



ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ
ΙΔΡΥΜΑ
ΚΟΙΝΩΝΙΚΩΝ
ΑΣΦΑΛΙΣΕΩΝ

ΕΝΙΑΙΟ ΤΑΜΕΙΟ ΑΣΦΑΛΙΣΗΣ ΜΙΣΘΩΤΩΝ

Δ Ι Ο Ι Κ Η Σ Η
ΓΕΝΙΚΗ Δ/ΝΣΗ ΥΠΗΡΕΣΙΩΝ ΥΓΕΙΑΣ
ΔΙΕΥΘΥΝΣΗ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ
ΤΜΗΜΑ: ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗΣ ΑΝΤΙΛΗΨΗΣ
Ταχ. Δ/ση :Αγ. Κων/νου 8/10241 ΑΘΗΝΑ
Πληροφορίες:Ε. Ζυγοπούλου
Αριθμ. Τηλεφ :210 5213697
»» fax: 2105226730

ΑΘΗΝΑ: 18-2-2010

Αριθμ. Πρωτ.: Γ55/739

ΠΡΟΣ

- 1.Περ/κά & Τοπικά Υποκ/τα ΙΚΑ-ΕΤΑΜ
Τμήματα Παροχών & Φαρμακευτικές Υπηρεσίες
- 2.Νομαρχιακές & Τοπικές Μονάδες Υγείας
- 3.Νοσοκομεία ΙΚΑ-ΕΤΑΜ

ΘΕΜΑ:«Παροχή οδηγιών για την αποζημίωση σκευασμάτων ειδικής διατροφής».

Α) Με το υπ'αριθμ.Γ55/225/30-3-98 Γενικό Έγγραφο , καθορίσθηκε η διαδικασία χορήγησης σκευασμάτων ειδικής διατροφής σε ασθενείς-ασφαλισμένους του Ιδρύματος που πάσχουν από μεταβολικά νοσήματα ή παρουσιάζουν διαταραχή στην απορρόφηση τροφών.

Επειδή κατά τον χρόνο εφαρμογής των ανωτέρω διαδικασιών, παρατηρήθηκαν :

- Υπερβολική αύξηση της δαπάνης των σκευασμάτων ειδικής διατροφής που αποδίδονται μέσω τμημάτων παροχών .
- Χορήγηση των σκευασμάτων ειδικής διατροφής σε περιπτώσεις ασθενών ασφαλισμένων που πάσχουν από ασθένειες που δεν ανήκουν στα μεταβολικά νοσήματα ή δεν παρουσιάζουν διαταραχή στην απορρόφηση των τροφών .
- Αναγραφή σκευασμάτων από Διευθυντές κλινικών μη σχετικών με την πάθηση που αναγράφεται στη γνωμάτευση
- Διακίνηση γνωματεύσεων και διατακτικών από εκπροσώπους εταιρειών.
- Περιπτώσεις προσκόμισης στα τμήματα Παροχών των Υποκαταστημάτων για απόδοση δαπάνης αποδείξεων ή τιμολογίων από το ελεύθερο εμπόριο με υπερβολικά υψηλές λιανικές τιμές ή με μεγάλες αποκλίσεις μεταξύ των ίδιων ειδών ανάλογα με τον προμηθευτή .

Κατόπιν αυτού θέτουμε υπόψη σας ότι εφεξής προκειμένου να αποδίδεται η δαπάνη χορήγησης σκευασμάτων ειδικής διατροφής σε ασθενείς-ασφαλισμένους του Ιδρύματος :

α)Θα πρέπει να πάσχουν από μεταβολικά νοσήματα .

Στον συνημμένο πίνακα (1) αναφέρονται για διευκόλυνση σας, ενδεικτικά τα μεταβολικά νοσήματα .

