

p. Białko S.
Rzecznik Praw Pacjenta
Warszawa
Krystyna Barbara Kozłowska
08-08-2011

Ministerstwo Zdrowia

Departament

Polityki Lekowej i Farmacji

MZ-PL-460-9386-505/LP/11

ZESPÓŁ INTERWENCYJNO-PORADNICZY	
WPLYNEŁO	
13 SIE. 2011	
(datownik)	
Znak	RzPP-ZIP-401-505-1/02/11

BIURO RZECZNIKA PRAW PACJENTA	
Wpłynęło:	2011 -08- 09
Znak:	RzPP 8634

Pani

Krystyna Barbara Kozłowska

Rzecznik Praw Pacjenta

Szanowna Pani Rzecznik,

W nawiązaniu do pisma znak: **RzPP-ZIP-401-505-3/DŁ/11** w sprawie programu terapeutycznego „Leczenie szpiczaka mnogiego – lenalidomidem”, Departament Polityki Lekowej i Farmacji uprzejmie informuje, iż w dniu 16 października 2008 r. Rada Konsultacyjna Agencji Oceny Technologii Medycznych zarekomendowała niefinansowanie produktu leczniczego lenalidomid w leczeniu pacjentów ze szpiczakiem mnogim w ramach wykazu leków refundowanych. Rada Konsultacyjna zarekomendowała finansowanie lenalidomidu w leczeniu pacjentów ze szpiczakiem mnogim, po niepowodzeniu lub nietolerancji terapii talidomidem z deksametazonem w ramach terapeutycznego programu zdrowotnego, po obniżeniu kosztów terapii do poziomu terapii bortezomibem.

Ze względu na potrzebę pacjentów dostępu do produktu leczniczego lenalidomid oraz mając na względzie możliwości finansowe płatnika publicznego, Minister Zdrowia przystąpił do negocjacji cenowej z podmiotem odpowiedzialnym. Po wielomiesięcznych rozmowach osiągnięto kompromis cenowy. W związku z powyższym, Minister Zdrowia zwrócił się z prośbą do Pana prof. dr hab. Wiesława Jędrzejczaka, Konsultanta Krajowego w dziedzinie hematologii o wskazanie warunków i zakresu realizacji programu terapeutycznego z wykorzystaniem przedmiotowego produktu leczniczego. Następnie, Minister Zdrowia zlecił Prezesowi Agencji Oceny Technologii Medycznych niezwłoczne przygotowanie rekomendacji dla programu terapeutycznego z wykorzystaniem produktu leczniczego lenalidomid.

Z poważaniem

ZASTĘPCA DYREKTORA
Departamentu Polityki Lekowej
i Farmacji
Wojciech Giermaziak