



ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ
ΥΠΟΥΡΓΕΙΟ ΥΓΕΙΑΣ



Εθνικός
Οργανισμός
Παροχής
Υπηρεσιών
Υγείας

www.eopyy.gov.gr

Γενική Δ/νση: **Οργάνωσης και Σχεδιασμού
Αγοράς Υπηρεσιών Υγείας**
Δ/νση: **Στρατηγικού Σχεδιασμού**
Τμήμα: **Σχεδιασμού Αγοράς & Παρακολούθησης
Δικτύου Παρόχων ΠΦΥ**
Πληροφορίες: **Π. Λυμπεροπούλου**
Τηλ.: **2108110849**
Ταχ. Δ/νση: **Αποστόλου Παύλου 12,
15123 Μαρούσι**
E-mail: **d8.t2@eopyy.gov.gr**

ΑΝΑΡΤΗΤΕΟ ΣΤΟ ΔΙΑΔΙΚΤΥΟ

Μαρούσι, 1/11/2022

Αρ. Πρωτ. ΔΒ3Β/οικ.27708

Προς:

- **Ιατρούς**
- **Δικαιούχους Ε.Ο.Π.Υ.Υ.**

Κοινον. (μέσω ηλεκτρονικού ταχυδρομείου):

- ΗΔΙΚΑ Α.Ε.
- Διεύθυνση Πληροφορικής Ε.Ο.Π.Υ.Υ.
- Διεύθυνση Ελέγχου & Εκκαθάρισης Ε.Ο.Π.Υ.Υ.
- Διεύθυνση Συμβάσεων Ε.Ο.Π.Υ.Υ.

ΘΕΜΑ: « Έναρξη ηλεκτρονικής συνταγογράφησης ελέγχου μεταλλάξεων γονιδίων BRCA 1,2».

Σας ενημερώνουμε ότι σε εφαρμογή της υπ'αρ. Γ2(δ)/οικ.61919/10.08.2018 (ΦΕΚ Β' 3969) Κοινής Υπουργικής Απόφασης (ΚΥΑ), υλοποιήθηκε η ενσωμάτωση στο Σύστημα Ηλεκτρονικής Συνταγογράφησης των διαγνωστικών εξετάσεων «**Έλεγχος παρουσίας μεταλλάξεων γονιδίων BRCA 1,2**», στην Κατηγορία: «**Γενετικές Εξετάσεις Κληρονομούμενου Καρκίνου**».

Για τη διαδικασία συνταγογράφησης ισχύουν τα εξής:

1. Η ηλεκτρονική συνταγογράφηση των συγκεκριμένων εξετάσεων γίνεται με χρήση των ακόλουθων κωδικών διάγνωσης κατά ICD10, σύμφωνα με τις ενδείξεις στην ΚΥΑ :

C56 - Κακοήθη νεοπλάσματα των ωοθηκών,

C50 - Κακοήθη νεοπλάσματα του μαστού,

Z80 - Οικογενειακό ιστορικό κακοήθους νεοπλάσματος,

Z80.3 - Οικογενειακό ιστορικό κακοήθους νεοπλάσματος μαστού,

Z80.4 - Οικογενειακό ιστορικό κακοήθους νεοπλάσματος γεννητικών οργάνων,

Z80.8 - Οικογενειακό ιστορικό κακοήθους νεοπλάσματος άλλων οργάνων ή συστημάτων,

Στα Σχόλια για αυτά τα ICD10 απαιτείται να διευκρινίζεται από τον ιατρό ο λόγος που συνιστά την εξέταση, με βάση τις ενδείξεις στην ΚΥΑ (π.χ. Ca μαστού με διάγνωση πριν από την ηλικία

των 45 ετών). Εφιστούμε την προσοχή σας, ώστε να μην αναγράφονται στα Σχόλια προσωπικά δεδομένα συγγενών.

Z83 - Οικογενειακό ιστορικό άλλων ειδικών διαταραχών.

Στο συγκεκριμένο κωδικό διάγνωσης απαιτείται να διευκρινίζει ο ιατρός με Σχόλιο: «Γυναίκα που στην οικογένειά της υπάρχει γνωστή μετάλλαξη των γονιδίων BRCA 1,2». Στο Σχόλιο αυτό θα αναφέρεται ποια/ό μέλη/μέλος της οικογένειας αφορά (π.χ. αδερφή, μητέρα κτλ), χωρίς την αναγραφή προσωπικών δεδομένων.

2. Η ηλεκτρονική συνταγογράφηση θα γίνεται υποχρεωτικά με την αναγραφή και των **δύο κωδικών** στο ίδιο παραπεμπτικό:

Έλεγχος παρουσίας μεταλλάξεων γονιδίων BRCA 1,2

610000001 (με τη μέθοδο NGS)

Έλεγχος παρουσίας μεταλλάξεων γονιδίων BRCA 1,2

610000002 (με τη συμπληρωματική μέθοδο MLPA)

εφόσον ο ιατρός δεν γνωρίζει εκ των προτέρων αν θα απαιτηθεί και η συμπληρωματική μέθοδος MLPA.

Κατά την εκτέλεση και υποβολή του παραπεμπτικού από τον συμβεβλημένο πάροχο στο πληροφοριακό σύστημα του ΕΟΠΥΥ (eΔΑΠΥ), θα γίνεται ο διαχωρισμός (υποβολή μόνο του ενός κωδικού ή υποβολή και των δύο κωδικών).

3. Η εξέταση θα **εκτελείται μόνο μια φορά** ανά ΑΜΚΑ δικαιούχου στο πληροφοριακό σύστημα του ΕΟΠΥΥ.

4. Κατόπιν επιτυχούς διαπραγμάτευσης μέσω της Επιτροπής Διαπραγμάτευσης Τιμών Αποζημίωσης Υπηρεσιών Υγείας, Ιατροτεχνολογικών Προϊόντων και Υλικών Ε.Ο.Π.Υ.Υ., η συμμετοχή των δικαιούχων Ε.Ο.Π.Υ.Υ. για την εξέταση BRCA 1,2 (NGS) ορίζεται στα **78,75 €** έναντι του ποσού των 105 € που αντιστοιχούν στο 15% της τιμής ΦΕΚ. Όταν απαιτείται και η εκτέλεση της συμπληρωματικής μεθόδου MLPA η συμμετοχή θα προσαυξάνεται κατά **7,5€**.

Παρακαλούμε για την εφαρμογή όλων των ανωτέρω.

**Ο ΠΡΟΪΣΤΑΜΕΝΟΣ
ΤΗΣ ΓΕΝΙΚΗΣ Δ/ΝΣΗΣ**

ΑΚΡΙΒΕΣ ΑΝΤΙΓΡΑΦΟ

Γ. ΑΓΓΟΥΡΗΣ