β)Να παρουσιάζουν διαταραχή στην απορρόφηση τροφών. Σύμφωνα με άποψη Επιτροπής γιατρών του ιδρύματος που συστήθηκε για το σκοπό αυτό διαταραχές στην απορρόφηση παρουσιάζονται στις παρακάτω περιπτώσεις:

όπως:

1. Νόσος Crohn (περίοδος έξαρσης) για τους ενήλικες
2. ελκώδης κολίτιδα(περίοδος έξαρσης) για τους ενήλικες
3. Φλεγμονώδης νόσος του εντέρου (περίοδος έξαρσης) για παιδιά
4. κυστική ίνωση
5. για ασθενείς που σιτίζονται μέσω γαστροστομίας
6. αλλεργία στο γάλα αγελάδας (ηλικίας μέχρι 2 ετών)
7. Ηωσινοφιλική οισοφαγίτιδα έως και 3 χρόνια θεραπεία
8. Ηωσινοφιλική κολίτιδα έως και 3 χρόνια θεραπεία
9. Ηωσινοφιλική γαστρεντεροπάθεια έως και 3 χρόνια θεραπεία
10. Σύνδρομο δυσαπορρόφησης

Για τις παραπάνω περιπτώσεις , εκτός από την περίπτωση 6, η διάγνωση τεκμηριώνεται με βιοψίες του ανωτέρου ή /και του κατωτέρου πεπτικού ,ανάλογα με την κλινική εκδήλωση.

Στη συνέχεια θα πρέπει να προσκομίζουν γνωμάτευση Διευθυντή Πανεπιστημιακής κλινικής ή κλινικής του ΕΣΥ σχετικής με την πάθηση ειδικότητας από την οποία θα προκύπτει η πάθηση του ασθενούς ,η ανάγκη χρησιμοποίησης των ειδικών προϊόντων και σκευασμάτων ,τα είδη που χρησιμοποιεί και η μηνιαία ποσότητα κάθε είδους και οι ημερήσιες θερμιδικές ανάγκες του ασθενούς .

Επιπλέον θα πρέπει ο ελεγκτής του ΙΚΑ-ΕΤΑΜ του αντίστοιχου Νοσοκομείου να επιβεβαιώνει στο βιβλιάριο υγείας του ασφαλισμένου ότι όντως ο ασθενής επισκέπτεται την συγκεκριμένη κλινική του Νοσοκομείου .

Η γνωμάτευση θα ισχύει για ένα χρόνο (εκτός αν έχει ορισθεί μικρότερο χρονικό διάστημα) .

Όταν η πάθηση από την οποία πάσχει ο ασφαλισμένος(μεταβολικό νόσημα ή διαταραχή απορρόφησης τροφών) είναι μη ιάσιμη η ιατρική γνωμάτευση θα ισχύει για τρία έτη (σχ το υπ'αριθμ.Γ55/409/2003 Γενικό Έγγραφο ΙΚΑ-ΕΤΑΜ).

Ο Διευθυντής της Μονάδας Υγείας του Ιδρύματος πριν τη θεώρηση της σχετικής γνωμάτευσης του Νοσοκομείου (σχ.Γ55/225/98 έγγραφο) θα πρέπει :

- να επιβεβαιώνει ότι η διάγνωση που αναγράφεται στη γνωμάτευση εμπίπτει στα μεταβολικά νοσήματα ή στις περιπτώσεις διαταραχής απορρόφησης τροφών .
- να ελέγχει τις ποσότητες με βάση τις ημερήσιες θερμιδικές ανάγκες του ασθενούς.

Σας υπενθυμίζουμε ότι, όπως αναφέρεται στο ανωτέρω υπ'αριθμ.1 σχετικό, θα γίνονται δεκτά μόνο τα πρωτότυπα τιμολόγια αγοράς στα οποία θα αναγράφεται το ονοματεπώνυμο και η πλήρης διεύθυνση του δικαιούχου, η ποσότητα των ειδών, η τιμή μονάδας και το ποσό που κατέβαλε ο ασφαλισμένος. Στα εν λόγω τιμολόγια θα πρέπει να επικολλώνται και τα barcode των εν λόγω ειδών, σύμφωνα με το υπ'αριθμ.Γ55/707/3-7-09 έγγραφό μας. Επισημαίνουμε ότι τα δικαιολογητικά θα πρέπει να προσκομίζονται μόνο από τον ίδιο τον ασφαλισμένο η συγγενή ο οποίος θα διαθέτει ειδική προς τούτο εξουσιοδότηση.

Επιπλέον σας ενημερώνουμε ότι από την Υπηρεσία μας γίνεται επεξεργασία στοιχείων για θέσπιση ανώτατης τιμής αποζημίωσης (πλαφόν) στα σκευάσματα ειδικής διατροφής και στα αναλώσιμα υγειονομικά υλικά που θα αποδίδει το ίδρυμα στους δικαιούχους.

