

V L A D A

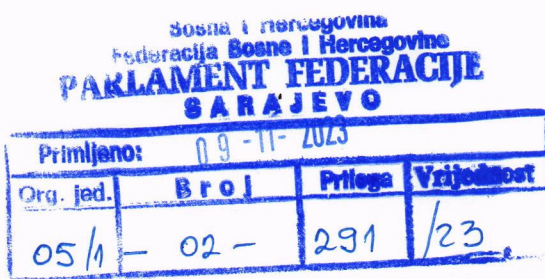
BOSNIA AND HERZEGOVINA

FEDERATION OF BOSNIA AND HERZEGOVINA

G O V E R N M E N T

Broj: 03-02-287-3/23
Sarajevo, 07.11.2023. godine

PARLAMENT FEDERACIJE BOSNE I HERCEGOVINE
Zastupnički dom
n/p gđi Mirjani Marinković-Lepić, predsjedatelju ✓



Predmet: Izjašnjenje Vlade Federacije Bosne i Hercegovine

Poštovana,

Sukladno članku 116. Poslovnika Zastupničkog doma Parlamenta Federacije Bosne i Hercegovine („Službene novine Federacije BiH“, br. 69/07, 2/08 i 26/20), u privitku akta dostavljam Vam Izjašnjenje Vlade Federacije Bosne i Hercegovine na Inicijativu, koju ste podnijeli u funkciji zastupnika u Zastupničkom domu Parlamenta Federacije Bosne i Hercegovine, a koje je Vlada Federacije Bosne i Hercegovine utvrdila na 19. sjednici, održanoj 07. studenog 2023. godine.

S poštovanjem,



Privitak: kao u tekstu

CO: FEDERALNO MINISTARSTVO ZDRAVSTVA
n/p gosp. Nediljku Rimcu, ministru

V L A D A
BOSNIA AND HERZEGOVINA
FEDERATION OF BOSNIA AND HERZEGOVINA

ВЛАДА

G O V E R N M E N T

Na temelju članka 75. Poslovnika o radu Vlade Federacije Bosne i Hercegovine - Prečišćeni tekst („Službene novine Federacije BiH”, br. 6/10, 37/10, 62/10, 39/20 i 67/21) i članka 116. Poslovnika Zastupničkog doma Parlamenta Federacije Bosne i Hercegovine („Službene novine Federacije BiH”, br. 69/07, 2/08 i 26/20), nakon razmatranja Inicijative, koju je podnijela Mirjana Marinković-Lepić, zastupnik u Zastupničkom domu Parlamenta Federacije Bosne i Hercegovine, Vlada Federacije Bosne i Hercegovine je na prijedlog Federalnog ministarstva zdravstva, na 19. sjednici održanoj 07. studenog 2023. godine, utvrdila sljedeće

IZJAŠNJENJE

Zastupnica u Zastupničkom domu Parlamenta Federacije Bosne i Hercegovine Mirjana Marinković - Lepić podnijela je incijativu koja je Vladi Federacije Bosne i Hercegovine dostavljena aktom tajnika Zastupničkog doma Parlamenta Federacije Bosne i Hercegovine da lijek niskomolekularni heparin generičkog naziva enoksaparin natrij i reviparin budu dostupni na esencijalnoj listi svim pacijentima kod kojih postoji medicinska indikacija. Naime, zastupnička inicijativa odnosila se na:

„Lijek generičkog naziva enoksaparin natrij kao i lijek generičkog naziva reviparin prema ATC klasifikaciji SZO spadaju u grupu lijekova BO1ABO5 odnosno BO1AB08 (heparinska grupa) i primjenjuje se u profilaksi dubokih venskih tromboza.

Indikacije za primjenu niskomolekularamog heparina:

-profilaksa tromboembolijskih poremećaja venskog porijekla posebno onih koji su povezani sa ortopedskom ili opštom hirurgijom

-profilaksu venskog tromboembolizma kod pacijenata vezanih za postelju zbog akutnog oboljenja uključujući srčanu insuficijenciju, respiratornu insuficijenciju, teške infekcije

-terapija tromboembolijske bolesti vena koja se javlja kao tromboza dubokih vena, plućna embolija ili oba.

