**Uzasadnienie**

Zarządzenie stanowi realizację upoważnienia ustawowego zawartego   
w art. 146 ust.1 ustawy z dnia 27 sierpnia 2004 r. o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 1373, z późn. zm.), zwanej dalej „ustawą o świadczeniach”.

Zmiany wprowadzone niniejszym zarządzeniem do zarządzenia Nr 180/2019/DGL Prezesa Narodowego Funduszu Zdrowia z dnia 31 grudnia 2019 r. w sprawie określenia warunków zawierania i realizacji umów w rodzaju leczenie szpitalne w zakresie chemioterapia dotyczą:

1. Załącznika nr 1t do zarządzenia, określającego katalog refundowanych substancji czynnych, w części B, tj. substancji czynnych zawartych w lekach czasowo niedostępnych w obrocie na terytorium RP i polegają na dodaniu substancji czynnej 5.08.05.0000198 - topotecanum - inj. 1 mg, od dnia 29 kwietnia 2020 r. do dnia 31 grudnia 2020 r., zgodnie ze zgodą Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych z dnia 29 kwietnia 2020 r. – zmiana wprowadzona na wniosek Ministra Zdrowia, zgodnie z pismem z dnia 22 maja 2020 r. nr PLR.4504.445.2020.KWA,
2. Załącznika nr 7 do zarządzenia, określającego katalog współczynników korygujących stosowanych w chemioterapii i polegają na:
3. zmianie wartości progu kosztowego uprawniającego do zastosowania współczynnika korygującego dla substancji czynnej 5.08.10.0000082 anagrelidum z 9,9019 na 7,4858 zł/mg,

biorąc pod uwagę analizę średnich cen leku w miesiącu kwietniu 2020 roku, wartość progu kosztowego uprawniającego do zastosowania współczynnika korygującego została zmieniona. Zmiana ta będzie stosowana dla świadczeń udzielanych od dnia 1 września 2020 r.;

b) zmianie wartości współczynnika korygującego dla świadczeń przy zastosowaniu substancji czynnej 5.08.10.0000055 - rituximabum na 1,3,

po analizie uwagi zgłoszonej przez Mazowiecki OW NFZ. Zmiana ta będzie stosowana dla świadczeń udzielanych od dnia 1 sierpnia 2020 r.

Oznaczenie momentu stosowania przedmiotowego aktu prawnego w sposób wskazany w § 4 zarządzenia wynika z konieczności zapewnienia ciągłości stosowania przepisów w przedmiotowym zakresie.

Przepis § 1 pkt 1 niniejszego zarządzenia stosuje się do rozliczania świadczeń udzielanych od dnia 29 kwietnia 2020 r.

Zarządzenie wchodzi w życie z dniem następującym po dniu podpisania, z wyjątkiem § 1 pkt 2 w zakresie:

1. kolumny 3 próg kosztowy rozliczenia substancji czynnej uprawniający do zastosowania współczynnika korygującego w zakresie substancji czynnej 5.08.10.0000082 – anagrelidum, który wchodzi w życie z dniem 1 września 2020 r.,
2. kolumny 4 wartość współczynnika korygującego w zakresie substancji czynnej 5.08.10.0000055 – rituximabum, który wchodzi w życie z dniem 1 sierpnia 2020 r.

Zgodnie z art. 146 ust. 4 ustawy o świadczeniach, Prezes Narodowego Funduszu Zdrowia przed określeniem przedmiotu postępowania w sprawie zawarcia umowy o udzielanie świadczeń opieki zdrowotnej zasięgnął opinii właściwych konsultantów krajowych, a także, zgodnie z przepisami wydanymi na podstawie art. 137 ustawy o świadczeniach, zasięgnął opinii Naczelnej Rady Lekarskiej, Naczelnej Rady Pielęgniarek i Położnych oraz reprezentatywnych organizacji świadczeniodawców.

W trakcie konsultacji społecznych przeprowadzonych w dniach od 8 do 22 lipca 2020 r., do projektu zarządzenia odniosło się 10 podmiotów, z czego 5 nie zgłosiło uwag. Zgłoszonych zostało 17 uwag, z czego 5 informowało o ich braku. Z przesłanych uwag za zasadą uznano 1 uwagę.

Uwzględniona została uwaga zgłoszona przez Mazowiecki Oddział Wojewódzki NFZ w zakresie załącznika nr 7, określającego Katalog współczynników korygujących stosowanych w chemioterapii, która dotyczyła zmiany terminu obowiązywania wartości współczynnika korygującego dla rytuksymabu (wartość 1,3) z 1 września 2020 r. na 1 sierpnia 2020 r.

Kolejne 6 zgłoszonych uwag, dotyczących zmian w załączniku 1t część B, wymaga dalszych konsultacji z Ministrem Zdrowia. Pozostałe zgłoszone uwagi nie zostały uwzględnione z powodu braku zasadności.