

**Ministerstwo Zdrowia**  
Departament  
Polityki Lekowej i Farmacji  
MZ-PL-460-9735-203/BRB/10

Warszawa, 2010-09-28

BIURO RZECZNIKA PRAW PACJENTA	
Wpłynęło:	30 WRZ. 2010
Znak:	RZPP 4055

**Pani**  
**Krystyna Barbara Kozłowska**  
**Rzecznik Praw Pacjenta**  
**Al. Zjednoczenia 25**  
**01-829 Warszawa**

*Szanowna Pani Rzecznik,*

W odpowiedzi na pismo **RzPP-ZIP-052-694-2/DŁ/10** z dnia 17 września 2010 r. w sprawie stanu zaawansowania prac nad wprowadzeniem do koszyka świadczeń gwarantowanych terapeutycznego programu zdrowotnego „*Leczenie łuszczycowego zapalenia stawów o przebiegu agresywnym*”, Departament Polityki Lekowej i Farmacji uprzejmie informuje, iż w dniu 17 maja 2010r. otrzymał ostateczną wersję projektu przedmiotowego programu terapeutycznego od Konsultanta Krajowego w dziedzinie reumatologii Pana Profesora Witolda Tlustochowicza.

Następnie Departament Prawny Ministerstwa Zdrowia zasugerował konieczność skierowania przedmiotowego projektu do oceny Agencji Oceny Technologii Medycznych celem uzyskania rekomendacji Prezesa AOTM dla przedstawionego projektu programu.

Pismem MZ-PL-60-9735-81/BRB/10 z dnia 24 maja 2010r. Minister Zdrowia zlecił Prezesowi AOTM uzupełnienie rekomendacji 1/2009 z dnia 19 października 2009 w sprawie zakwalifikowania „leczenia łuszczycowego zapalenia stawów przy wykorzystaniu produktów leczniczych etanercept (Enbrel), adalimumab (Humina) i infliximab (Remicade) w ramach terapeutycznego programu Zdrowotnego NFZ” jako świadczenia gwarantowanego.

Pismem AOTM/RK/ŁA/558/1957/2010 z dnia 7 czerwca 2010r. Prezes AOTM stwierdził, iż zgodnie z zapisami ustawy o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych nie przewidziano możliwości uzupełnienia już wydanej rekomendacji Prezesa AOTM.

Następnie Minister Zdrowia w dniu 15 czerwca 2010 r. wystąpił do Prezesa AOTM o wydanie rekomendacji dla przedmiotowego programu terapeutycznego. Minister Zdrowia zasugerował Prezesowi AOTM rozpatrzenie przedmiotowej sprawy poza kolejnością wpływu zleceń.

W zależności od treści uzyskanej rekomendacji Prezesa Agencji Oceny Technologii Medycznych będzie rozpoczęta właściwą drogą postępowania legislacyjnego.

*Z poważaniem,*

ZASTĘPCA DYREKTORA  
Departamentu Polityki Lekowej  
i Farmacji  
  
Wojciech Giermaziak