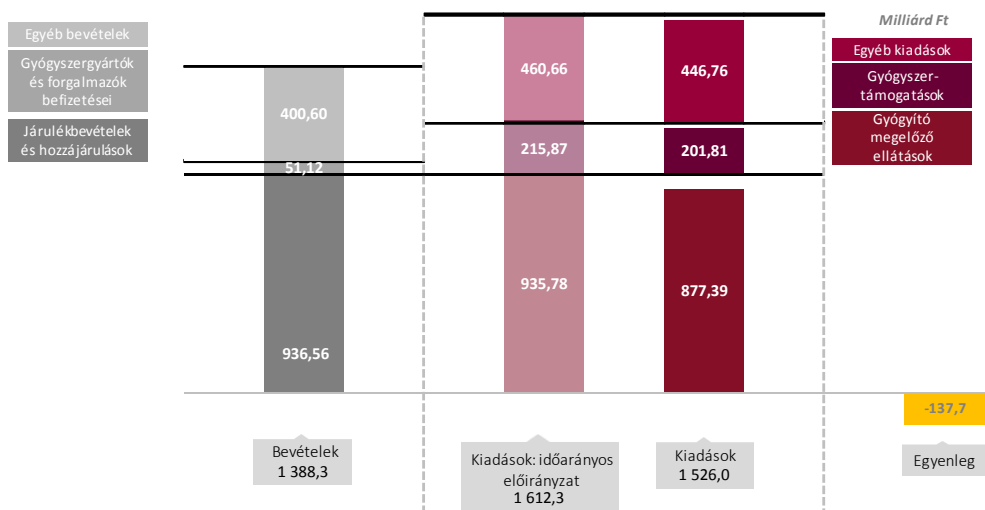


Hírek, aktualitások

- Hír Megugrott a vényköteles gyógyszerek eladása >>
- Hír Visszatért a teljesítmény-finanszírozás >>
- Hír Problémás a tudásunk az egészségünkkel kapcsolatban – felmérés készült az egészségértésről Magyarországon >>

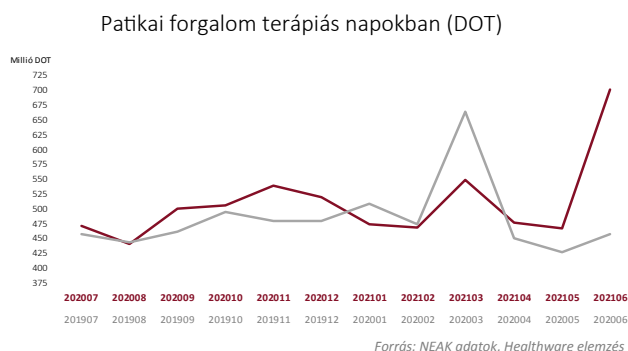
Egészség- és gyógyszerfinanszírozás makró szemléletben

Az Egészségbiztosítási Alap egyenlegének alakulása, 2021. június

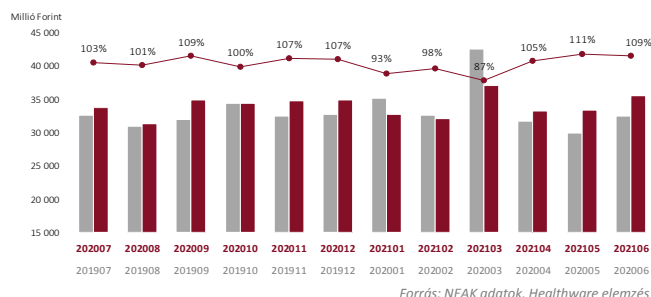


Forrás: NEAK adatok, Healthware elemzés

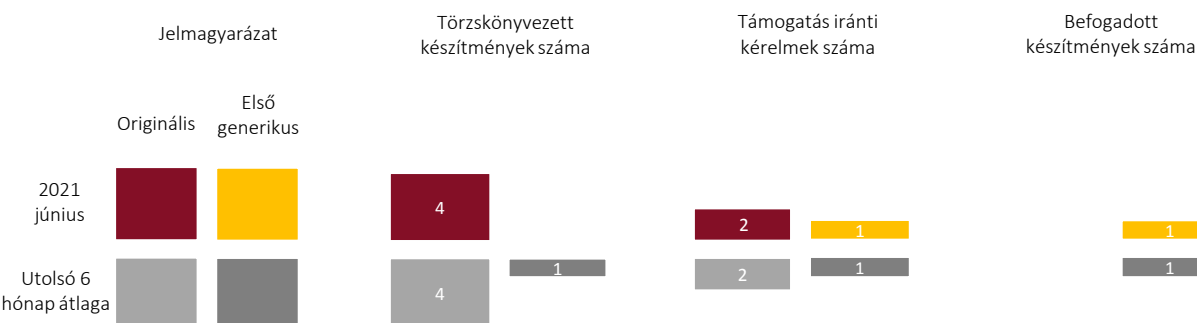
A vényköteles patikai gyógyszerforgalom dinamikája