Συνημ. : πίνακας

**Η ΓΕΝΙΚΗ ΔΙΕΥΘΥΝΤΡΙΑ
ΥΠΗΡΕΣΙΩΝ ΥΓΕΙΑΣ**

Ε.ΑΝΤΩΝΟΠΟΥΛΟΥ

ΚΟΙΝΟΠΟΙΗΣΗ

- 1.Γρ.Διοικήτη
- 2.Γρ.Υποδ/τή κ.Κυρζόπουλου
- 3.Γεν.Δ/τριας Υπηρ.Υγείας
- 4.Διεύθυνση Επιθεώρησης Υπηρεσιών Υγείας
- 5.Υγειονομικές Περιφέρειες Υ.Π.Ε.
(Για Δ/τές Νοσοκομειακών Ιδρυμάτων)
- 6.Υπουργείο Απασχόλησης και Κοιν/κής Προστασίας
Γενική Γραμματεία Κοινωνικών Ασφαλίσεων

ΑΚΡΙΒΕΣ ΑΝΤΙΓΡΑΦΟ
Η ΠΡΟΙΣΤΑΜΕΝΗ ΤΟΥ ΤΜΗΜΑΤΟΣ ΓΡΑΜ/ΚΗΣ
ΥΠΟΣΤΗΡΙΚΗΣ & ΔΙΟΙΚΗΤΙΚΗΣ ΜΕΡΙΜΝΑΣ

Φ. ΡΟΥΜΠΛΗ

ΜΕΤΑΒΟΛΙΚΑ ΝΟΣΗΜΑΤΑ (ΠΙΝΑΚΑΣ 1)

1	Carnitine Translocase Deficiency
2	Carnitine Palmitoyl Transferase Deficiency Type I (CPT-I)

3	3-Hydroxy Long Chain Acyl-Coa Dehydrogenase Deficiency (LCHAD)
4	2,4 Dienonyl Coa Reductase Deliciency
5	Medium Chain Acyl Coa Dehydrogenase Deficiency (MCAD)
6	Multiple Acyl Coa Dehydrodenase Deficiency (Glutaric Acidemia Type II)
7	Neonatal Carnitine Palmitoyl Transferase Deficiency Type II (CPT – II)
8	Short Chain Acyl CoA Dehydrogenase Deficiency (SCAD)
9	Chain Hydroxy Acyl CoA Dehydrogenase Deficiency (SCHAD)
10	Trifunctional Protein Deficiency
11	Very Long Chain Acyl CoA Dehydrogenase Deficiency (VLCAD)
12	3-Hydroxy-3 Methylglutaryl CoA Lyase Deficiency
13	Glutaric Acidemia Type I
14	Isobutyryl CoA Dehydrogenase Deficiency
15	Isovaleric Acidemia
16	2-Methylbutyryl CoA Dehydrogenase Deficiency
17	3 MethylCrotonyl CoA Carboxylase Deficiency
18	3 Methyl Glutaconyl CoA Hydratase Deficiency
19	Methyl Malonyl CoA Mutase Deficiency o
20	Methyl Malonyl CoA Mutase Feficiency+
21	AdenosylCobalamin Synthesis defects
22	Maternal Vitamin B12 Deficiency
23	Mitochondrial Acetoacetyl CoA Thiolase Deficiency
24	Propionic Acidemia
25	Argininemia
26	Arginosuccinic Aciduria
27	Carbamoylphosphate Synthesase Deficiency
28	Citrullinemia
29	Homocystinuria
30	Hypermethionemia
31	Hyperammonemia,Hyperornithinemia
32	Hormocitrullinemia
33	Hyperotnithinemia
34	Maple Syrup Urine Disease (MSUD)
35	Oxoprolinuria
36	Transient Neonatal Tyrosinemia
37	Tyrosinemia Type I
38	Tyrosinemia Type II
39	Tyrosinemia Type III
40	Multiple CoA Carboxylase Deficiency
41	Malonic Aciduria
42	Congenital Adrenal Hyperplasia (Salt Wasting 21 Hydroxyladse Deficiency)
43	Congenital Adrenal Hyperplasia (Simple Virilizing 21 Hydroxylade Deficiency)
44	Biotinidase Deficiency
45	Galactosemia
46	PhenylKetonuria
47	Hyperphehyllaninaemia
4 8	2-OH-L-2-Glutaric aciduria