



ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ
ΥΠΟΥΡΓΕΙΟ ΥΓΕΙΑΣ

Αθήνα, 18- 01-2018
Αρ. Πρωτ.: οικ.2308



Εθνικός
Οργανισμός
Παροχής
Υπηρεσιών
Υγείας
www.eopyy.gov.gr

**Γενική Δ/ση: Οργάνωσης & Σχεδιασμού
Αγοράς Υπηρεσιών Υγείας
Δ/ση: Φαρμάκου
Τμήμα: Σχεδιασμού και Παρακολούθησης
Χορήγησης Φαρμάκων
Πληροφορίες: Χ.Κανή**
Τηλ.:210 8110655, 575 Fax:210 8110544
Ταχ. Δ/ση: Απ.Παύλου 12, Τ.Κ. 151 23 Μαρούσι
E-mail: d6.t1@eopyy.gov.gr

ΠΡΟΣ:

- 1.ΠΕ.ΔΙ ΕΟΠΥΥ (Περιφερειακές Διευθύνσεις ΕΟΠΥΥ)
- 2.Αποκεντρωμένα Γραφεία Εξυπηρέτησης Ασφαλισμένων ΕΟΠΥΥ
- 3.Υγειονομικές Περιφέρειες, ΥΠΕ
4. Στρατιωτικά Νοσοκομεία
- 5.Πανελλήνιο Ιατρικό Σύλλογο
- 6.Πανελλήνιο Φαρμακευτικό Σύλλογο

ΚΟΙΝΟΠΟΙΗΣΗ:

- 1.Γραφείο Υπουργού Υγείας
- 2.Γραφείο Αν.Υπουργού Υγείας
3. Γραφείο Γεν.Γραμματέως Δημόσιας Διοίκησης
- 4.Δ/ση Ασφαλισμένων ΕΟΠΥΥ
5. Γραφείο Προέδρου ΕΟΠΥΥ
6. Γραφείο Αντιπροέδρου ΕΟΠΥΥ
7. Γραφείο Γεν. Δ/ντη
8. Φαρμακεία ΕΟΠΥΥ
- 9.ΗΔΙΚΑ
- 10.ΥΠΕΔΥΦΚΑ
- 11.ΚΜΕΣ

Θέμα: «Σχετικά με φάρμακα που εξετάζονται από τις Επιτροπές Φαρμάκων Εξωτερικού και Υψηλού Κόστους».

Σχετικά: 1. Οι Υ.Α. Δ3(α)/77022/31.10.2017 (ΦΕΚ Β' 3823) και Δ3(α)/87526 /20.12.2017 (ΦΕΚ Β' 4506) Θετικός Κατάλογος Συνταγογραφούμενων Φαρμάκων
2. Το με αρ. πρωτ. οικ.27463/29.06.2017 (ΑΔΑ: ΩΤΣΤΟΞ7Μ-ΦΧΠ) έγγραφο σχετικά με φάρμακα που εξετάζονται από τις Επιτροπές Φαρμάκων Εξωτερικού και Υψηλού Κόστους
3. Η Υ.Α. 3457/16.01.2014 (ΦΕΚ Β' 64) αρ.11 παρ.4
4. Το υπ' αρ. πρωτ. ΔΒ4Α/Γ32/οικ.8774/01.03.2017 (ορθή επανάληψη 15.03.2017) έγγραφο σχετικά με παραλαβή σημειωμάτων επιτροπών
5. Το υπ' αρ. πρωτ. ΔΒ4Α/Γ32/οικ.12075/17.03.2017 έγγραφο σχετικά με κατάθεση δικαιολογητικών στις Επιτροπές Φαρμάκων Εξωτερικού και Υψηλού Κόστους ΕΟΠΥΥ.
6. Το υπ' αρ. πρωτ. ΔΒ4Α/Γ31/6/οικ.1267/04.01.2017 έγγραφο αναφορικά με οδηγίες λειτουργίας Γραμματείας Επιτροπών Φαρμάκων Εξωτερικού και Υψηλού Κόστους

7. Το υπ' αρ. πρωτ ΔΒ4Α /Γ99/οικ.18880/05.05.2017 (ΑΔΑ: 6Υ400Ξ7Μ-ΞΣΠ) έγγραφο σχετικά με αποστολή αιτημάτων για έγκριση φαρμάκων μέσω ηλεκτρονικού ταχυδρομείου στις Επιτροπές Φαρμάκων Υψηλού Κόστους ΕΟΠΥΥ

8. Το υπ' αρ. πρωτ. Γ32/οικ. 35621/24-08-2017 (ορθή επανάληψη 27-09-2017) έγγραφο σχετικά με πρότυπο γνωμάτευσης που αφορά σε οφθαλμολογικά φάρμακα

Σε συνέχεια της έκδοσης των Θετικών Καταλόγων Συνταγογραφούμενων Φαρμάκων (σχετικό 1) και με βάση τις διατάξεις της Υπουργικής Απόφασης 3457/16.01.2014 (σχετικό 3) τα φάρμακα που θα εξετάζονται οι προϋποθέσεις χορήγησης τους και αφορούν σε εκτέλεση συνταγών στα φαρμακεία του Οργανισμού θα είναι τα κάτωθι:

