

znak: NFZ/CF/DGL/2012/073/0323/H/20304/MSK Warszawa, 08.08.2012 r.

S E K R E T A R I A T
Biura Prac Senackich
Wpłynęło dn. 14.08.2012
nr. 4063 podpis. **Pani**
Maria Pańczyk-Pozdziej
Wicemarszałek Senatu
Rzeczypospolitej Polskiej

W nawiązaniu do Pani pisma z dnia 12 lipca 2012 r., znak: BPS/043-15-603/12 dotyczącego oświadczenia złożonego przez Panów Senatorów Grzegorza Wojciechowskiego, Bogdana Pęka, Andrzeja Pajaka, Wojciecha Skurkiewicza i Roberta Mamąta, na 15 posiedzeniu Senatu w dniu 6 lipca 2012 r., w sprawie sygnałów zgłaszanych przez aptekarzy na temat niedozwolonych praktyk antykonkurencyjnych, proszę przyjąć następującą odpowiedź.

Zgodnie z obowiązującą delegacją prawną zawartą w przepisach ustawy z dnia 27 sierpnia 2004 r. *o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych* (Dz. U. z 2008 r., Nr 164, poz. 1027, ze zm.), do zakresu działania Narodowego Funduszu Zdrowia należy jedynie analiza kosztów świadczeń gwarantowanych, w tym w zakresie refundacji produktów dostępnych w aptece na receptę.

Bezpośredni wpływ na kształt rynku leków, a w szczególności określanie zasad, trybu oraz kryteriów ustalania urzędowych cen zbytu, urzędowych marż hurtowych i detalicznych dla leków refundowanych posiada Ministerstwo Zdrowia na mocy przepisów ustawy z dnia 12 maja 2011 r. *o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych* (Dz. U. Nr 122, poz. 696, ze zm.).

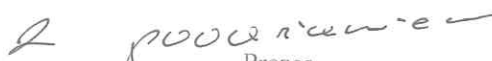
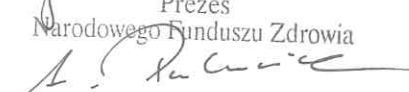
W obowiązującym stanie prawnym, począwszy od 1 stycznia 2012 r. refundacja recept realizowana jest na mocy dwustronnej umowy cywilnoprawnej zawieranej pomiędzy podmiotem prowadzącym aptekę a oddziałem wojewódzkim NFZ, której wzór stanowi załącznik nr 2 do Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 8 grudnia 2011 r. *w sprawie ogólnych warunków umów na realizację recept oraz ramowego wzoru umowy na realizację recept* (Dz. U. Nr 271, poz. 1606, ze zm.). Zgodnie z § 3 ww. załącznika podmiot prowadzący aptekę zobowiązany jest stosować limity finansowania, ceny urzędowe, odpłatności, marże detaliczne i dopłaty pacjentów

w wysokości określonej w ogłaszonym raz na dwa miesiące Obwieszczeniu Ministra Zdrowia w sprawie wykazu refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych. **Obowiązek ten dotyczy wszystkich aptek, które podpisały umowę z NFZ, również aptek tzw. sieciowych.** Nadzór nad wydatkowaniem przez NFZ środków publicznych pod postacią refundacji, wynika także ze sprawozdawanych przez apteki danych dotyczących m.in.: liczby wydanych opakowań, ich ceny detalicznej brutto, ceny hurtowej brutto, wartości wydanych opakowań produktów refundowanych.

Ponadto, przedsiębiorcy prowadzący obrót hurtowy są zobowiązani stosować w stosunku do produktów refundowanych urzędowe marże hurtowe i urzędowe ceny zbytu, w wysokości określonej w ustawie refundacyjnej oraz decyzji administracyjnej Ministra Zdrowia o objęciu refundacją, które mają charakter marż i cen sztywnych.

Ustawa o refundacji w sposób szczegółowy reguluje sprawy z zakresu kontroli realizacji wspomnianych wyżej umów, a także kontroli umów i uzgodnień zawieranych pomiędzy aptekami a hurtowniami farmaceutycznymi, których celem jest nabycie produktów refundowanych.

Należy zaznaczyć, że Narodowy Fundusz Zdrowia nie ma bezpośredniego wpływu na politykę cenową firm farmaceutycznych, jak również powiązanych z nimi podmiotów prowadzących obrót hurtowy i detaliczny, zarówno w odniesieniu do produktów refundowanych, jak i nie będących przedmiotem finansowania ze środków publicznych.


Prezes
Narodowego Funduszu Zdrowia

Agnieszka Pachciarz