

Warszawa, 28 marca 2012



RZECZPOSPOLITA POLSKA
Rzecznik Praw Pacjenta
Krystyna Barbara Kozłowska

RzPP-ZIP-4111-52-2/MC/12

Pan
Bartosz Arłukowicz
Minister Zdrowia

Szanowny Panie Ministrze

Z niepokojem śledzę wszelkie sygnały i doniesienia na temat sytuacji osób chorych na stwardnienie rozsiane. Każdego roku pojawiają się nowe problemy związane z leczeniem chorych na SM, dodam, których liczba systematycznie wzrasta. Właściwe leczenie pozwoliłoby tej grupie pacjentów prowadzić w przyszłości aktywne, wolne od bólu i kalectwa życie. Doceniam dotychczasowe zainteresowanie resortu chorymi na SM, w tym wydłużenia okresu leczenia w ramach programu terapeutycznego, obniżenia wieku pacjentów objętych leczeniem i zniesienia górnej granicy wieku w kwalifikowaniu pacjentów do leczenia. Pomimo podejmowanych działań poprawiających sytuację dostępu do świadczeń zdrowotnych dla tych chorych, zagadnienie leczenia stwardnienia rozsianego wymaga podejścia interdyscyplinarnego i przyjęcia systemowych rozwiązań w ramach spójnej strategii Państwa. Taką płaszczyzną, regulującą zasady postępowania wobec chorych na SM, ale też i działań zmierzających do wczesnej wykrywalności choroby celem przyjęcia możliwych form leczenia prewencyjnego, badania zjawiska klinicznego jako takiego oraz określenia środowisk ryzyka, mógłby stać się Narodowy Program Leczenia SM.

Opracowanie i realizacja takiej strategii, pozwoli na uporządkowanie systemu leczenia chorych na SM, stworzy większe możliwości gwarancji skutecznej profilaktyki a także określi kierunki dostępu do diagnostyki i leczenia. Powoli także na bieżące monitorowanie pojawiających się trudnych do przewidzenia problemów związanych z przebiegiem choroby.

Pragnę Pana Ministra zainteresować ta możliwością systemowego podejścia do środowiska pacjentów, zmagających się z codziennością na skutek swojej choroby. Wstępne inicjatywy w tym zakresie już istnieją. Przekazując wydruki dwóch artykułów prasowych w tej sprawie, proszę Pana Ministra o odniesienie się do kształtującej się inicjatywy. Pragnę też zadeklarować aktywny udział w pracach ewentualnego zespołu zajmującego się zagadnieniem i desygnowanie swojego przedstawiciela do udziału w kreowaniu oczekiwanego przez chorych na SM programu leczenia.

Załączniki: pisma w sprawie.

Do wiadomości:

Pani
Krystyna Klosin
Sejm RP

Pan
Prof. Krzysztof Selmaj
UM w Łodzi

z powodzeniem
K. Klosin