Patikai társadalombiztosítási támogatásforgalom



Támogatott gyógyszerterzs-változások, 2021. június



Forrás: NEAK adatok, Healthware elemzés

Termékajánló

Fixesítés / Referencia árazás

Negyedévente lezajló fix csoport képzések során bekövetkező változások követése:

- ◆ Csoport- és termékszintű változások bemutatása
- ◆ Fix csoport képzés modellezése:
 - Csoportok törlése, létrehozása,
 - Csoportok összevonása, szétválasztása,
 - Termékek bevonása, törlése,
 - Termékek áthelyezése,
 - Termékek ár-, támogatás-, DOT értékeinek változtatása
- ◆ Fixesítéshez kapcsolódó elemzések.

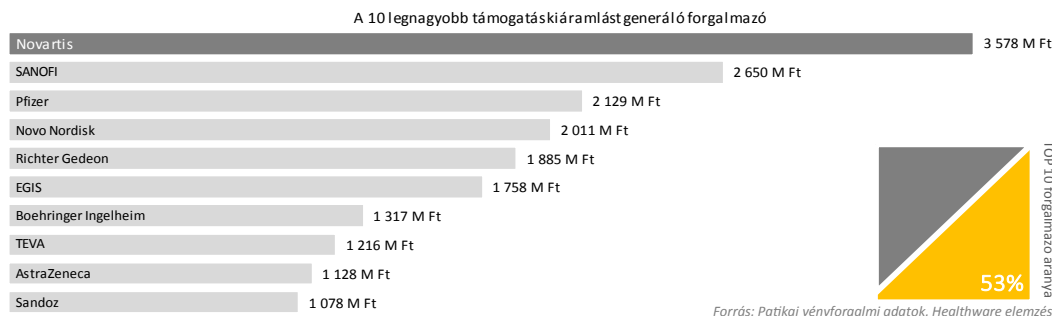
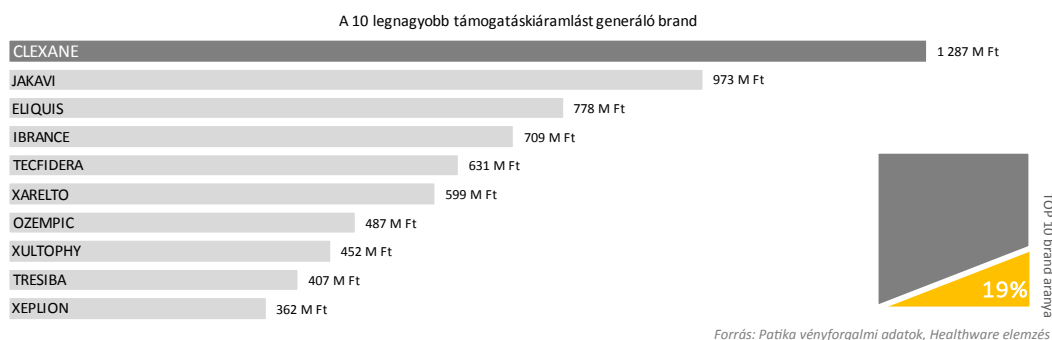
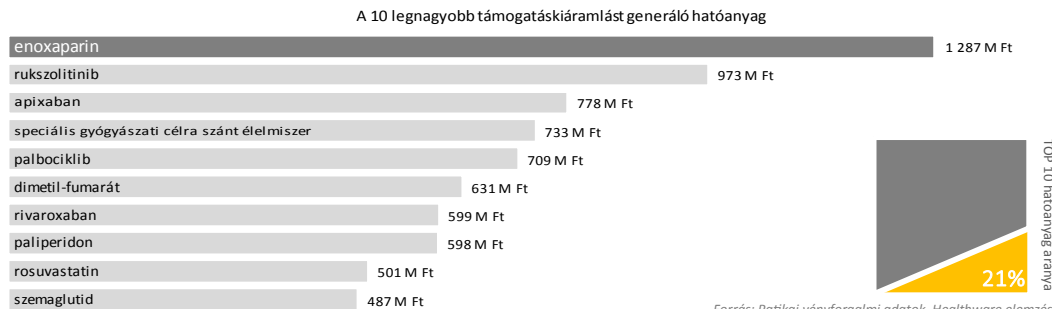
A Megrendelő igénye szerint a partner portfólióját érintő fix csoportokról eseti, az adott negyedévi fixesítést megelőző döntés-előkészítő, modellező elemzést is készítünk.

