

Warszawa, 28 11 2011



RZECZPOSPOLITA POLSKA

Rzecznik Praw Pacjenta  
*Krystyna Barbara Kozłowska*

RzPP-ZIP-402-287-12/MC/11

**Pan**  
**Wojciech Matusewicz**  
**Prezes**  
**Agencji Oceny Technologii Medycznych**  
**ul. I. Krasickiego 26**  
**02-611 Warszawa**

Uprzejmie informuję, że do Biura Rzecznika Praw Pacjenta zgłaszają się pacjenci oraz Stowarzyszenia pacjentów chorych na stwardnienie rozsiane, którzy podnoszą problemy związane z brakiem dostępności do metod leczenia choroby z zastosowaniem technologii stosowanych poza granicami kraju. Zainteresowanie tych środowisk dotyczy także dostępu dzieci poniżej szesnastego roku życia, cierpiących na stwardnienie rozsiane, do leczenia preparatem Interferon beta.

Aktualnie w leczeniu stwardnienia rozsianego stosowany jest Interferon beta lub Octanem glatirameru w ramach programu terapeutycznego na podstawie rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 30 sierpnia 2009 r. w sprawie świadczeń gwarantowanych z zakresu programów zdrowotnych (Dz. U. z 2009 r. Nr 140, poz. 1148, z późn. zm). Leczeniem na podstawie tych przepisów, mogą być objęte osoby, które ukończyły szesnasty rok życia.

Mając na uwadze wyjątkowy charakter zagadnienia, Rzecznik Praw Pacjenta zwraca się o przekazanie informacji w przedmiocie prac Agencji nad rozszerzeniem możliwości leczenia innymi preparatami.

Zwracam się z uprzejmą prośbą do Pana Prezesa o zainteresowanie problemem i informację.

Do wiadomości:  
Pani  
Ewa Kopacz  
Minister Zdrowia