



Minister Zdrowia

Warszawa, 31 maja 2021

PLPR.050.37.2021.AP

Pani
Elżbieta Witek
Marszałek Sejmu

Szanowna Pani Marszałek,

w odpowiedzi interpelację nr 23831 dotyczącą wprowadzania w opieki farmaceutycznej i wykorzystania w pełni potencjału farmaceutów, złożoną przez Pana Posła Michała Jarosa, Minister Zdrowia uprzejmie informuje co następuje.

Wprowadzenie efektywnego systemu opieki farmaceutycznej w aptekach wymaga przede wszystkim opracowania i wdrożenia odpowiednich przepisów prawnych, które pozwolą już od samego początku sprawić, że opieka farmaceutyczna będzie procesem udokumentowanym w formie elektronicznej, co z kolei spowoduje, że tworzona dokumentacja stanie się częścią dokumentacji medycznej pacjenta (EDM) niezbędnej do prowadzenia m.in. racjonalnej farmakoterapii. W ocenie Ministra Zdrowia tylko systematyczne i poparte przepisami prawa wdrażanie usług opieki farmaceutycznej w aptekach ogólnodostępnych może przyczynić się do wykorzystania w pełni potencjału farmaceutów opartego na ich szerokiej wiedzy merytorycznej m.in. w zakresie farmakologii, toksykologii, polipragmazji czy interakcji leków. Prowadzone procesy legislacyjne w tym zakresie mają na celu umożliwienie i zwiększenie dostępności do informacji medycznej zarówno dla osób prowadzących leczenie, farmaceutów jak i pacjentów, a także wybranych informacji dla płatnika, w przypadku realizacji usług opieki farmaceutycznej finansowanych ze środków publicznych.

Odnosnie do wybranych świadczeń finansowanych ze środków publicznych, otrzymane informacje w ramach stworzonej EDM będą mogły stanowić wymiar zarówno

rozliczeniowy, jak i będą mogły stać się miarą oceny efektywności przeprowadzanych usług farmaceutycznych. Ponadto dokumentacja medyczna, współtworzona przez farmaceutów świadczących opiekę farmaceutyczną, zapewni niezbędny w opiece farmaceutycznej dialog farmaceuta-lekarz, który jest podstawą dla wdrażania rekomendacji farmaceutycznych w odniesieniu do leków wydawanych z przepisu lekarza. Aktualnie trwają prace legislacyjne nad rozporządzeniem Ministra Zdrowia w sprawie pilotażowego przeglądu lekowego, w tym przepisów umożliwiających stosowanie opieki farmaceutycznej w praktyce.

Prowadzone są także rozmowy z Narodowym Funduszem Zdrowia dotyczące zabezpieczenia środków na finansowanie pilotażu oraz – w późniejszym okresie – wybranych usług farmaceutycznych wykonywanych w ramach opieki farmaceutycznej. Kierunek działań jakie podejmuje Ministerstwo Zdrowia w tym zakresie zmierza do tego, aby świadczenia opieki farmaceutycznej mogły zostać włączone do katalogu tzw. zakresów świadczeń gwarantowanych i mogły być finansowane z budżetu NFZ na podstawie umowy z farmaceutami / świadczeniodawcami – podmiotami prowadzącymi aptekę.

Odnosząc się do wskazania usług farmaceutycznych jakie zostaną wdrożone w ramach opieki farmaceutycznej, przypomnieć należy, że powołany przez Ministra Zdrowia Zespół ds. Opieki Farmaceutycznej w opracowanym raporcie wyszczególnił (wraz z kompleksową analizą wdrożenia), siedem wybranych usług farmaceutycznych, które realizowane w aptekach pozwolą m.in. na usprawnienie polityki zdrowotnej państwa oraz poprawę racjonalnej farmakoterapii. W ocenie Ministra Zdrowia w tej kwestii niezbędna jest jeszcze odpowiednia analiza poziomu realizacji mierników przewidzianych dla poszczególnych celów wymienionych usług farmaceutycznych w odpowiednim horyzoncie czasowym.

