

Αξιότιμοι Κυρίες και Κύριοι,

Σε συνέχεια του από 03.07.2026 εγγράφου σας, με το οποίο ζητείται η επανεξέταση του περιορισμού έναρξης συνταγογράφησης παραγόντων διέγερσης της ερυθροποίησης αποκλειστικά κατόπιν νοσοκομειακής γνωμάτευσης, σας ενημερώνουμε ότι η νοσοκομειακή γνωμάτευση δεν αποτελεί γνωμάτευση που εκδίδεται αποκλειστικά από δημόσια νοσοκομεία, αλλά δύναται να εκδίδεται και από ιδιωτικές κλινικές, σύμφωνα με το ισχύον θεσμικό πλαίσιο.

Δεδομένου ότι έχουν παρατηρηθεί παρερμηνείες ως προς τον όρο «νοσοκομειακή γνωμάτευση», πρόκειται να υπάρξει σχετική ενημέρωση στην εφαρμογή της ΗΔΥΚΑ αναφορικά με τους φορείς και τις δομές από τις οποίες δύνανται να εκδίδονται οι νοσοκομειακού τύπου γνωματεύσεις, δηλαδή ότι «νοσοκομειακή γνωμάτευση εκδίδεται από γιατρό δημοσίου νοσοκομείου, ιδιωτικής κλινικής, ΜΗΝ, ΜΤΝ, ΜΧΑ»

Υπενθυμίζεται επίσης ότι, σύμφωνα με τον εγκεκριμένο τρόπο διάθεσης των σκευασμάτων ερυθροποιητίνης, αυτά φέρουν τον περιορισμό: «ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΕΝΗ ΙΑΤΡΙΚΗ ΣΥΝΤΑΓΗ. Η διάγνωση και/ή η έναρξη της θεραπείας γίνεται σε νοσοκομείο και μπορεί να συνεχίζεται και εκτός νοσοκομείου υπό την παρακολούθηση ειδικού ιατρού».

Κατά συνέπεια, η πληροφορία αυτή (Blue Box) του εγκεκριμένου προϊόντος τεκμηριώνει την απαίτηση η πρώτη χορήγηση θεραπείας με παράγοντα διέγερσης της ερυθροποίησης να συνοδεύεται από νοσοκομειακού τύπου γνωμάτευση, μέσω της οποίας πιστοποιείται ότι η διάγνωση και/ή η έναρξη της θεραπείας πραγματοποιήθηκε σύμφωνα με τους όρους της άδειας κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος.

Η απαίτηση αυτή αφορά αποκλειστικά την έναρξη της θεραπείας. Η συνέχιση της αγωγής δύναται να πραγματοποιείται και εκτός νοσοκομείου υπό την παρακολούθηση του θεράποντος ειδικού ιατρού, σύμφωνα με τα προβλεπόμενα στις Περιλήψεις Χαρακτηριστικών Προϊόντων και στους όρους διάθεσης των σκευασμάτων.

Επιπροσθέτως, η καθιέρωση της ηλεκτρονικής γνωμάτευσης αποσκοπεί πρωτίστως στη μείωση της ταλαιπωρίας των ασθενών και στην απλούστευση της διαδικασίας χορήγησης της θεραπείας τους. Ειδικότερα, η γνωμάτευση θα εκδίδεται ηλεκτρονικά στο πλαίσιο της συνταγογράφησης και δεν θα απαιτείται η προσκόμιση έντυπου δικαιολογητικού από τον ασθενή.

Η αναγκαία πληροφορία για την εκτέλεση της συνταγής θα είναι διαθέσιμη ηλεκτρονικά στους φαρμακοποιούς, ενώ θα μπορεί να αναζητείται και από τους συνταγογράφους ιατρούς, προκειμένου να διευκολύνεται η απλή επανάληψη της συνταγογράφησης του φαρμάκου, χωρίς την ανάγκη αναζήτησης σχετικής γνωμάτευσης από τον ασθενή.

Κατά συνέπεια, η συγκεκριμένη διαδικασία αναμένεται να βελτιώσει σημαντικά την εξυπηρέτηση των ασθενών, διασφαλίζοντας παράλληλα την ορθή εφαρμογή των θεραπευτικών διαδικασιών.

Τέλος, σας ενημερώνουμε ότι η εν λόγω διαδικασία εφαρμόζεται επί του παρόντος πιλοτικά. Ως εκ τούτου, παρακαλούμε για την καταγραφή και γνωστοποίηση τυχόν προβλημάτων, δυσλειτουργιών ή προτάσεων βελτίωσης που ανακύπτουν κατά την εφαρμογή της, ώστε να αξιολογηθούν και να ληφθούν υπόψη κατά την οριστική παραγωγική λειτουργία του συστήματος.



Με εκτίμηση,

Χριστίνα Γεωργή

Φαρμακοποιός, MSc, PhD

*Προϊσταμένη Τμήματος
Διαχείρισης Φαρμακείων ΕΟΠΥΥ*

*Αποστόλου Παύλου 12,
Μαρούσι*

Τηλ: +30 2108110654

email: cgeorgi@eopyy.gov.gr