



Svaz zdravotních pojišťoven ČR

XX. Fórum onkologů pracovní setkání onkologů a zástupců zdravotních pojišťoven

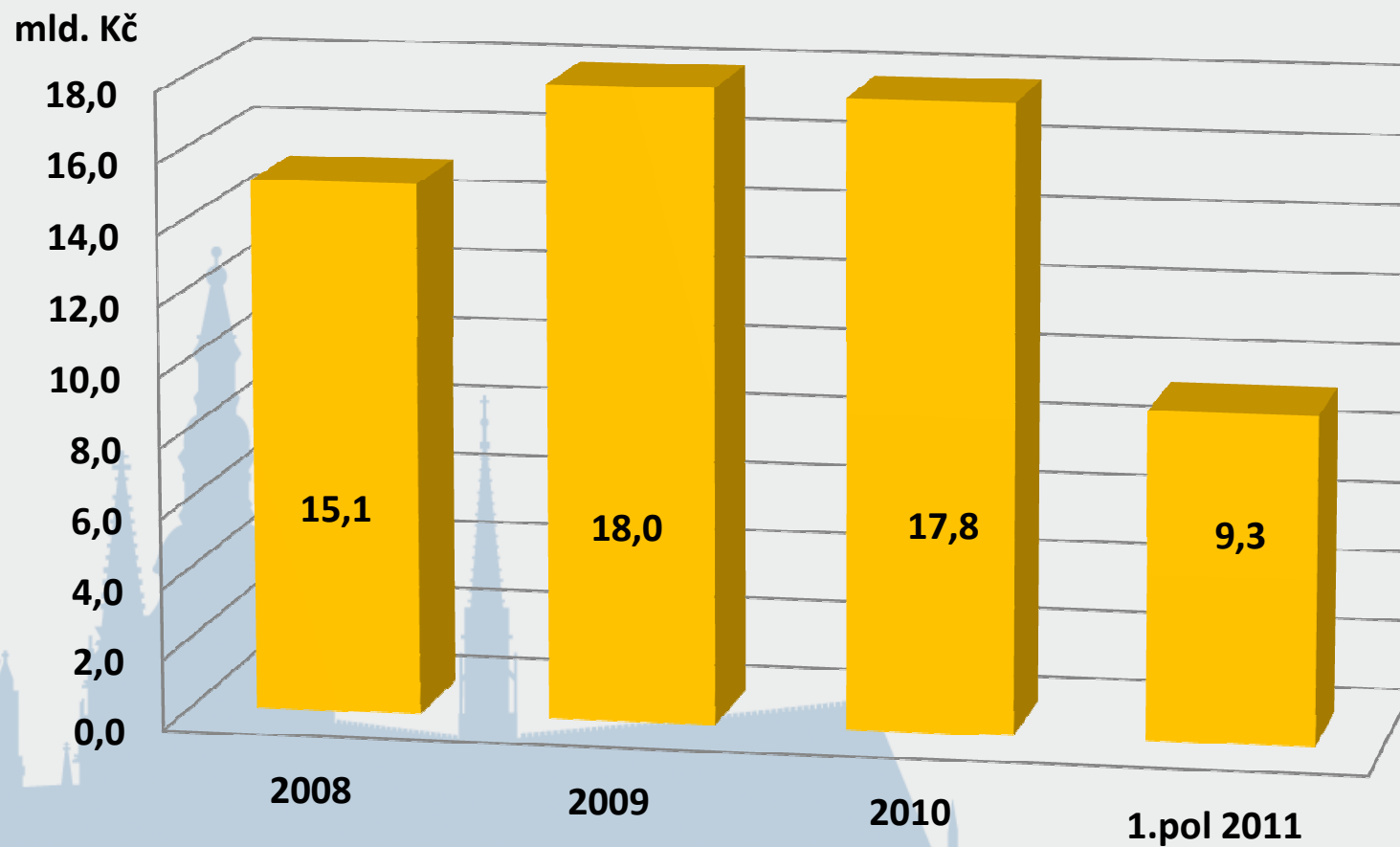
