



Πληροφορίες: Χριστίνα Σαμαρά

Αθήνα: 10.10.2025

Αρ. Πρωτ.: 1332

ΕΞΑΙΡΕΤΙΚΑ ΕΠΕΙΓΟΝ

ΠΡΟΣ: κα Θ. Καρποδίνη, Διοικήτρια Ε.Ο.Π.Υ.Υ.

ΚΟΙΝ: «Πίνακας Αποδεκτών

**ΘΕΜΑ: «Αίτημα εξαίρεσης μεταμοσχευμένων ασθενών από επιβάρυνση
διαφοράς τιμής πρωτότυπων φαρμάκων χωρίς γενόσημο»**

Κυρία Διοικήτρια,

Η Εθνική Συνομοσπονδία Ατόμων με Αναπηρία (Ε.Σ.Α.μεΑ.), όπως γνωρίζετε, αποτελεί την τριτοβάθμια Οργάνωση των ατόμων με αναπηρία, με χρόνιες παθήσεις και των οικογενειών τους στη χώρα και αναγνωρισμένο Κοινωνικό Εταίρο της ελληνικής Πολιτείας σε ζητήματα αναπηρίας.

Κύρια αποστολή της είναι η καταπολέμηση των διακρίσεων σε βάρος των ατόμων με αναπηρία, χρόνιες παθήσεις και των οικογενειών τους και η προώθηση, προστασία και απόλαυση των ανθρωπίνων και συνταγματικά κατοχυρωμένων δικαιωμάτων τους. Όσον αφορά στα ανθρώπινα δικαιώματα των ατόμων με αναπηρία, αυτά κατοχυρώνονται με τη Σύμβαση του Οργανισμού των Ηνωμένων Εθνών για τα Δικαιώματα των Ατόμων με Αναπηρίες, που η χώρα μας μαζί με το Προαιρετικό της Πρωτόκολλο επικύρωσε με τον Ν. 4074/2012.

Με το παρόν έγγραφό μας, σας μεταφέρουμε το αίτημα της Πανελλήνιας Ομοσπονδίας Νεφροπαθών (Π.Ο.Ν.), σχετικά με την εξαίρεση των μεταμοσχευμένων ασθενών από την επιβάρυνση της διαφοράς τιμής πρωτότυπων φαρμάκων χωρίς γενόσημο.

Όπως επισημαίνεται και στην υπ' αριθ. πρωτ. 2807/09.10.2025 επιστολή του Πανελληνίου Συνδέσμου Νεφροπαθών, την οποία σας επισυνάπτουμε, έχει ανακύψει ένα ζήτημα σχετικά με τη φαρμακευτική κάλυψη μεταμοσχευμένων ασθενών και ειδικότερα εκείνων που λαμβάνουν πρωτότυπα φαρμακευτικά σκευάσματα, για τα οποία δεν κυκλοφορούν γενόσημα με την ίδια δραστική ουσία.

Το πρόβλημα αφορά σε μεταμοσχευμένους ασθενείς, οι οποίοι επιβαρύνονται οικονομικά με τη διαφορά μεταξύ λιανικής και ασφαλιστικής τιμής κατά την προμήθεια





πρωτότυπων φαρμακευτικών σκευασμάτων που δεν διαθέτουν αντίστοιχα γενόσημα με την ίδια δραστική ουσία. Αν και η ιατρική συνταγογράφηση προβλέπει μηδενική συμμετοχή, οι ασθενείς καλούνται να καταβάλουν το κόστος της διαφοράς, καθώς η ισχύουσα διάταξη λαμβάνει υπόψη τη διαθεσιμότητα γενοσήμων με άλλη δραστική ουσία εντός της ίδιας θεραπευτικής κατηγορίας.

Κυρία Διοικήτρια,

Ως εκ τούτου απευθυνόμαστε σε εσάς και λαμβάνοντας υπόψη ότι για τους μεταμοσχευμένους ασθενείς η αλλαγή δραστικής ουσίας ενδέχεται να είναι ιατρικώς μη ενδεδειγμένη ή και επικίνδυνη, ζητείται η εξαίρεσή τους από την εν λόγω ρύθμιση, ώστε να διασφαλιστεί η απρόσκοπτη και ασφαλής πρόσβαση στη θεραπευτική αγωγή που έχει καθοριστεί από τον θεράποντα ιατρό.

Ευελπιστώντας πως θα εξετάσετε άμεσα το προαναφερόμενο αίτημα και θα ανταποκριθείτε θετικά, σας ευχαριστούμε εκ των προτέρων.

