



MINISTER ZDROWIA

MZ-PL-4642-8136-1/MS/09
MZ-PLR-070-47/HP/09

BPS

GABINET MARSZAŁKA SENATU

wplynęło dn. 16.01.2009

nr. 830 podpis

Warszawa - 2009-02-12

REPUBLICA POLSKA
Biuro Prac Senackich
wyście dn. 17.02.2009
381 podpis

Pan

Bogdan BORUSEWICZ

Marszałek Senatu

Rzeczypospolitej Polskiej

W związku z oświadczeniem złożonym przez Panią Janinę Fetlińską, Senator Rzeczypospolitej Polskiej, podczas 25. posiedzenia Senatu Rzeczypospolitej Polskiej w dniu 15 stycznia 2009 roku, przekazany przy piśmie z dnia 21 stycznia 2009 roku (BPS/DSK-043-1268/09), w sprawie składu Rady Konsultacyjnej Agencji Oceny Technologii Medycznych, uprzejmie proszę o przyjęcie następujących informacji.

Agencja Oceny Technologii Medycznych została powołana zarządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 30 czerwca 2006 roku w sprawie Agencji Oceny Technologii Medycznych (Dz. Urz. Min. Zdrowia Nr 10, poz. 53 ze zm.). Obecnie obowiązuje zarządzenie z dnia 10 września 2008 roku zmieniające zarządzenie w sprawie Agencji Oceny Technologii Medycznych (Dz. Urz. Min. Zdrowia Nr 10, poz. 73).

Zgodnie ze statutem Agencji Oceny Technologii Medycznych, który stanowi załącznik do ww. zarządzenia Ministra Zdrowia, Rada Konsultacyjna Agencji Oceny Technologii Medycznych pełni funkcję opiniodawczo-doradczą.

Do zadań Rady Konsultacyjnej należy w szczególności opracowywanie i wydawanie rekomendacji dla technologii medycznych zleczanych przez ministra właściwego do spraw zdrowia. Na podstawie opinii ekspertów Rady, Minister Zdrowia podejmuje ostateczne decyzje o wdrożeniu danej technologii medycznej. Powyższa procedura obejmuje leki, które zostały dopuszczone do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej i ma na celu uzyskanie opinii odnośnie skuteczności produktu leczniczego, jego profilu

bezpieczeństwa, opłacalności terapii. Istotną rolę spełnia Agencja Oceny Technologii Medycznych.

Dodać należy, że wymienione zarządzenie Ministra Zdrowia w sprawie Agencji Oceny Technologii Medycznych ma na celu zwiększenie przejrzystości polityki refundacyjnej państwa i doprowadzenie polskiego prawa do pełnej zgodności z wymogami określonymi w Dyrektywie Przejrzystości (Dyrektywa Rady 89/105/EWG z dnia 21 grudnia 1988 roku).

W myśl art. 5, pkt. 5, przedmiotowego zarządzenia Ministra Zdrowia w sprawie Agencji Oceny Technologii Medycznych, w skład Rady wchodzi od 10 do 15 członków niebędących pracownikami Agencji, o wiedzy i doświadczeniu dających rękojmię prawidłowego wykonywania zadań Rady Konsultacyjnej. Jedenaście osób, które obecnie wchodzi w skład Rady, mieści się w wymienionym w zarządzeniu przedziale.

Przepisy zarządzenia wskazują, że członków Rady Konsultacyjnej powołuje, za ich zgodą, minister właściwy do spraw zdrowia, przy czym po jednym kandydacie na członka wskazują: Konfederacja Rektorów Uczelni Medycznych, Naczelna Rada Lekarska, Naczelna Rada Aptekarska, Narodowy Fundusz Zdrowia.

W związku z tym, uprzejmie informuję, że Konfederacja Rektorów Uczelni Medycznych posiada upoważnienia do wskazania jednego członka do Rady Agencji, którym może być osoba ze środowiska pielęgniarstwa, posiadająca wiedzę niezbędną do wykonywania nałożonych zadań.

Jednocześnie uprzejmie informuję, że projekt ustawy o zmianie ustawy o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych, zawiera zapis zgodnie z którym, w skład Rady Konsultacyjnej Agencji Oceny Technologii Medycznych wchodzi 12 członków powoływanych przez ministra właściwego do spraw zdrowia, w tym, analogicznie jak w zarządzeniu, po jednym przedstawicielu wskazanym przez rektorów uczelni medycznych, Naczelną Radę Lekarską, Naczelną Radę Aptekarską oraz Narodowy Fundusz Zdrowia.

2

[Signature]
Z upoważnienia
MINISTRA ZDROWIA
PODSMKRETAŃ STANU
[Signature]
Marek Twardowski