Ing. Jaromír Gajdáček, Ph.D., MBA

Prezident Svazu zdravotních pojišťoven ČR

Generální ředitel ZP MV ČR

4.11.2011

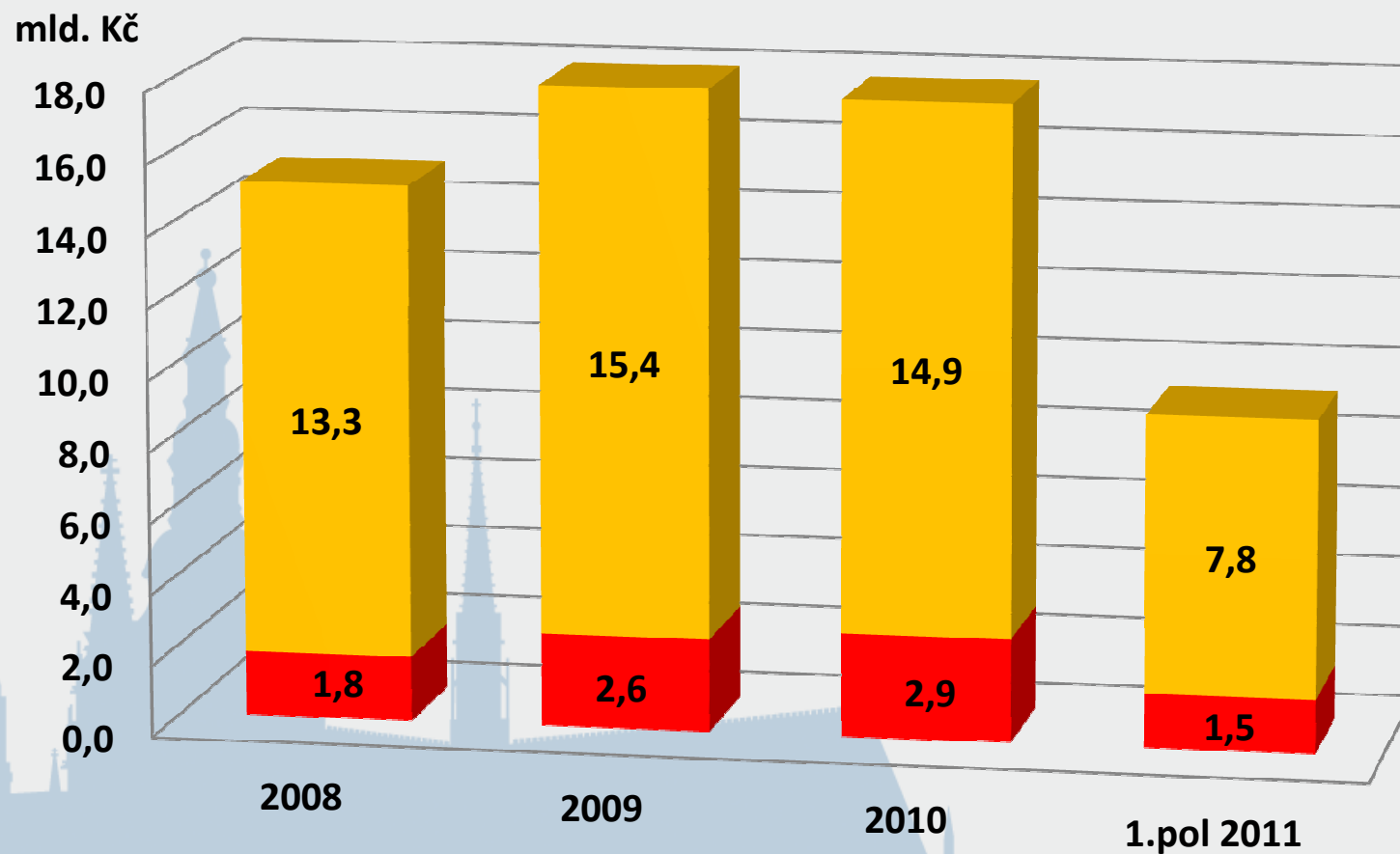
