obecną nie planuje się jej rozszerzenia.

Jednocześnie chcę podkreślić, że resort zdrowia sukcesywnie wdraża zmiany, których celem jest zwiększenie dostępności do wyrobów medycznych, a tym samym poprawa standardu życia pacjentów. Wprowadzenie do finansowania ze środków publicznych na przestrzeni ostatnich trzech lat wyrobów medycznych dedykowanych wyłącznie diabetykom jest niewątpliwie wyjściem naprzeciw oczekiwaniom tej grupy pacjentów, podnosi możliwości terapeutyczne oraz obniża koszty ponoszone w związku z chorobą.

Z poważaniem
z upoważnienia Ministra Zdrowia
Maciej Miłkowski
Podsekretarz Stanu

/dokument podpisany elektronicznie/

Zgodnie z art. 13 RODO¹ 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.
- 2) Administrator wyznaczył inspektora ochrony danych, z którym mogą się Państwo kontaktować poprzez e-mail: 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.

¹ 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).