

**ROZPORZĄDZENIE**  
**MINISTRA ZDROWIA<sup>1)</sup>**  
z dnia .....2006 r.

**zmieniające rozporządzenie w sprawie wykazu chorób oraz wykazu leków i wyrobów  
medycznych, które ze względu na te choroby są przepisywane bezpłatnie, za opłatą  
ryczałtową lub za częściową odpłatnością**

Na podstawie art. 37 ust. 2 ustawy z dnia 27 sierpnia 2004 r. o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych (Dz. U. Nr 210, poz. 2135 z późn. zm. <sup>2)</sup>) zarządza się, co następuje:

§ 1.

W rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 17 grudnia 2004 r. w sprawie wykazu chorób oraz wykazu leków i wyrobów medycznych, które ze względu na te choroby są przepisywane bezpłatnie, za opłatą ryczałtową lub za częściową odpłatnością (Dz. U. Nr 275, poz. 2730 oraz z 2005 r. Nr 46, poz 442 i Nr 192, poz 1609) wprowadza się następujące zmiany:

1) W załączniku nr 1 do rozporządzenia:

**a) w poz. 1 Nowotwory złośliwe**

lp. 18 otrzymuje brzmienie:

**„18. Morphinum**

**b) w poz. 11 Neuralgia popółpaścowa przewlekła**

lp. 2 otrzymuje brzmienie:

**„2. Morphinum**

**c) w poz. 12 Wielobjawowy miejscowy zespół bólowy typu I - odruchowa dystrofia  
współczulna oraz typu II – kauzalgia**

lp. 2 otrzymuje brzmienie:

**„2. Morphinum**

2. W załączniku nr 2 do rozporządzenia:

**w poz. 17 Astma i przewlekłe zespoły oskrzelowo-płucne**

lp. 3 otrzymuje brzmienie:

**„3. Beclometasonum**

§ 2.

Rozporządzenie wchodzi w życie z dniem 15 czerwca 2006 r.

**MINISTER ZDROWIA**

---

<sup>1)</sup> Minister Zdrowia kieruje działem administracji rządowej – zdrowie, na podstawie § 1 ust. 2 rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 31 października 2005 r. w sprawie szczegółowego zakresu działania Ministra Zdrowia (Dz. U. Nr 220, poz. 1901).

<sup>2)</sup>Zmiany wymienionej ustawy zostały ogłoszone w Dz. U. z 2005 r. Nr 94, poz. 788, Nr 132, poz. 1110, Nr 138, poz. 1154, Nr 157, poz. 1314, Nr 164, poz. 1366 i Nr 179, poz. 1485.

---

**UZASADNIENIE**

Projekt rozporządzenia jest wykonaniem upoważnienia zawartego w art. 37 ust. 2 ustawy z dnia 27 sierpnia 2004 r. o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych (Dz. U. Nr 210, poz. 2135 z późn. zm). Projektowane rozporządzenie nowelizuje rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 17 grudnia 2004r. w sprawie wykazu chorób oraz wykazu leków i wyrobów

medycznych, które ze względu na te choroby są przepisywane bezpłatnie, za opłatą ryczałtową lub za częściową odpłatnością (Dz. U. Nr 275, poz. 2730 oraz. z 2005r. Nr 46 poz 442 i Nr 192, poz 1609), które weszło w życie z dniem 1 stycznia 2005r.

Wszelkie dane dotyczące leków zawartych w projekcie rozporządzenia są zgodne z danymi zawartymi w Rejestrze Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej.

W projekcie rozporządzeń dokonano usunięcia 9 produktów leczniczych i wyrobów medycznych na wniosek podmiotów odpowiedzialnych ze względu na zaprzestanie produkcji bądź wygaśnięcie pozwolenia na dopuszczenie do obrotu.

Przedmiotowe zmiany nie wpłyną na wydatki środków publicznych ze względu na to, że w poszczególnych grupach terapeutycznych znajduje się wiele odpowiedników. Wydatki na refundację warunkowane są poziomem limitu, a w grupach, w których dokonano usunięć znajdują się również tańsze odpowiedniki.

---

## Ocena Skutków Regulacji

### 1. Podmioty na które oddziałuje regulacja

Projekt rozporządzenia dotyczy w równej mierze środowiska pacjentów, lekarzy, aptekarzy, wytwórców i importerów leków, a także podmiotów zobowiązanych do finansowania świadczeń ze środków publicznych.

### 2. Konsultacje społeczne

W procesie konsultacji uwzględnione zostaną: Naczelna Izba Lekarska, Naczelna Izba Aptekarska, Naczelna Rada Pielęgniarek i Położnych, Polska Izba Przemysłu Farmaceutycznego i Sprzętu Medycznego „POLFARMED”, Izba Gospodarcza „Farmacja Polska”, Izba Gospodarcza „Apteka Polska”, Polski Związek Pracodawców Przemysłu Farmaceutycznego, Prezes Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, Prezes Narodowego Funduszu Zdrowia, Stowarzyszenie Przedstawicieli Firm Farmaceutycznych w Polsce, Stowarzyszenie Techników i Magistrów Farmacji, Polskie Stowarzyszenie Producentów Leków bez Recepty PASMI, Polskie Stowarzyszenie Zagranicznych Producentów i Importerów Leków Weterynaryjnych, Unia Farmaceutów Właścicieli Aptek, Stowarzyszenie na Rzecz Dobrej Praktyki Badań Klinicznych w Polsce, Federacja Związków Pracodawców Opieki Zdrowotnej, Biuro Praw Pacjenta, Związek Pracodawców Hurtowni Farmaceutycznych.

### 3. Wpływ regulacji na dochody i wydatki budżetu oraz sektora finansów publicznych

Wprowadzenie przedmiotowych zmian nie wpłynie na dochody i wydatki budżetu oraz sektora finansów publicznych.

### 4. Wpływ regulacji na rynek pracy

Podmiotowy projekt nie będzie miał wpływu na rynek pracy.

### 5. Wpływ regulacji na konkurencyjność gospodarki i przedsiębiorczości, w tym na funkcjonowanie przedsiębiorstw

Przedmiotowy projekt nie będzie miał wpływu na konkurencyjność gospodarki i przedsiębiorczości.

### 6. Wpływ regulacji na sytuację i rozwój regionów

Projektowane rozporządzenie nie będzie miało wpływu na sytuację i rozwój regionów.

### 7. Wpływ na ochronę zdrowia i zmniejszenie ryzyka chorób

Przedmiotowe zmiany nie będą miały wpływu na ochronę zdrowia i zmniejszenie ryzyka chorób.

### 8. Zgodność z prawem Unii Europejskiej.

Projekt jest zgodny z prawem Unii Europejskiej.