



ВСЕРОССИЙСКОЕ ОБЩЕСТВО ГЕМОФИЛИИ

представитель России во Всемирной федерации гемофилии

125167 Москва, Нарышкинская аллея д. 5, стр. 2 тел./факс: (495) 748-0510, 612-2053
электронная почта: office@hemophilia.ru интернет: <http://www.hemophilia.ru>

ВОГ- 01/002
11.01.2023 г.

Министру здравоохранения
Российской Федерации
М.А. Мурашко

Уважаемый Михаил Альбертович!

Всероссийское общество гемофилии обращается к Вам в связи с острой ситуацией, возникшей после опубликования Распоряжения Правительства Российской Федерации от 24.12.2022 № 4173-р (далее – Распоряжение Правительства).

К сожалению, в вышеуказанном Распоряжении не были учтены ранее принятые протокольные решения Комиссии Министерства здравоохранения Российской Федерации по формированию перечней лекарственных препаратов для медицинского применения и минимального ассортимента лекарственных препаратов, необходимых для оказания медицинской помощи (далее - Комиссия Минздрава России).

Обращаем Ваше внимание, что никакого общественного обсуждения данного решения не проводилось, не понятны критерии или мотивы, по которым не включены препараты в перечень ВЗН.

Данный факт наносит серьезный ущерб всему механизму формирования вышеуказанных перечней, который подробно урегулирован Постановлением Правительства Российской Федерации от 28.08.2014 № 871.

Так, например, в феврале 2022 года по итогам заседания Комиссии Минздрава России были рекомендованы к включению на 2023 год в перечни ЖНВЛП и ВЗН два препарата для лечения гемофилии А - Лоноктоког альфа (МНН) и Руриоктоког альфа пэгол (МНН). Данные препараты являются современными высокоэффективными факторами свёртывания крови, которые открывают новые возможности в терапии и в дальнейшем повышении качества жизни пациентов, а Минздравом России были определены четкие критерии по переводу терапии на них.

Также вызывает вопросы финансовый аспект отказа во включении новых препаратов в перечень ВЗН, так как в соответствии с процедурой работы Комиссии Минздрава России по всем препаратам предоставляется фармакоэкономическое обоснование, а по препаратам рекомендованным к включению в перечень ВЗН действует правило запрещающее включение препаратов, терапия которыми может привести к увеличению бюджета.

Таким образом, мы не видим рисков увеличения необходимых бюджетных средств в связи с включением в перечни ЖНВЛП и ВЗН препаратов для лечения гемофилии, которые были рекомендованы Комиссией Минздрава России, а наоборот - предполагаем экономию бюджета.

Обращаем Ваше внимание на то, что Минздравом России уже сформированы потребности в факторах свертывания крови на 2023 год с учётом рекомендаций Комиссии Минздрава и теперь пациенты, включая детей, которые должны были перейти на терапию новыми препаратами, будут вынуждены остаться на прежних схемах лечения, зачастую неэффективных для них.

В связи с вышеизложенным, просим Вас принять необходимые меры по скорейшему дополнению перечней ЖНВЛП и ВЗН препаратами Лоноктоког альфа (МНН) и Руриоктоког альфа пэгол (МНН), рекомендованными в соответствии с решениями Комиссии Минздрава России.

Надеемся на Ваше понимание и поддержку.
С уважением,

Президент Всероссийского
общества гемофилии

Ю. А. Жулёв