Náklady na léky^{*)} 2008 - 2011



^{*)} Léky na recepty + ZULP

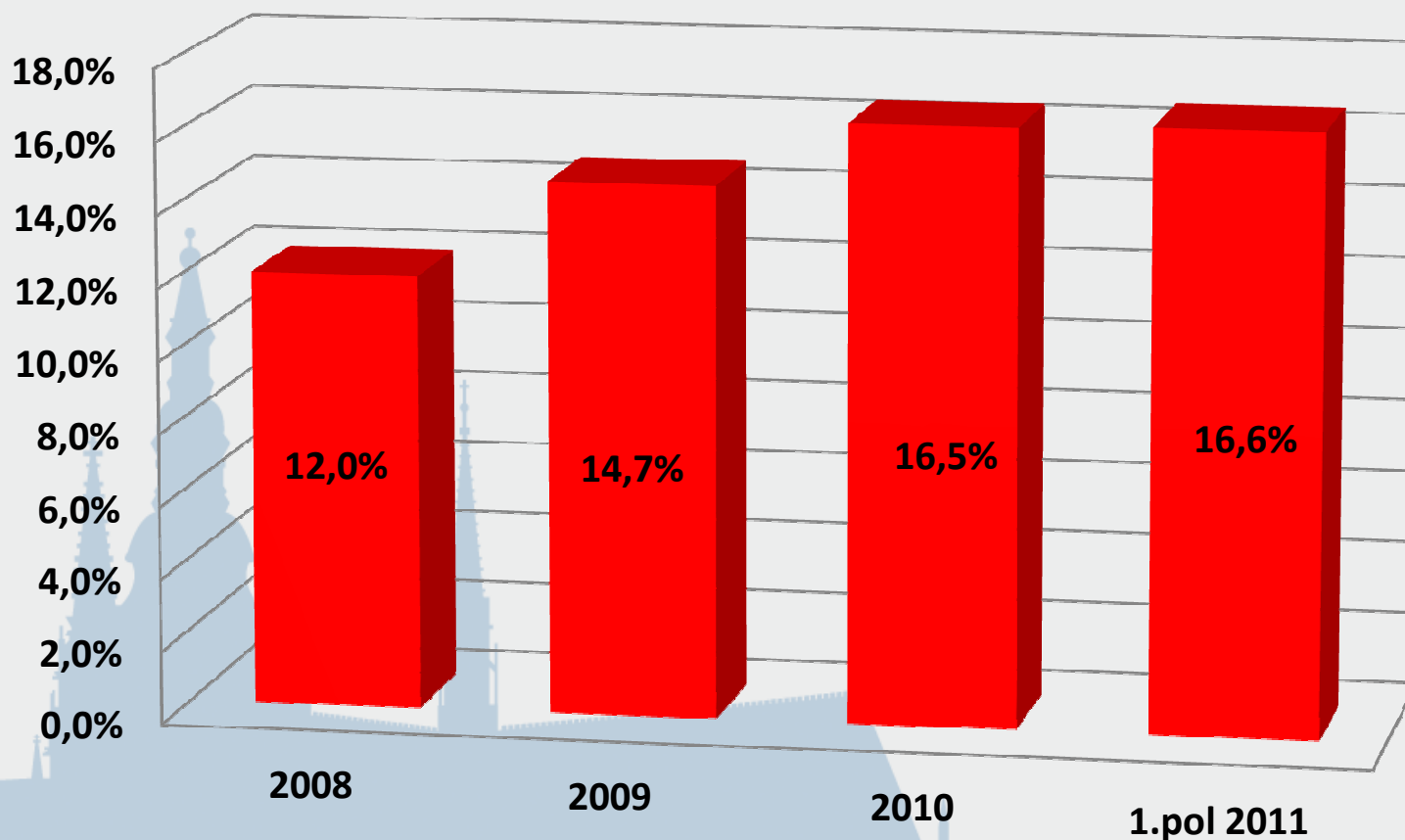
Náklady na léky 2008 - 2011

(CSP^{*)} - červeně)



