



# MINISTER ZDROWIA

NCK- 779 / BS / 54 / 2010

GABINET MARSZAŁKA SENATU

wpłynęło dn. 2. 06. 2010.

nr. 3176 podpis. *[Signature]*

Warszawa, 2010 - 05 - 31

*P. T. Kowalczyk*  
SEKRETARIAT  
Biura Prac Senackich

Wpłynęło dn. 2. 06. 10. zał. ....  
nr. 4204 podpis. *[Signature]*

Pan  
Bogdan Borusewicz  
Marszałek Senatu  
Rzeczypospolitej Polskiej

*Szanowny Panie Marszałku,*

W odpowiedzi na oświadczenie złożone przez Senatora Krzysztofa Kwiatkowskiego podczas 53. posiedzenia Senatu RP w dniu 29 kwietnia 2010 r., przekazane przez Marszałka Senatu RP - Pana Bogdana Borusewicza, przy piśmie BPS/DSK-043-2685/10 z dnia 01.05.2010 roku, w sprawie świadczenia gwarantowanego pn. „Zapobieganie krwawieniom u dzieci z hemofilią A i B”, uprzejmię wyjaśniam, co następuje.

Terapeutyczny program zdrowotny pn.: „Zapobieganie krwawieniom u dzieci z hemofilią A i B” zgodnie z decyzją Ministra Zdrowia jest realizowany od 1 sierpnia 2008 roku i finansowany przez Narodowy Fundusz Zdrowia.

W dniu 15 stycznia 2010 roku weszło w życie Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 11 stycznia 2010 roku zmieniające rozporządzenie w sprawie świadczeń gwarantowanych z zakresu programów zdrowotnych (Dz.U. 2010 nr 5 poz. 29). Zgodnie z załącznikiem do ww. rozporządzenia, w ramach terapeutycznego programu zdrowotnego pn. „Zapobieganie krwawieniom u dzieci z hemofilią A i B”, finansowanego przez Narodowy Fundusz Zdrowia, nowozdiagnozowane dzieci z ciężką postacią hemofilii A i B, wcześniej nie leczone czynnikami osoczopochodnymi, otrzymują koncentraty rekombinowanych czynników krzepnięcia, odpowiednio czynnika VIII lub IX, co najmniej II generacji, w ramach modułu profilaktyki pierwotnej.

Rozpoczęcie realizacji programu w nowym kształcie, zgodnie z deklaracją Prezesa NFZ, planowane jest od lipca br. W myśl zapisów Zarządzenia Nr 23/2010/DGL Prezesa Narodowego Funduszu Zdrowia z dnia 29 kwietnia 2010 roku, za realizację świadczenia *Kwalifikacja i weryfikacja leczenia w programie „Zapobieganie krwawieniom u dzieci z hemofilią A i B”*, w tym również za zorganizowanie wspólnego zakupu czynników

krzepnięcia na podstawie upoważnienia od poszczególnych świadczeniodawców realizujących program terapeutyczny „Zapobieganie krwawieniom u dzieci z hemofilią A i B” jest odpowiedzialna Jednostka Koordynująca.

Instytucją odpowiedzialną za realizację przedmiotowego programu, na podstawie rozporządzenia Ministra Zdrowia, jest Narodowy Fundusz Zdrowia, dlatego też opracowanie i przedstawienie aktualnego harmonogramu wdrażania programu w nowym kształcie pozostaje w gestii Narodowego Funduszu Zdrowia.

Niezależnie od postępów prac związanych z wdrażaniem nowej wersji programu, Minister Zdrowia czuwa nad ciągłością leczenia profilaktycznego dzieci z hemofilią A i B, poprzez ścisły nadzór sprawowany nad zaopatrzeniem w czynniki krzepnięcia na dotychczasowych (obowiązujących od 01.08.2008 r.) zasadach.

Jednocześnie, mając na uwadze przede wszystkim dobro chorych, pragnę zapewnić, iż celem Ministra Zdrowia jest nieustanne dążenie do udoskonalenia systemu leczenia i opieki nad grupą pacjentów chorych na hemofilię i pokrewne skazy krwotoczne.

*z poważaniem*

z upoważnienia  
MINISTRA ZDROWIA  
PODSEKRETARZ STANU

*Cezary Rzemek*  
Cezary Rzemek