



RZECZPOSPOLITA POLSKA  
Rzecznik Praw Dziecka  
*Marek Michalak*

Warszawa, dnia 21 lipca 2010 roku

ZSS/ 500/ 14 /2010/EK

**Pani  
Ewa Kopacz  
Minister Zdrowia**

*Szanowna Pani Minister,*

zwracają się do mnie rodzice dzieci, u których rozpoznano i potwierdzono stwardnienie rozsiane, a których wiek wynosi poniżej szesnastu lat. Aktualne przepisy prawa nie pozwalają na zastosowanie w leczeniu tej grupy dzieci preparatu interferon, w ramach świadczeń gwarantowanych ze środków publicznych.

Z informacji uzyskanych podczas wyjaśniania sprawy, w tym po zapoznaniu się z opiniami lekarzy specjalistów wynika, że udowodniona została obecnie skuteczność i zasadność podawania interferonu dzieciom chorym na stwardnienie rozsiane już od dwunastego roku życia. Dodatkowego podkreślenia wymaga, iż jest to jedyny, możliwy do zastosowania, lek w terapii SM. Podanie tego preparatu przed ukończeniem szesnastego roku życia powoduje zmniejszenie ilości nawrotów choroby, a tym samym opóźnia wystąpienie niesprawności będącej jej powikłaniem. Miesięczny koszt leczenia preparatem interferon jest wysoki, co powoduje, że dla wielu chorych dzieci terapia ta jest niedostępna. Pragnę dodać, że w większości krajów Europy interferon jest podawany pacjentom chorym na SM już od dwunastego roku życia.

Działając na podstawie art. 10a ustawy z dnia 6 stycznia 2000 r. o Rzeczniku Praw Dziecka (Dz. U. Nr 6, poz. 69 z późn. zm.) zwracam się do Pani Minister z prośbą o podjęcie działań umożliwiających dzieciom chorym na stwardnienie rozsiane możliwość leczenia zgodnie z zaleceniami lekarzy specjalistów.

*Z wyrazami szacunku*  
*Marek Michalak*



MZ-MD-078-1323-4/BK/10

**Pan**  
**Marek Michalak**  
**Rzecznik Praw Dziecka**

W odpowiedzi na pismo z dn. 21 lipca 2010 r. znak: **ZSS/500/14/EK** dotyczące podjęcia działań umożliwiających dzieciom chorym na stwardnienie rozsiane zastosowanie w terapii leku interferon w ramach świadczeń gwarantowanych uprzejmie proszę o przyjęcie poniższych wyjaśnień.

Zgodnie z obecnie obowiązującym Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 11 stycznia 2010 r. zmieniającym rozporządzenie w sprawie świadczeń gwarantowanych z zakresu programów zdrowotnych w ramach programu zdrowotnego „Leczenie stwardnienia rozsianego” finansowane jest leczenie dzieci interferonem beta powyżej 16 roku życia.

Aktualnie zarejestrowane w Polsce preparaty interferonu beta mogą być zastosowane w leczeniu SM u dzieci od 12 roku życia. W zakresie leczenia dzieci chorych na stwardnienie rozsiane złożony został wniosek Konsultanta Krajowego w dziedzinie Neurologii Klinicznej dotyczący obniżenia wieku kwalifikującego do leczenia w programie do 12 roku życia. Uprzejmie informuję; iż obecnie w Departamencie Polityki Lekowej i Farmacji trwają prace nad nowelizacją zapisów powyższego programu zdrowotnego, w którym leczeniem interferonem zostaną objęte dzieci chore na SM od 12 roku życia.

Ponadto w ramach Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 8 grudnia 2009 r. w sprawie wykazu chorób oraz wykazu leków i wyrobów medycznych, które ze względu na te choroby przepisywane są bezpłatnie, za opłatą ryczałtową lub za częściową odpłatnością znajdują się następujące produkty lecznicze, które w leczeniu SM podlegają refundacji.

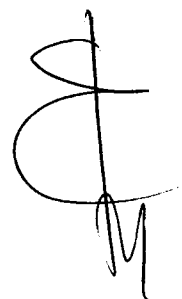
1. Solu-Medrol; liofilizat + rozpuszczalnik do wstrzyknięć; 0,5 g
2. Solu-Medrol; liofilizat + rozpuszczalnik do wstrzyknięć; 1 g

3. Ditropan; tabl.; 5mg
4. Dreptane; tabl. 5 mg
5. Uroton; tabl. powl.; 5mg
6. Sirdalud MR; kaps. Twarde o zmodyfikowanym uwalnianiu; 6 mg
7. TizaniTeva; tabl.; 4 mg

L

myra dani

suadus



*Ewa Kopacz*