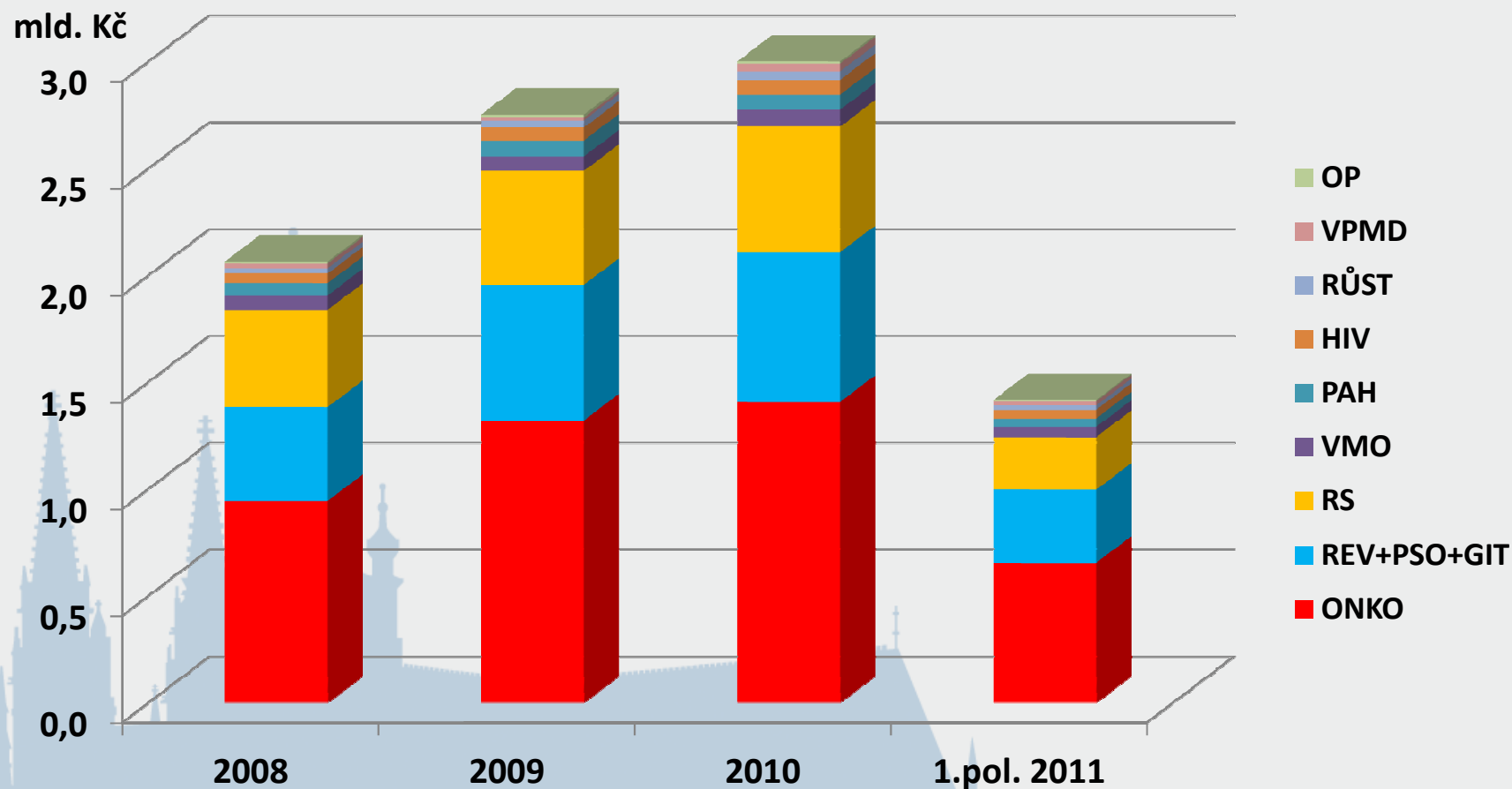
^{*)} léčiva označená symbolem „S“

Podíl nákladů na léky v CSP^{*)} z celkových nákladů na léky

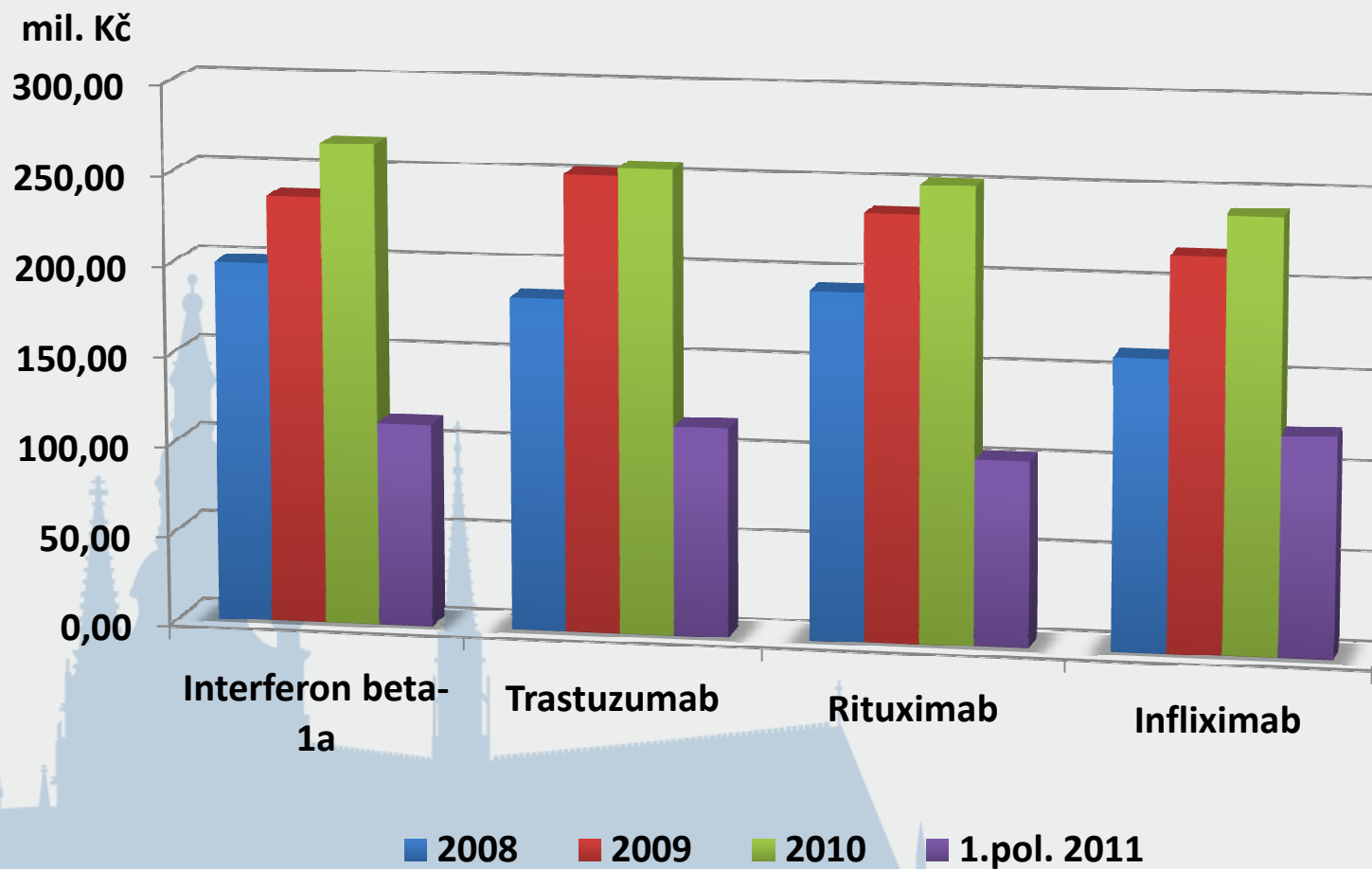


^{*)} léčiva označená symbolem „S“

Náklady podle klinických skupin onemocnění



TOP 4



Cíle lékové politiky

- Zajištění bezpečných, účinných a kvalitních léčiv – SÚKL,
- V potřebném množství za přijatelných ekonomických i sociálních podmínek:
úhrada (ZP) co nejširšího spektra léčiv a sociálně únosný doplatek (pacient), nárůst nákladů na léky sladit s příjmy ZP
- Léčbu poskytnout lidem, kteří ji skutečně potřebují a/nebo mají z léčby největší profit



Vysoce inovativní léčivé přípravky (VILP)

- Léčba vysoce závažného onemocnění
 - dosud neovlivnitelné účinnou terapií
 - léčitelné i jinou terapií (méně nežádoucích účinků, lékových interakcí, komplikací terapie..)
 - indikují centra specializační péče (CSP)
- **Současnost**
 - dočasná úhrada na 1 rok (maximálně 3x1rok)
 - není hodnocena nákladová efektivita



VILP – budoucnost

„zprísnění“ vstupu na trh ?

- první období dočasné úhrady prodlouženo z 1 roku na 2 roky (lepší 2+1 než 3x1)
