

Újabb törvénymódosítások az egészségügyben

2012. december 28. 16:07

Az új egészségügyi „saláta-törvény” módosítja a gyógyszerhamisítással kapcsolatos intézkedéseket, erősíti a betegek gyógyszerbiztonságát, szabályozza a gyógyászati-segédeszközellátást. A törvénymódosítás alapján bővül a gyógyászati segédeszközök támogatással történő javítására jogosultak köre. A jövőben szigorodik a TAJ-kártya használata is. A törvény meghatározza a járóbeteg szakellátó intézmények állami fenntartásba vételét 2013. május 1-jét követően és megalapozza Magyarország teljes jogú tagságáról szól Eurotransplant megállapodást. Közlemény.

Bővül a gyógyászati segédeszközök támogatással történő javítására jogosultak köre

A kötelező egészségbiztosítás ellátásairól szóló törvény módosításával kibővül a gyógyászati segédeszközök egyedi méltányosságból történő támogatása, így lehetővé válik az egyedi méretvétel alapján gyártott eszközök egy részére vonatkozó csere támogatása akkor is, ha arra nem javítás miatt, hanem a beteget érintő méretváltozás okán kerül sor, így a betegek megszokott eszközüket továbbra is használni tudják. A gyógyászati segédeszközök támogatással történő javítására jogosultak köre is bővül annak érdekében, hogy a beteg lakóhelye és a szervizelést igénylő termék jellege szempontjából leginkább megfelelő szolgáltató végezhesse a javítást (a garanciális szabályokra tekintettel a gyártó meghatalmazásával), illetve csökkenjenek a költségek. A jövőben a támogatással javítható gyógyászati segédeszközök listáját jogszabályban hirdetik ki.

Szigorodik a TAJ-kártya használata

A jövőben az egészségügyi szolgáltatás igénybevételéhez a beteg a TAJ-kártyája mellett valamely arcképes, a személyazonosság igazolására alkalmas igazolványát is köteles bemutatni. Így nehezebbé válik, hogy az ellátásra jogosulatlanok a társadalombiztosítás terhére vegyenek igénybe ellátásokat.

Javul a betegek gyógyszerbiztonsága

A gyógyszer-törvény módosításának köszönhetően a hamisított gyógyszerekkel szemben, teljes körben, törvényi intézkedésekkel szabályozva lehet fellépni. A jövőben az egészségügyi államigazgatási szerv valamennyi kiskereskedelemmel foglalkozó gazdasági szereplőnél ellenőrizheti, hogy nem történik-e gyógyszerek illegális forgalmazása. A gyógyszertárak a törvény értelmében a jövőben nem kereskedelmi gyakorlatot, hanem elsősorban egészségügyi szolgáltató tevékenységet végeznek. Azért, hogy a gyógyszerészek még inkább segíthessék a beteg gyógyulását, a beteg engedélyével megnézhetik a megelőző gyógyszerkiváltásait. Így pontosabb tájékoztatást nyújthatnak és ellenőrizni tudják a gyógyszerek között fennálló esetleges kölcsönhatásokat, összeférhetetlenségeket. A betegek szélesebb körű tájékoztatását az is szolgálja, hogy a gyógyszertárakban is lehetővé válik a gyógyászati segédeszköz-katalógusban szereplő adattartalommal a gyógyászati segédeszközökre vonatkozó eszközismertetés és tájékoztatás. A módosítás továbbá részletes szabályokat fogalmaz meg a fiókgyógyszertár áthelyezésére vonatkozóan, illetve a gyakorlati

tapasztalatok függvényében pontosítja a közforgalmú gyógyszerár áthelyezésével kapcsolatos szabályokat.

Magyarország teljes jogú tagként csatlakozni kíván Eurotransplanthoz

A kormány célja a jogszerű, biztonságos, átlátható, megfelelően finanszírozott, szakmailag megalapozott hazai transzplantációs tevékenység megteremtése és biztosítása. Ennek érdekében 2011. november 3-án előzetes együttműködési megállapodást kötött az Eurotransplant International Foundation (Eurotransplant) és az Országos Vérellátó Szolgálat (OVSZ) 2012. január 1-jei hatályba lépéssel. A megállapodás 2012. december 31-ig tart, ezután lehetőség van arra, hogy megkezdődjenek a tárgyalások, melyek sikeres lezárása esetén hazánk teljes jogú tagként csatlakozhat az Eurotransplanthoz. A megállapodás keretein belül biztosított a jogszerű, biztonságos, szigorú és egységes szabályok között zajló, átlátható és nyomon követhető nemzetközi szervcsere.

Erősödik a járványügyi biztonság

A járványügyi biztonság erősítése érdekében szükséges, hogy ne csak a beteg vizsgálata során megállapított fertőző megbetegedés vagy annak gyanúja kerüljön a személyes adatokkal együtt bejelentésre, hanem a laboratóriumi vizsgálattal kimutatott kórokozó is. Hiszen a fertőző betegség gyanúja nem csak a beteg vizsgálata, hanem már a betegtől vett minták laboratóriumi vizsgálata során is felmerülhet.

Járóbeteg szakellátó intézmények

A járóbeteg-szakellátást nyújtó önkormányzati tulajdonban és működtetésben lévő egészségügyi szolgáltatók 2013. május 1-jétől állami tulajdonba és fenntartásba kerülnek, kivéve, ha az adott önkormányzat úgy dönt, hogy továbbra is ellátja ezt a feladatot. Erről az önkormányzatoknak 2013. február 15-ig kell nyilatkozniuk. Nyilatkozat hiányában az intézmény állami tulajdonba kerül.

A biocid anyagokra vonatkozó intézkedések

Az Európai Unió Hivatalos Lapjában 2012. május 22-én hirdették ki a biocid termékek forgalmazásáról és felhasználásáról szóló európai parlamenti és tanácsi rendeletet, melynek megjelenésével szükséges volt az erre vonatkozó jelenlegi nemzeti szabályozás felülvizsgálata és megfelelő módosítása. A biocid termék olyan hatóanyag, illetve egy vagy több hatóanyagot tartalmazó készítmény, a felhasználóknak szánt kiszerelési formákban, melynek az a célja, hogy valamely kártékony biológiai szervezetet kémiai vagy biológiai eszközökkel elpusztítson, elriasszon, ártalmatlanítson, károkozásában akadályozzon (pl. növényvédőszer, rovarirtószer).

(Emberi Erőforrások Minisztériuma, Egészségügyért Felelős Államtitkárság)