



# Minister Zdrowia

---

PLR2.050.5.2025.EB  
Warszawa, 06 lutego 2025

**Pan**  
**Szymon Hołownia**  
**Marszałek Sejmu**  
**Rzeczypospolitej Polskiej**

*Szanowny Panie Marszałku,*

w odpowiedzi na interpelację nr 7511 Pana Norberta Pietrykowskiego i Pana Tomasza Zimocha, Posłów na Sejm Rzeczypospolitej Polskiej, w sprawie ograniczenia wydawania bezpłatnych pasków do glukometru dzieciom i młodzieży do 18. roku życia oraz osobom po ukończeniu 65. roku życia chorującym na cukrzycę, Minister Zdrowia prosi o przyjęcie poniższych informacji.

Kwestie związane z bezpłatnym zaopatrywaniem w leki reguluje ustawa z dnia 27 sierpnia 2004 r. o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych (Dz. U. z 2024 r. poz. 146, z późn. zm.), dalej jako *ustawa o świadczeniach*.

Na wstępie pragnę podkreślić, że od początku funkcjonowania w Polsce wykazu darmowych leków dla seniorów (tj. od 1 września 2016 r.), na wykazie tym nie znajdowały się wyroby medyczne. Nie znalazły się też one na wykazie bezpłatnych leków dla świadczeniobiorców poniżej 18. roku życia obowiązującym od 1 września 2023 r.

Technicznie rzecz biorąc, przywrócenie bezpłatnych pasków do glukometru dla osób, którym przysługuje uprawnienie „Dz” i „S” nie jest możliwe, bowiem wyrobów tych nigdy na wykazie bezpłatnych leków nie było.

Zarówno w 2016 r. jak i w 2023 r., Minister Zdrowia nie zlecał Agencji Oceny Technologii Medycznych i Taryfikacji dokonania oceny zasadności umieszczenia na

przedmiotowym wykazie wyrobów medycznych. Zlecenie dotyczyło wyłącznie produktów leczniczych.

Według danych publikowanych przez Narodowy Fundusz Zdrowia (raporty refundacyjne) na refundację pasków do oznaczania glukozy we krwi przeznaczono w poszczególnych okresach następujące kwoty:

- styczeń – grudzień 2023 r. 455,8 mln zł,
- styczeń – październik 2024 r. 370,9 mln zł.

Zgodnie z art. 43a ust. 2 ustawy o świadczeniach, Minister właściwy do spraw zdrowia wskazuje spośród leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych określonych w wykazie, o którym mowa w art. 37 ust. 1 ustawy o refundacji<sup>1</sup>, leki, środki spożywcze specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyroby medyczne, które są wydawane bezpłatnie świadczeniobiorcom, o których mowa w ust. 1<sup>2</sup>, mając na uwadze:

- 1) zaspokojenie potrzeb zdrowotnych świadczeniobiorców, o których mowa w ust. 1;
- 2) dostępność i bezpieczeństwo stosowania leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych;
- 3) stosunek kosztów do uzyskiwanych efektów zdrowotnych leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobu medycznego w porównaniu do stosunku kosztów do uzyskiwanych efektów zdrowotnych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych objętych tym wykazem.

Warunki refundacji pasków do oznaczania poziomu glukozy we krwi w refundacji aptecznej na przestrzeni ostatnich lat nie ulegały zmianie.

Kwestie związane z refundacją reguluje ustawa *o refundacji*<sup>1</sup>.

Na podstawie art. 37 ww. ustawy Minister Zdrowia ogłasza, co do zasady raz na 3 miesiące, w drodze obwieszczenia, wykaz refundowanych leków, środków

---

<sup>1</sup> Ustawa z dnia 12 maja 2011 r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych (Dz. U. z 2024 r. poz. 930)

<sup>2</sup> Świadczeniobiorcom do ukończenia 18. roku życia i po ukończeniu 65. roku życia

spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego (śsspż) oraz wyrobów medycznych.