Bővebben a szolgáltatásról: [link](#)

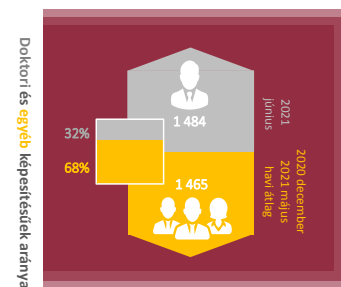


Piaci adatok

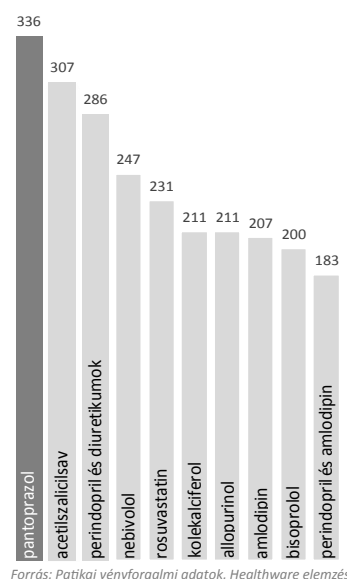
Támogatáskiáramlási és betegszám toplisták, 2021. június



Orvoslátogatók átlagos létszáma



A 10 legnagyobb betegszámú hatóanyag (ezer fő)



Kedvezményezeti státusz — Esettanulmány

Jelen esettanulmányunkban a Gyftv.-ben¹ 2014-ben megjelent új támogatási formát, a kedvezményezeti státuszt mutatjuk be, kihangsúlyozva ennek előnyeit, megvizsgálva a megvalósulás módját, illetve bemutattva a kategóriához tartozó kevésbé körvonalazott területeket. Ezt a támogatási típust kizárólag a még nem támogatott készítmények esetén – a befogadási folyamat kezdetével egy időben – kérelmezheti a forgalmazó 5 éves időtartamra, olyan esetekben, amikor a gyógyszerkészítmény terápiás előnyei egyedülállóak, hiánya a beteg életében egészségromláshoz vezetne és ugyanaz a hatóanyag azonos indikációban és azonos beviteli formában nem érhető el a piacon.

A kedvezményezeti státusz megszerzése számos előnyt biztosít a forgalmazó számára, ilyenek például a befogadási folyamat részeként alkalmazott külső referenciaárazás figyelmen kívül hagyása, az igazgatási szolgáltatási díj visszaigénylése, illetve a vényforgalmi adatokból számított 20%-os adófizetési kötelezettség eltörlése, mindemellett a befogadott termék a közgyógyellátásban is elérhetővé válik. A finanszírozó számára szintén eredményes lehet ez a feltételrendszer, hiszen olyan terápiás készítmények piaci jelenlétéhez nyújt garanciát, amelyeket forgalmazói szempontból már nem lenne rentábilis a betegek számára biztosítani, így a termék kedvezményezeti státusz hiányában vélhetően eltűnne az országból, hiányt és irreverzibilis egészségkárosodást előidézve ezzel a betegpopulációban. A potenciálisan kérelmezhető ATC kórról és támogatási kategóriáról azonban nem jelent meg döntéshozói iránymutatás.

A jogszabály külön nem részletezi a kedvezményezeti státusszal kérhető támogatási százalékmértékét, így ennek hiányában a 32/2004. (IV. 26.) ESzCsM rendelet 1. számú melléklet lesz az irányadó ebben a kérdéskörben.