A/A	ΕΜΠΟΡΙΚΗ ΟΝΟΜΑΣΙΑ	ΔΡΑΣΤΙΚΗ ΟΥΣΙΑ
1	ALDURAZYME	LARONIDASE
2	BENLYSTA	BELIMUMAB
3	BLINCYTO	BLINATUMOMAB
4	BOTOX	BOTULINUM TOXIN TYPE A
5	CAPRELSA	VANDETANIB
6	CEHADO	ALITRETINOIN
7	CERDELGA	ELIGLUSTAT
8	CEREZYME	IMIGLUCERASE
9	COTELLIC	COBIMETINIB
10	CYRAMZA	RAMUCIRUMAB
11	DAKLINZA	DACLATASVIR
12	DYSPORT	BOTULINUM TYPE A TOXIN HAEMAGLUTININ COMPLEX
13	ELAPRASE	IDURSULFASE
14	EPCLUSA	VELPATASVIR:SOFOBUVIR
15	ERIVEDGE	VISMODEGIB
16	ESBRIET	PIRFENIDONE
17	EXVIERA	DASABUVIR
18	EYLEA	AFLIBERCEPT
19	FABRAZYME	AGALSIDASE BETA
20	FORSTEO	TERIPARATIDE
21	HARVONI	SOFOBUVIR, LEDIPASVIR
22	ILARIS	CANAKINUMAB
23	IMBRUVICA	IBRUTINIB
24	JAKAVI	RUXOLITINIB
25	JETREA	OCRIPLASMIN
26	KEYTRUDA	PEMBROLIZUMAB
27	KUVAN	SAPROPTERIN DIHYDROCHLORIDE
28	LENVIMA	LENVATINIB MESILATE
29	LUCENTIS	RANIBIZUMAB
30	LYNPARZA	OLAPARIB
31	MACUGEN	PEGAPTANIB SODIUM
32	MEKINIST	TRAMETINIB
33	MYOZYME	ALGLUCOSIDASE ALFA
34	NEUROBLOC	BOTULINUM TOXIN TYPE B

35	OFEV	NINTEDANIB
36	OLYSIO	SIMEPREVIR
37	OPDIVO	NIVOLUMAB
38	OZURDEX	DEXAMETHAZONE
39	PRALUENT	ALIROCUMAB
40	RAXONE	IDEBENONE
41	REMODULIN	TREPROSTINIL
42	REPATHA	EVOLOCUMAB
43	REPLAGAL	AGALSIDASE ALFA
44	SOVALDI	SOFOSBUVIR
45	SPINRAZA	NUSINERSEN
46	SYLVANT	SILTUXIMAB
47	SYNAGIS	PALIVIZUMAB
48	TAFINLAR	DABRAFENIB
49	TAGRISSO	OSIMERTINIB
50	VENCLYXTO	VENETOCLAX
51	VICTRELIS	BOCEPREVIR
52	VIEKIRAX	RITONAVIR, PARITAPREVIR, OMBITASVIR
53	VISUDYNE	VERTEPORFIN
54	VPRIV	VELAGLUCERASE ALFA
55	XOFIGO	RADIUM (223RA) DICHLORIDE
56	XTANDI	ENZALUTAMIDE
57	YERVOY	IPILIMUMAB
58	ZAVESCA	MIGLUSTAT
59	ZELBORAF	VEMURAFENIB
60	ZEPATIER	GRAZOPREVIR:ELBASVIR
61	ZYDELIG	IDELALISIB
62	ZYTIGA	ABIRATERONE

Επισημαίνεται ότι τα φάρμακα για την ηπατίτιδα C του ανωτέρω πίνακα θα εξακολουθήσουν να εξετάζονται από την Επιτροπή Φαρμάκων Εξωτερικού και Υψηλού Κόστους Αθήνας.

Επίσης το SPINRAZA θα εξετάζεται από την Επιτροπή Φαρμάκων Εξωτερικού και Υψηλού Κόστους της Αθήνας.

Επιπρόσθετα, εξετάζονται από την Επιτροπή Φαρμάκων Εξωτερικού και Υψηλού Κόστους της Αθήνας τα ραδιοφάρμακα, φάρμακα εξωτερικού που αφορούν σε ατομικές παραγγελίες ή έκτακτες εισαγωγές και όσα αφορούν στις διατάξεις της Υ.Α. 82961 (ΦΕΚ 2219 Β'/09.09.2013) σχετικά με αποζημίωση φαρμάκων που εισάγονται με έκτακτες διαδικασίες από τον ΕΟΦ και το ΙΦΕΤ έως την οριστική αξιολόγηση τους από την αρμόδια επιτροπή ή τη λήξη της ενδεδειγμένης περιόδου θεραπείας.

Οι περιπτώσεις που εξετάζονται από τις Επιτροπές Φαρμάκων Εξωτερικού και Υψηλού Κόστους μπορούν να τροποποιηθούν με απόφαση του Προέδρου του Οργανισμού.

Επισημαίνεται ότι οι ανωτέρω επιτροπές δεν είναι εκ του νόμου αρμόδιες να εξετάζουν περιπτώσεις εκτός ενδείξεων συνταγογράφησης σύμφωνα με την Υπουργική απόφαση ΔΥΓ3α/οικ. Γ.Υ. 154/29-02-2012 (ΦΕΚ 545/Β'/01-03-2012) η οποία κοινοποιήθηκε με το 16217/09-04-2012 έγγραφο της Υπηρεσίας μας, σύμφωνα με την οποία αρμόδια είναι ειδική Επιτροπή του ΕΟΦ.

Ο ΠΡΟΕΔΡΟΣ ΕΟΠΥΥ

ΣΩΤΗΡΙΟΣ ΜΠΕΡΣΙΜΗΣ

Επ. Καθηγητής Πανεπιστημίου Πειραιώς