Zgodnie z wykazem obowiązującym od 1 stycznia 2025 r., ogłoszonym w obwieszczeniu Ministra Zdrowia z 18 grudnia 2024 r., dla wyrobów medycznych z grupy limitowej 219.2 Paski diagnostyczne do oznaczania glukozy we krwi, obowiązują poniższe wskazania refundacyjne i odpowiadające im poziomy odpłatności:

Lp.	Wskazanie refundacyjne	Poziom odpłatności
1.	Cukrzyca typu I. Pozostałe typy cukrzycy wymagające co najmniej 3 wstrzyknięć insuliny na dobę oraz terapia cukrzycy za pomocą pompy insulinowej.	Ryczałt
2.	Cukrzyca	30%

W tym miejscu należy wskazać, że nie zachodziły żadne zmiany w zakresie wskazań refundacyjnych tej grupy wyrobów medycznych w ostatnich latach i nigdy nie były dostępne na poziomie odpłatności „B” (bezpłatnie do wysokości limitu finansowania).

Kwestię refundacji wyrobów medycznych wydawanych na zlecenie reguluje rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 29 maja 2017 r. w sprawie wykazu wyrobów medycznych wydawanych na zlecenie (Dz. U. z 2024 r. poz. 500, z późn. zm.), zwane dalej „rozporządzeniem”.

Rozporządzenie definiuje katalog wyrobów medycznych wydawanych na zlecenie wraz z określeniem limitów ich finansowania ze środków publicznych, wysokości udziału własnego świadczeniobiorcy w tym limicie, kryteriów ich przyznawania oraz osób uprawnionych do wystawiania zleceń na zaopatrzenie w wyroby.

Wyroby medyczne produkowane seryjnie wspomagające kontrolę glikemii zostały określone w ramach grupy R załącznika do rozporządzenia i obejmują następujące pozycje:

- R.01.01 – zestawy infuzyjne do osobistej pompy insulinowej (obejmujące wkłucie, łącznik i dren albo zintegrowany serter) do 10 sztuk albo moduły (zestawy) infuzyjne do pomp insulinowych bezdrenowych do 10 sztuk,
- R.02.01 – zbiornik na insulinę do osobistej pompy insulinowej do 10 sztuk,

- R.03.01 – sensor do systemu ciągłego monitorowania glikemii w czasie rzeczywistym (CGM-RT) pozwalający na dawkowanie insuliny na podstawie odczytów do 3 sztuk (sensory wymagające wymiany co 10 albo 14 dni) albo do 5 sztuk (sensory wymagające wymiany co 6 albo 7 dni),
- R.03.02 – sensor do systemu CGM-RT pozwalający na dawkowanie insuliny na podstawie odczytów do 5 sztuk,
- R.03.03 – sensor do systemu CGM-RT pozwalający na dawkowanie insuliny na podstawie odczytów wymagający wymiany raz na 180 dni,
- R.04.01 – transponder/nadajnik do systemu CGM-RT wymagający wymiany raz na 3 miesiące,
- R.04.02 – transponder/nadajnik do systemu CGM-RT wymagający wymiany rzadziej niż raz na 3 miesiące do 3 sztuk,
- R.05.01 i R.05.02 – czujnik do systemu monitorowania stężenia glukozy flash (FGM) z dokładnością  $\leq 10\%$  MARD zastępujący konieczność monitorowania poziomu glikemii glukometrem do 3 sztuk.

W tym miejscu należy zaznaczyć, że rozporządzenie nie stanowi podstawy do refundacji pasków do oznaczania glukozy we krwi, a jedynie ustala limity ilościowe na jednoczesną refundację pasków do oznaczania glukozy we krwi podczas korzystania z zaopatrzenia w systemy CGM-RT lub FGM. Limity te zostały określone w kryteriach przyznawania dla sensorów do ww. systemów jako warunki kontynuacji zlecenia na te wyroby medyczne.

Jednocześnie, do 31 grudnia 2024 r. wyroby medyczne oznaczone kodami R.03.01, R.03.02 oraz R.03.03 w załączniku do rozporządzenia nie musiały spełniać wymagania pozwalającego na dawkowanie insuliny na podstawie odczytów. Niemniej jednak powyższe nie ma wpływu na zasady jednoczesnej refundacji pasków do oznaczania glukozy we krwi podczas korzystania z zaopatrzenia w systemy CGM-RT lub FGM.

Z wyrazami szacunku  
z upoważnienia Ministra Zdrowia  
Marek Kos  
Podsekretarz Stanu  
/dokument podpisany elektronicznie/