Συνημμένα σας αποστέλλουμε την υπ' αριθ. πρωτ. 2807/09.10.2025 επιστολή της Π.Ο.Ν., η οποία αναφέρεται στο εν λόγω ζήτημα.

Με εκτίμηση

Ο Πρόεδρος

Ο Γεν. Γραμματέας



Ι. Βαρδακαστάνης

Β. Κούτσιανος

Πίνακας Αποδεκτών:

- Γραφείο Υπουργού Υγείας, κ. Α. Γεωργιάδη
- Διεύθυνση Φαρμάκου ΕΟΠΥΥ
- Πανελλήνια Ομοσπονδία Νεφροπαθών
- Σύλλογο Νεφροπαθών Π.Ε. Σερρών



Προσβάσιμο αρχείο Microsoft Word (*.docx)

Το παρόν αρχείο ελέγχθηκε με το εργαλείο **Microsoft Accessibility Checker** και δε βρέθηκαν θέματα προσβασιμότητας. Τα άτομα με αναπηρία δε θα αντιμετωπίζουν δυσκολίες στην ανάγνωσή του.

Αθήνα 09/10/2025

Α.Π. 2807

Ορθή επανάληψη

Προς
την Διοικήτρια ΕΟΠΥΥ κ. Θ. Καρποδίνη

ΘΕΜΑ: «Πληρωμή συμμετοχής από μεταμοσχευμένους ασθενείς σε περιπτώσεις υποχρεωτικής λήψης πρωτοτύπου φαρμάκου λόγω μη ύπαρξης γενοσήμου με την ίδια δραστική ουσία».

Αξιότιμη κυρία Διοικήτρια,

Με την επιστολή θα θέλαμε να σας ενημερώσουμε για ένα θέμα που προκύπτει σε περίπτωση που ασθενείς με νεφρική μεταμόσχευση προκειμένου να προμηθευτούν πρωτότυπα σκευάσματα χωρίς αυτά να έχουν αντίστοιχα γενόσημα σκευάσματα (δηλαδή γενόσημα σκευάσματα με την ίδια δραστική ουσία) είναι υποχρεωμένοι με διάταξη να πληρώνουν συμμετοχή. Ενδεικτικά αναφέρουμε τέτοιες περιπτώσεις όπως είναι η περίπτωση προμήθειας του σκευάσματος Monopril (με δραστική ουσία την φοσινοπρίλη) και η περίπτωση προμήθειας του σκευάσματος fisiotens (με δραστική ουσία την μοξαϊδίνη). Εκείνο δηλαδή που συμβαίνει είναι ότι ενώ στη ιατρική συνταγή αναφέρει πρωτότυπο χωρίς γενόσημο με μηδενική συμμετοχή, ο ασθενής τελικά πληρώνει επιβάρυνση την διαφορά πρωτοτύπου - γενοσήμου που προκύπτει από την διαφορά ασφαλιστικής - λιανικής τιμής του φαρμάκου.

Σε ερώτηση που κάναμε στη διεύθυνση φαρμάκου του ΕΟΠΥΥ, μας απάντησαν ότι μπορεί σε κάποιο φάρμακο να μην υπάρχει γενόσημο στη συγκεκριμένη δραστική ουσία, υπάρχει όμως γενόσημο με άλλη δραστική ουσία στην ίδια θεραπευτική ομάδα και άρα μπορεί ο ασθενής να λάβει άλλο σκεύασμα με δραστική ουσία της ίδιας θεραπευτικής ομάδας.

Με δεδομένο όμως ότι στους μεταμοσχευμένους ασθενείς δεν ενδείκνυται και πολλές φορές είναι επικίνδυνη η αλλαγή δραστικής ουσίας, παρακαλούμε όπως οι μεταμοσχευμένοι να εξαιρεθούν από αυτή τη διάταξη.

Με εκτίμηση

Ο ΠΡΟΕΔΡΟΣ Δ.Σ.



ΣΒΑΡΝΑΣ ΧΡΗΣΤΟΣ



Η ΓΕΝ. ΓΡΑΜΜΑΤΕΑΣ Δ.Σ.



ΜΠΑΡΜΠΑΛΙΑ ΕΛΕΝΗ

Κοιν: -Διεύθυνση Φαρμάκου ΕΟΠΥΥ
-Υπουργείο Υγείας
- Ε.Σ.ΑμεΑ
- Φορείς –Μέλη ΠΟΝ