-terapija nestabilne angine pektoris i akutnog infarkta miokarda bez Q-talasa u kombinaciji sa acetilsalicilnom kiselinom

-terapija akutnog infarkta miokarda sa elevacijom ST segmenta (STEMI) uključujući i pacijente koji će biti liječeni internistički ili će naknadno biti podvrnuti prekutanoj koronarnoj intervenciji (PCI)

-prevencija formiranja ugruška u ekstrakorporalnoj cirkulaciji za vrijeme hemodialize.

Prema nama dostupnim informacijama, trudnice u TK kantonu sa postavljenom dijagnozom trombofilije, bez prethodno dva spontana pobačaja nemaju pravo na NMH. U trudnoći je povećan rizik za nastanak venskih i arterijskih tromboembolizama, a glavni uzrok tome je hiperkoagulabilnost koja se javlja tijekom trudnoće. U velikom broju slučajeva trudnice primorane su da kupuju NMH, za što je tokom trudnoće potrebno izdvojiti 3000KM. Tako trudnice, kojima je ovaj lijek neophodan koriste Clexane od prvog dana ustanovljene trudnoće i do pet sedmica nakon poroda. Troškovi za injekcije lijeka NMH koji sprječava nastanak tromba potencijalno fatalnog za majku i dijete, ovise od toga u kojem kantonu žive.

U određenim kantonima FBiH, NMH se dobije na recept, dok u pojedinim to nije slučaj. Identičnu inicijativu smo predali i u TK. Iz ZZOTK smo dobili da se NMH ne nalazi na Listi lijekova obaveznog zdravstvenog osiguranja FBiH (u daljem tekstu: Federaklna lista). Odlukom o listi lijekova obaveznog zdravstvenog osiguranja FBiH je utvrđeno da Federalna lista A obavezna za liste lijekova koji se propisuju i izdaju na teret sredstava obaveznog zdravstvenog osiguranja kantona, a Federalna B lista može biti sadržana u listi lijekova kantona uz ispunjenje određenih uslova. Tačkom VIII stav (3) Odluke nije dozvoljeno proširenje pozitivne liste lijekova kantona ako u pozitivnoj listi kantona nisu uključeni svi lijekovi Federalne A i B liste.”

Režim izdavanja za lijekove iz heparinske grupe lijekova koji je odobren od strane Agencije za lijekove i medicinska sredstva BiH je: „Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa, izuzetno se izdaje na recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja“ Ovako propisan režim izdavanja svrstava ove lijekove na bolničku listu lijekova, dok se lijekovi na Listi lijekova obaveznog zdravstvenog osiguranja u Federaciji BiH imaju režim izdavanja samo na liječnički recept.

Lista lijekova u bolničkoj zdravstvenoj zaštiti Federacije Bosne i Hercegovine je sukladno članku 8. Zakona o lijekovima („Službene novine Federacije BiH“, broj 109/12) obavezna za sve kantone, te je obavezan sadržaj ove liste lijekova za područje kantona kroz donošenje kantonalnih bolničkih listi lijekova. Lijekovi sa liste lijekova u bolničkoj zdravstvenoj zaštiti koji se mogu propisivati i izdavati na teret sredstava obveznog zdravstvenog osiguranja kantona donosi vlada kantona na prijedlog kantonalnog ministra zdravstva. Kantonalna ministarstva zdravstva i kantonalni zavodi zdravstvenog treba da obezbijede bolju dostupnost lijekovima koji su potrebni trudnicima kao nastavak bolničkog liječenja. Obzirom na odobreni režim izdavanja, ne postoje smetnje propisivanja i izdavanja lijeka pacijenticama na primarnom nivou unutar kantona.

V. broj: 1593 /2023
07. studenog 2023. godine
Sarajevo