Obecnie opracowywany jest harmonogram, który dotyczy rozpoczęcia pilotażu w zakresie wdrożenia usługi pod tytułem „Przegląd lekowy”, którego głównym celem będzie ocena zasadności objęcia przeglądów lekowych zakresem opieki farmaceutycznej w rozumieniu przepisów ustawy z dnia 10 grudnia 2020 r. o zawodzie farmaceuty. Pilotaż „Przegląd lekowy” pozwoli także na sprawdzenie – bezpośrednio w aptece – skuteczności praktycznej usługi w warunkach świadczenia opieki farmaceutycznej, która będzie miała jednocześnie przełożenie na wartość kliniczną oraz wpływ na system opieki zdrowotnej, a w konsekwencji pozwoli na wypracowanie optymalnego modelu tej usługi jako świadczenia zdrowotnego. Ponadto, ocena

przeprowadzonego pilotażu w zakresie usługi „Przegląd lekowy” posłuży do opracowania terminu i harmonogramu wprowadzania pozostałych usług opieki farmaceutycznej wskazanych w Raporcie opracowanym przez Zespół ds. Opieki Farmaceutycznej.

Podkreślić także należy, że pilotaż będzie skierowany głównie do pacjentów obciążonych wielolekowością, a ocena efektywności tej usługi, ukierunkowana zostanie na wykrywanie i rozwiązywanie problemów lekowych poprzez współpracę pacjenta, lekarza i farmaceuty w tym zebranie wywiadu terapeutycznego od pacjenta. W trakcie pilotażu testowana będzie również elektroniczna dokumentacja medyczna w celu oceny jej przydatności jako usługi gwarantowanej z możliwością finansowania z budżetu NFZ. Ponadto zbierane informacje zwrotne dotyczące przebiegu pilotażu i przydatności stosowanych wzorów dokumentacji medycznej, w późniejszym okresie mogą posłużyć do wdrożenia pozostałych usług opieki farmaceutycznej.

Jak już wspomniano, aktualnie w Ministerstwie Zdrowia prowadzone są prace w sprawie projektu rozporządzenia w sprawie programu pilotażowego przeglądów lekowych.

Odnosząc się do pozostałych pytań tj.: *W jaki sposób planuje się wykorzystać fakt szkolenia farmaceutów w zakresie wykonywania szczepień przeciw wirusowi SARS-CoV-2? Czy planuje się wprowadzenie katalogu szczepień, które będą mogli wykonywać farmaceuci?* Minister Zdrowia pragnie poinformować, że zgodnie z rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 9 kwietnia 2021 r. w sprawie kwalifikacji osób przeprowadzających badania kwalifikacyjne i szczepienia ochronne przeciw COVID-19, badanie kwalifikacyjne do szczepienia ochronnego przeciw COVID-19 może przeprowadzać również osoba, która wykonuje zawód farmaceuty i uzyskała dokument potwierdzający ukończenie szkolenia teoretycznego CMKP. Jak wynika z art. 21c ust. 3 ww. rozporządzenia – szczepienia ochronne przeciw COVID-19 mogą przeprowadzać farmaceuci jeżeli: 1) uzyskały dokument potwierdzający ukończenie szkolenia: a) teoretycznego, dostępnego na platformie e-learningowej Centrum Medycznego Kształcenia Podyplomowego, oraz b) praktycznego, którego program zatwierdziło Centrum Medyczne Kształcenia Podyplomowego, obejmującego naukę podania szczepionki w postaci iniekcji domięśniowej oraz podjęcia działań w przypadku wystąpienia nagłej reakcji alergicznej lub innego stanu zagrożenia życia pacjenta następującego bezpośrednio po przeprowadzeniu szczepienia, realizowanego w warunkach symulowanych w Centrum Medycznym Kształcenia Podyplomowego lub uczelni prowadzącej kształcenie na kierunku lekarskim.

Aktualnie, bardzo duża grupa farmaceutów jest już gotowa do przeprowadzania kwalifikacji pacjentów oraz szczepień przeciw COVID-19, ponieważ mają już za sobą ukończony dwustopniowy kurs uprawniający do wykonywania tej usługi. Kolejna grupa jest w trakcie szkolenia i niebawem będą mogli również przystąpić do szczepień. Na początku farmaceuci z ukończonym kursem mogą wspierać zespoły szczepienne, natomiast z chwilą wejścia przepisów określających szczegółowe wymogi, jakie powinny spełniać apteki chcące szczepić pacjentów będą mogli już samodzielnie wykonywać te szczepienia w aptekach.

Z poważaniem
z upoważnienia Ministra Zdrowia
Maciej Miłkowski
Podsekretarz Stanu

/dokument podpisany elektronicznie/