



KLASA: 500-01/19-01/01
UR. BROJ: 338-01-10-01-19-42
Zagreb, 6. svibnja 2019.

DOKTORI PRIMARNE ZDRAVSTVENE ZAŠTITE
-SVIMA-
REGIONALNI UREDI/PODRUČNE SLUŽBE
-SVIMA-
UGOVORNI PARTNERI
-SVIMA-

PREDMET: Indikacija za primjenu broj 306, Pravilnika o ortopedskim i drugim pomagalima
- obavijest, daje se -

Poštovani,

povodom objave Pravilnika o izmjenama i dopunama Pravilnika o ortopedskim i drugim pomagalima u „Narodnim novinama“, broj 40, koje su stupile na snagu **4. svibnja 2019. godine**, obavještavamo Vas da je u šifrniku ePomagala, izrađenom za softverske aplikacije ugovornih partnera Zavoda, objavljena indikacija za primjenu pod rednim brojem 306 nepotpunog i manjkavog sadržaja.

Rečena indikacija odnosi se na pomagala: uređaj za neograničeno skeniranje razine glukoze u međustaničnoj tekućini uz dodatnu mogućnost mjerenja glukoze i ketona u krvi i senzor za mjerenje glukoze u međustaničnoj tekućini.

U „Narodnim novinama“, broj 40. kao i Popisu pomagala Zavoda, koji se nalazi na mrežnim stranicama Zavoda, CEZIH-u i ISL portalu, objavljena je cjelovita indikacija broj 306.

Sukladno navedenom, još jednom objavljujemo potpuni sadržaj indikacije za primjenu pod rednim brojem 306, koja glasi:

„Za osigurane osobe koje boluju od šećerne bolesti:

1. djeca od navršene 4. do navršene 18. godine života (Nakon navršene 18. godine života provodi se evaluacija o uspješnosti liječenja i procjena indikacije za daljnje korištenje.)

2. trudnice

3. slijepe osobe

4. bolesnici sa šećernom bolešću tipa 1 i na intenziviranoj terapiji inzulinom (4 i više doza inzulina), s dokazanom hipoglikemijom: prema podacima iz uređaja za očitavanje koncentracije šećera osigurane osobe i/ili laboratorijskom opremom pri pregledu kod bolničkog specijaliste pedijatra, endokrinologa dijabetologa ili bolničkog specijaliste interne medicine, endokrinologa dijabetologa ili bolničkog specijaliste endokrinologije i dijabetologije u dolje pobrojanim ustanovama. Za sve gore navedene četiri kategorije osiguranih osoba, u bolničkim uvjetima, odnosno tijekom obrade u dnevnoj bolnici, pregleda u ambulanti ili tijekom bolničkog liječenja, indikaciju za navedeno pomagalo može postaviti bolnički specijalist koji se bavi liječenjem šećerne bolesti, a zaposlenik je u:

KBC Zagreb, KBC Sestre milosrdnice, KB Dubrava, Sveučilišna klinika za dijabetes i endokrinologiju u KB Merkur, KBC Split, KBC Osijek i KBC Rijeka.

Bolnički doktor specijalist koji postavlja indikaciju za pomagalo, obavezan je uz specijalistički nalaz priložiti i ispisani dokument kojim se potvrđuje da je osigurana osoba

registrirana na mrežnoj domeni za praćenje ishoda liječenja. Obaveznu evaluaciju primjene pomagala obavezan je provoditi i evidentirati na mrežnoj domeni za praćenje ishoda liječenja: -bolnički specijalist koji je dao preporuku za pomagalo ili specijalist endokrinolog/dijabetolog iz druge zdravstvene ustanove uz suradnju s ustanovom u kojoj je dana preporuka za pomagalo: prvi puta nakon 2 tjedna od početka korištenja pomagala, a zatim u intervalima od jednog, tri, šest i 12 mjeseci. Za nastavno propisivanje pomagala potrebno je priložiti odgovarajuću medicinsku dokumentaciju osnovnom koje bolnički specijalista daje preporuku, zajedno s dokazom o provedenim kontrolama i evidenciji podataka na mrežnoj domeni.

Osigurana osoba ne može ostvariti pravo na nastavno propisivanje pomagala, ukoliko nakon 12 mjeseci od početka korištenja pomagala nije došlo prema mišljenju specijaliste koji je predložio pomagalo i/ili provodio kontrolne preglede, do očekivanog ishoda primjene pomagala. Napomena: Osigurana osoba koja je ostvarila pravo na predmetno pomagalo, ne ostvaruje pravo na odašiljač za kontinuirano mjerenje glukoze i pripadajući senzor za kontinuirano mjerenje glukoze „Medtronic MiniMed“.

Osigurana osoba koja je ostvarila pravo na predmetno pomagalo, ne ostvaruje pravo na set za brzo očitavanje koncentracije šećera u krvi.

Osigurana osoba koja je ostvarila pravo na predmetno pomagalo, ne ostvaruje pravo na dijagnostičke trakice za mjerenje glukoze u krvi uređajem i lancete za vađenje krvi iz prsta za kontrolu glukoze u krvi, jer su iste sadržane u kvartalnom setu.

Kvartalni set sastoji se od:

- do 7 senzora uz uvjet da ukupna godišnja količina ne prelazi 26 senzora,
- od 50 trakica i 50 lanceta za odrasle osobe,
- od 150 trakica i 150 lanceta za djecu.

U godini ostvarivanja prava na uređaj za neograničeno skeniranje razine glukoze, osigurana osoba ostvaruje pravo na još 25 senzora, jer je 1 senzor sadržan u startnom setu, a nadalje 26 senzora godišnje.“

Upućujemo voditelje Regionalnih ureda da na primjeren način obavijeste ugovorne partnere Zavoda koji su uključeni u realizaciju ortopedskih i drugih pomagala o navedenim izmjenama Pravilnika o ortopedskim i drugim pomagalima, odnosno Popisa pomagala.

S poštovanjem,

Ravnatelj

Lucian Vukelić, dr.med.spec.

