



## Priopćenje za medije

Luxembourg, 4. lipnja 2019.

### Prekogranična zdravstvena zaštita u EU-u: da bi se ispunile velike ambicije potrebno je bolje upravljanje, poručuju revizori

Pacijenti u EU-u i dalje nailaze na poteškoće u ostvarivanju koristi od mjera previđenih Direktivom EU-a o prekograničnoj zdravstvenoj skrbi, stoji u novom izvješću Europskog revizorskog suda (Sud). Tek manjina potencijalnih pacijenata svjesna je svojih prava na medicinsku zaštitu u inozemstvu. Revizori su također utvrdili probleme i kašnjenja u elektroničkoj razmjeni zdravstvenih podataka o pacijentima među državama članicama. Osim toga, potrebno je poboljšati mjere za olakšavanje pristupa zdravstvenoj zaštiti za pacijente koji boluju od rijetkih bolesti.

Cilj je Direktive EU-a o prekograničnoj zdravstvenoj skrbi iz 2011. zajamčiti sigurnu i kvalitetnu prekograničnu medicinsku zaštitu u EU-u te osigurati nadoknadu troškova u inozemstvu pod istim uvjetima kao i u matičnoj zemlji. Pacijenti iz EU-a koji traže zdravstvenu zaštitu u drugoj državi članici – na primjer, oni koji idu na planirano bolničko liječenje ili kupuju lijekove – stoga imaju pravo na relevantne informacije o standardima liječenja, pravilima o nadoknadi troškova i najboljem zakonskom putu koji mogu odabrati.

Revizori su ispitali je li Europska komisija na odgovarajući način pratila provedbu Direktive EU-a o prekograničnoj zdravstvenoj skrbi te je li državama članicama pružila potporu u informiranju pacijenata o njihovim pravima. Procijenili su rezultate ostvarene u pogledu prekogranične razmjene zdravstvenih podataka i ispitali ključne mjere u području rijetkih bolesti.

„Građani EU-a i dalje ne ostvaruju dovoljno koristi od ambicioznih mjera utvrđenih u Direktivi o prekograničnoj zdravstvenoj skrbi”, **izjavio je Janusz Wojciechowski, član Europskog revizorskog suda zadužen za ovo izvješće.** „Mjere EU-a obuhvaćaju pravo na prekogranično liječenje, olakšavanje prekogranične razmjene zdravstvenih podataka o pacijentima te inicijative za rijetke bolesti. Međutim, da bi se te ambicije ostvarile potrebno je bolje upravljanje.”

Revizori su utvrdili da je Komisija na odgovarajući način pratila prenošenje Direktive u nacionalno pravo te njezinu provedbu u državama članicama. Komisija je također pružila potporu državama

*U ovom priopćenju za medije iznesene su glavne poruke tematskog izvješća Europskog revizorskog suda. Cjeloviti tekst izvješća dostupan je na [www.eca.europa.eu](http://www.eca.europa.eu).*

## ECA Press

Mark Rogerson – glasnogovornik

T: (+352) 4398 47063

M: (+352) 691 55 30 63

Damijan Fišer – službenik za odnose s medijima T: (+352) 4398 45410

M: (+352) 621 55 22 24

12, rue Alcide De Gasperi - L-1615 Luxembourg

E: [press@eca.europa.eu](mailto:press@eca.europa.eu)

@EUAuditors

[eca.europa.eu](http://eca.europa.eu)

članicama u poboljšanju pružanja informacija o pravima pacijenata na prekograničnu zdravstvenu zaštitu, no još uvijek postoje određeni nedostaci.

Komisija je podcijenila poteškoće povezane s uvođenjem infrastrukture e-zdravstva na razini EU-a. Do provedbe revizije – u studenome 2018. – države članice tek su počinjale s elektroničkom razmjenom zdravstvenih podataka o pacijentima, stoga se u tom pogledu nije bilo moguće potvrditi nikakve vidljive koristi za prekogranične pacijente. Nadalje, Komisija nije na odgovarajući način procijenila moguću primjenu ili isplativost prekogranične razmjene zdravstvenih podataka.

Naposljetku, revizori napominju da su europske referentne mreže za rijetke bolesti ambiciozne inovacije te da uživaju veliku potporu doktora, pružatelja zdravstvene zaštite i pacijenata. Unatoč činjenici da ukupno između 27 i 36 milijuna ljudi u EU-u boluje od rijetkih bolesti, te su mreže suočene sa znatnim izazovima u jamčenju svoje financijske održivosti i sposobnosti djelotvornog funkcioniranja unutar nacionalnih sustava zdravstvene zaštite.

Revizori preporučuju Komisiji:

- pružanje veće potpore nacionalnim kontaktnim točkama kako bi se poboljšalo pružanje informacija o pravima pacijenata na prekograničnu zdravstvenu zaštitu
- bolju pripremu za prekograničnu razmjenu zdravstvenih podataka
- poboljšanje potpore europskim referentnim mrežama i bolje upravljanje tim mrežama kako bi se pacijentima koji boluju od rijetkih bolesti olakšao pristup zdravstvenoj zaštiti.

### **Napomene za urednike**

Prema istraživanju Eurobarometra iz 2015. godine manje od 20 % građana upoznato je sa svojim pravima u pogledu prekogranične zdravstvene zaštite.

Postoje dva pravna puta kojima pacijenti mogu ostvariti pravo na liječenje u okviru prekogranične zdravstvene zaštite: na temelju Direktive EU-a ili na temelju Uredbe EU-a o koordinaciji sustava socijalne sigurnosti. Mogućnost liječenja u drugoj državi članici na temelju Direktive godišnje iskoristi oko 200 000 pacijenata, odnosno manje od 0,05 % građana EU-a. Mobilnost pacijenata najveća je među susjednim državama članicama: u posljednje vrijeme daleko najveći broj pacijenata koji su tražili usluge liječenja u inozemstvu dolazi iz Francuske, a većina prekograničnih pacijenata tražila je zdravstvenu zaštitu u Španjolskoj, Portugalu, Belgiji i Njemačkoj – vidi podatke o [prekograničnoj zdravstvenoj skrbi 2016.](#)

Najveći dio financijskih sredstava EU-a za prekograničnu zdravstvenu zaštitu dolazi iz zdravstvenih programa EU-a, s iznosom od oko 64 milijuna eura godišnje za pitanja u području zdravstva. Iznos rashoda za naknadu troškova prekogranične zdravstvene zaštite nastalih na temelju Direktive procjenjuje se na 0,004 % godišnjeg proračuna za zdravstvenu zaštitu na razini EU-a.

Sud predstavlja svoja tematska izvješća Europskom parlamentu i Vijeću EU-a, kao i drugim zainteresiranim stranama, kao što su nacionalni parlamenti, dionici u predmetnom sektoru i predstavnici civilnog društva.

Tematsko izvješće Suda br. 7/2019 „Mjere EU-a za prekograničnu zdravstvenu zaštitu: ambicije su velike, ali potrebno je bolje upravljanje” dostupno je na internetskim stranicama Suda ([eca.europa.eu](https://eca.europa.eu)) na 23 jezika EU-a.