



ul. Zaruby 9/131 02-796 Warszawa
T: +48 22 266 03 40 F: +48 22 266 03 45
www.alivia.org.pl, info@alivia.org.pl

2017/06/23/WW/1/W

Warszawa, 23 czerwca 2017 r.

Bartosz Poliński

Prezes Zarządu Fundacji Onkologicznej Alivia

Sz. P. Beata Szydło

Prezes Rady Ministrów

Szanowna Pani Premier,

w imieniu Fundacji Onkologicznej Alivia, w nawiązaniu do prośby z marca br. (sygn. 2017/03/24/WW/2/W), zwracam się do Pani ponownie z prośbą o pilne spotkanie w sprawie omówienia wyników raportu „Dostępność do terapii lekowych w Polsce na tle aktualnej wiedzy medycznej”, opublikowanego w marcu br. Celem opracowanie było wskazanie czy polscy pacjenci mają dostęp do leczenia onkologicznego zgodnego z aktualną wiedzą medyczną, co gwarantuje ustawa o prawach pacjenta i Rzeczniku Praw Pacjenta. Jesteśmy głęboko przekonani, że obecna krytyczna sytuacja pacjentów z chorobą nowotworową w Polsce oraz brak działań ze strony resortu zdrowia, których celem byłaby poprawa tego stanu, w pełni uzasadniają konieczność szybkiego omówienia tej sprawy.

9 czerwca br. zostaliśmy zaproszeni na spotkanie w Ministerstwie Zdrowia, podczas którego omówiliśmy wyniki raportu z Panem Ministrem Markiem Tombariewiczem oraz Jego współpracownikami. Podczas rozmowy zaprezentowaliśmy najważniejsze odkrycia opracowania, tj.:

- **ponad połowa leków onkologicznych zarejestrowanych po 2004 roku, zalecanych przez międzynarodowe towarzystwa naukowe, nie jest w ogóle refundowana przez płatnika publicznego w Polsce;**
- **spośród 19 guzów litych oraz chorób hematoonkologicznych, które są przyczyną największej liczby zgonów z powodu chorób nowotworowych, jedynie pacjentki z rakiem jajnika mają pewność, że otrzymają leczenie zgodne z aktualną wiedzą medyczną;**

- wskazana powyżej sytuacja jest **złamaniem ustawy o prawach pacjenta i Rzeczniku Praw Pacjenta**, wedle której każdy chory ma prawo do leczenia zgodnego z aktualną wiedzą medyczną;
- procesy refundacyjne w Polsce cechują się **wyjatkową przewlekłością oraz niską przejrzystością**.

Na spotkaniu omówiliśmy jednocześnie dane epidemiologiczne, które wskazują, że **rak jest najczęstszą przyczyną śmierci kobiet oraz drugą przyczyną śmierci mężczyzn w wieku produkcyjnym**, a liczba pacjentów onkologicznych, którzy każdego roku rozpoczynają walkę z chorobą każdego roku wzrosła w latach 1999-2014 o 41% do poziomu 160 tys. osób. **Jednocześnie skuteczność systemu opieki onkologicznej w Polsce należy do najniższych w Europie.**

Pomimo tak wyjątkowo krytycznej sytuacji resort zdrowia nie planuje podejmować działań zmierzających do zwiększenia dostępności bezpiecznej i skutecznej farmakoterapii onkologicznej w Polsce. Nie zaprezentowano nam żadnej propozycji kryteriów realizacji celów z zakresu polityki lekowej państwa w tym zakresie oraz metod ich realizacji. Jako przyczynę wskazano ograniczoną liczbę środków będącą w dyspozycji płatnika publicznego. Resort zdrowia wycofał się również z obietnic zmian ustawy refundacyjnej, które otrzymaliśmy w listopadzie 2016 r. od Pana Ministra Krzysztofa Łandy. Brak dotrzymania słowa w tym zakresie jest dla nas niezwykle niepokojący oraz sprawia, że działania resortu w tym zakresie jawią nam się jako nieskoordynowane oraz pozbawione cech przewidywalności i ciągłości.

Wynik spotkania jest dla nas niepokojący również z tego powodu, że dotychczas nasza współpraca z resortem zdrowia układała się pozytywnie. Aktywnie uczestniczymy w pracach nad nowelizacją koszyka świadczeń gwarantowanych, co może w najbliższych miesiącach przynieść rewolucyjną zmianę organizacji opieki nad pacjentkami z rakiem piersi w ośrodkach typu Breast Units. Prowadzimy rozmowy o wdrażaniu idei zarządzania ochroną zdrowia w oparciu o twarde dane, czego wyrazem jest m.in. zapowiedź publikacji projektu ustawy o jakości w ochronie zdrowia i bezpieczeństwie pacjenta. Nawet w ostatnich dniach opublikowano propozycje zmian, które pozwolą na przeniesienie podania chemioterapii do ambulatorium, oszczędzanie czasu chorych oraz racjonalizowanie wydatków na ten cel. Nie pamiętamy takiej otwartości na rozmowę i wymianę pomysłów, które może się przekuć w dobre rozwiązania dla pacjentów. **Z tego powodu byliśmy bardzo zaskoczeni postawą resortu zdrowia wobec wyników raportu, wycofanie się ze wcześniejszych zobowiązań oraz stanowisko sprowadzające się do akceptacji obecnego stanu.**

Szanowna Pani Premier, w trakcie kampanii wyborczej przed wyborami parlamentarnymi w 2015 r. mieliśmy okazję rozmawiać w obecności Pana Marszałka Stanisława Karczewskiego. Otrzymaliśmy wtedy zapewnienie od Pani, że po wyborach spotkamy i porozmawiamy o możliwości poprawy sytuacji pacjentów onkologicznych.

Wydaje nam się, że nadszedł czas na realizację tej obietnicy. Z naszej strony zapewniamy uczestnictwo w spotkaniu przedstawicieli organizacji pacjenckich z całego kraju – od Sanoka po Jelenią Górę i od Krakowa po Trójmiasto. Musimy poważnie podejść do wyzwań, które przed nami. Brak kierunkowej decyzji o przyjęciu strategii walki z rakiem będzie skutkowało wzrostem liczby zgonów pacjentów onkologicznych, którzy dzięki bardziej skutecznej opiece mogliby żyć dłużej.

Wierzymy, że znajdzie Pani czas, aby przyjrzeć się problemom osób, które walczą z ciężką chorobą o życie – i w tej walce potrzebują wsparcia ze strony państwa w postaci godnej opieki odpowiadającej aktualnej wiedzy medycznej. W sprawach związanych z organizacją spotkania uprzejmie prosimy o kontakt z Wojciechem Wiśniewskim, rzecznikiem Fundacji (tel. 793554411, mail: wojciech.wisniewski@alivia.org.pl).

Łgocę, wynoszę szacunek,

PREZES ZARZĄDU
hpoli
Bartosz Poliński