- Předem se dohodnou:
 1. průběžné hodnocení terapie příslušným VILPem
 2. limitaci dopadu dočasné úhrady na prostředky
v.z.p.
 3. hodnocení nákladové efektivity

VILP – budoucnost

4. případné hrazení nákladů na doléčení pacienta, po uplynutí doby, na kterou byla stanovena dočasná úhrada, až po převedení pacienta na jinou terapii

1.-4. může být předmětem „smlouvy výrobce a ZP o sdílení rizika (risk – sharing) neúspěšnosti terapie“..prostor pro využití alternativních metod úhrad

VILP – budoucnost

5. CSP, které VILP indikuje na základě zvláštní smlouvy dle § 15 odst. 10 zákona č. 48/97 Sb., je povinno na žádost předat údaje, které hodnotí účinnost a postavení daného VILPu v klinické praxi ZP a v anonymizované podobě i držiteli rozhodnutí o registraci...**tvorba registrů** pacientů pro sledování efektivity léčby (dohodne se, co se bude sledovat)

Závěr

- vítáme úpravu legislativy VILPů
 - výrobce může prokázat přínos v terapii,
 - plátce terapii kriticky zhodnotit
 - v případě hrozby nepříznivého dopadu terapie na systém možnost ZP jednat s výrobcí o „sdílení rizik“
(aplikace alternativních metod úhrad)

Děkuji za pozornost.