A kedvezményezeti státusszal befogadott gyógyszerkészítmények forgalmára vonatkozóan 5 éven keresztül hatáértékes támogatásvolumen-szerződést köt a NEAK, melyben a termelői árra vonatkozó támogatáskiáramlást korlátozza. A jogszabály korábbi értelmében ez azt jelentette, hogy a

befogadott termék termelői áron számított gyógyszerforgalma a 30 millió Ft értéket nem haladta meg, a 2021 júniusában hatályba lépett változás értelmében ez a határérték 100 Millió Ft-ra módosult, ezzel is növelve a státusz megszerzését célzó igényt. A meghatározott összeg egy elvi határérték, melynek maximális mértéke a betegszám és az ár függvényében változhat.

A státusz kézenfekvő pozitívumai mellett kevés információ áll rendelkezésre a gyakorlati megvalósulásról, hiszen a publikált közzétételi lista nem egyértelműsít minden olyan esetet, amelynél kedvezményezeti státuszra irányuló kérelmet nyújtottak be, így az elbírálásra került kérelmek számáról és az értékelés szempontjairól sem érhető el pontos információk.

Két alkalommal adtak be például fájdalomcsillapító készítményre, EU100 támogatási kategóriában kedvezményezeti státuszi kérelmet, azonban ezek mindegyike elutasításra került. 2014 óta összesen egy készítmény lett ilyen státusz mentén befogadva, egy propafenon tartalmú szívritmus-szabályozó készítmény Normatív 0, kórházi támogatási formával. A készítmény kedvezményezeti státuszi elbírálásának idején 3 másik azonos hatóanyag-tartalmú brand is hatóanyag fix csoportban volt, viszont eltérő gyógyszerformával (támogatott készítmények: filmtabletta, kedvezményezeti státuszt szerzett készítmény: oldatos injekció), vélhetően ez jelentette a kedvezményezett státuszt szerzett készítmény piaci egyedülállóságát. A termelői áron számított támogatáskiáramlásra vonatkozó hatáértékes szerződés e termék számára azonban a támogatási kategóriája miatt (Norm 0) nem releváns, hiszen tb.-forgalmat nem generál – így adókedvezményben nem részesül –, valamint a támogatásvolumen-szerződéssel rendelkező termékek publikált listájában sem jelenik meg.

2014-ben a támogatási forma bevezetése idején az Országos Gyógyszerterápiás Tanács (OGYTT) szakvéleményével kaphatott engedélyt egy készítmény a státusz megszerzésére. A testület működése ekkoriban bizonytalan volt, a tagjai nem ismertek, illetve az ülésezések helye és gyakorisága sem volt elérhető a publikum számára. A 2021 júniusi jogszabály-módosítást követően a folyamatokat egyszerűsítve a tanács szakvéleményét már nem kell megkérni a kedvezményezeti státusz elbírálásához, a NEAK az egészségügyi miniszter jóváhagyását követően tud dönteni az erre irányuló kérelmekről.

Kedvezményezeti státusz — Esettanulmány

Healthware elemzés NEAK adatok alapján

A 2021-es jogszabály-módosítás kapcsán úgy tűnik, hogy a kedvezményezeti státusz befogadási körülményeit egyszerűsíteni kívánják a döntéshozók (befogadási CAP megemlése, OGYTT szakvéleményezés eltörlése). Finanszírozó oldaláról a jogszabályi módosításhoz azon lehetőségek felismerése járulhat hozzá, hogy a kedvezményezeti státuszt elnyert készítmények olyan betegigényt szolgálhatnak ki, amelyek a piacon egyedülállónak számítanak. Ugyanakkor a döntéshozói szempontok és az elbírált kérelmek száma rendkívül bizonytalan, és a pontos definíciók sem egyértelműek. Például, ha két terméknek megegyezik a beviteli formája, viszont az egyiket másik beviteli mód szerint is alkalmazhatják, akkor ez az eltérő alkalmazási mód indokolhatja-e a készítmény egyedülállóságát. További kérdésként merülhet fel a jövőre

vonatkoztatva, hogy meg fog-e jelenni a kedvezményezeti státuszt a támogatásvolumen-szerződéseket tartalmazó készítmények listájában, illetve, hogyan fog zajlani a már elbíralt készítmények felülvizsgálata (pl. végeznek-e költséghatékonysági elemzést az 5 éves szerződés lejártát követően)?

Az értékelési szempontok tehát egyelőre tisztázatlanok, de a döntéshozatali folyamatok koncentráltabbá tételével és a megnevezett pontok egyértelműsítésével a kedvezményezeti státusz vonzóbbá válhat az egyedülálló készítményeket forgalmazók számára, így ezek a gyógyszerek a kedvezmények teljesülése mellett valós terápiás előnyt nyújthatnak a betegek számára.

