



ПРАВИТЕЛЬСТВО САНКТ-ПЕТЕРБУРГА
КОМИТЕТ ПО ЗДРАВООХРАНЕНИЮ

Протокол
совещания Совета по защите прав пациента

18.02.2014 17.00.

Комната 14
Комитет по здравоохранению
(Малая Садовая, д. 1)

Совещание проводил председатель Комитета по здравоохранению В.М. Колабутин

Присутствующие согласно списку.

Выступили:

I. **Председатель Комитета по здравоохранению В.М. Колабутин** – Вступительное слово, льготное лекарственное обеспечение.

II. **Начальник Управления по организации работы фармацевтических учреждений и предприятий Комитета по здравоохранению Сычевская Людмила Сергеевна** – доложила о лекарственном обеспечении на 2015 год пациентов с орфанными заболеваниями. В настоящее время полномочия по обеспечению лекарственными средствами возложены на региональный бюджет, только 7 % из Федерального бюджета. В последнее время отмечается резкий рост регистрации больных с орфанными заболеваниями, поэтому региональный бюджет не справляется с данными дорогостоящими препаратами (на 671 человека приходится 38 % бюджета). В декабре 2014 года в Министерстве здравоохранения рассматривался вопрос о расширении 7 нозологий, но решения до настоящего времени не принято.

Сейчас регионы защищают свои годовые заявки по 7 нозологиям. С ноября 2014 года закуплено лекарственных препаратов на 635 млн.рублей. Все наши пациенты с орфанными заболеваниями живы и компенсированы (за 2014 год умер 1 пациент с болезнью «кленового сиропа»).

В Санкт-Петербурге пациенты с орфанными заболеваниями обеспечиваются лучше многих других категорий (3,5 млн.рублей в год, тогда как другие региональные льготники на 2,5 тыс. рублей в год).

Сложности возникают при проведении аукционов в случае появления новых пациентов (проблемы решаются индивидуально). В антикризисных мерах рассматривается вопрос с Русь-фондом о благотворительных закупках необходимых препаратов.

Вопросы:

1. Хвостикова Е.А., директор АНО «Центр помощи пациентам «Геном» – Учитываются ли пациенты, которые не входят в число 24 нозологий.
Сычевская Л.С. – Нет. Если данные пациенты являются инвалидами, то по перечню для инвалидов, если не являются инвалидами, то учитывается перечень заболеваний по 790 постановлению (например: неспецифический язвенный колит, ХОБЛ и другие).
2. Шамановская Ю.А., региональный представитель Всероссийской организации редких (орфанных) заболеваний – Почему для пациентов страдающих муковисцерозом не были закуплены препараты?

Сычевская Л.С. – Был создан новый перечень жизненнонеобходимых лекарственных препаратов (перечень формировался на основании заявок производителей, отечественные производители заявок не подали – часть препаратов выпали из перечня). Был сформирован второй список, с марта месяца список будет уточняться. До уточнения вопросы будут решаться в индивидуальном порядке.

III. Начальник Управления по организации работы фармацевтических учреждений и предприятий Комитета по здравоохранению Сычевская Людмила Сергеевна – доложила о лекарственном обеспечении на 2015 год пациентов с рассеянным склерозом. Препараты закупаются за счет средств Федерального бюджета, перечень препаратов утверждается Министерством здравоохранения. Три препарата поступают в Санкт-Петербург централизованно. На комиссии по лекарственному обеспечению в сентябре 2014 года были установлены средства на каждую нозологию 1 упаковка – 100 тыс. рублей. 30 пациентов были обеспечены дорогостоящими препаратами. Было принято решение на этих 30 пациентов закупить препараты в 2015 году. В феврале все специалисты делают заявки на дополнительные ассигнования. Какое количество пациентов и кто конкретно из них входит в список решает лечащий врач (в настоящее время препараты есть на всех больных, указанных в заявке).

За последнее время отмечается рост числа больных рассеянным склерозом (увеличилось на 25 %), при распределении средств Федерального бюджета это учитывается.

Вопросы:

3. Артемюк Н.И., председатель Санкт-Петербургской общественной организации инвалидов, больных рассеянным склерозом – С 2002 года первые линии препаратов уже не помогают. Рассматривается ли возможность их замены на новые препараты?

Сычевская Л.С. – лекарственные средства только недавно вошли в перечень жизненнонеобходимых, заявку на увеличение бюджета будем защищать.

Артемюк Н.И. – 5 человек, из числа молодых ученых Санкт-Петербургского Университета, нуждаются в препарате, какие пути есть для получения.

Сычевская Л.С. – На основании решения Главного специалиста и наличия экономии в марте будет проводиться комиссия, где будет пересматриваться вопрос обеспечения пациентов препаратами с учетом индивидуальной закупки.

4. Штейнцайг И.Я., председатель Санкт-Петербургского регионального отделения МБОО «Общество пациентов с псориазом» – Соответствуют ли закупки лекарственных препаратов «Социальному кодексу»?

Сычевская Л.С. – Существует определенный объем финансирования, по нозологиям специалисты дают заявки: все зависит от ассигнований.

Новейшие препараты поступают, хотя и в недостаточном количестве.

Штейнцайг И.Я. – Понимая проблемы финансирования, можно ли уточнить потребности? Ведь защищая бюджетные средства, мы говорим о сохранении в строю определенного количества людей.

IV. Разное.

Постановили:

1. Принять информацию начальника Управления по организации работы фармацевтических учреждений и предприятий Комитета по здравоохранению Сычевской Людмилы Сергеевны к сведению. Одобрить работу по лекарственному обеспечению пациентов с орфанными заболеваниями.
2. Поручить главному внештатному специалисту по неврологии составить список пациентов, которые не обеспечены лекарственными препаратами, из числа больных с рассеянным склерозом.