

Leczyć czy nie leczyć – oto jest pytanie

# Syndrom portugalski



for: iStock.com

Niedobry sygnał przyptynął do nas z Portugalii: Krajowa Rada Etyki Nauk Życia (CNECV), agenda portugalskiego rządu, wydała wskazówki dla resortu zdrowia sugerujące oszczędzanie na leczeniu raka i AIDS. *Żyjemy w społeczeństwie, w którym nie da się zapewnić wszystkim pożądanego leczenia* – oświadczył w piśmie skierowanym do ministerstwa zdrowia prezes CNECV Miguel Oliveira da Silva. Zdaniem wielu ekspertów to, co głośno wypowiedział portugalski prezes, od dawna po cichu mówią polscy decydenci.

Kłopot polega na tym, że nie dyskutują o najbardziej jaskrawych przypadkach często zbyt forsownego leczenia, ale leczenia innowacyjnymi preparatami takich chorób, jak na przykład łuszczyca, szpiczak mnogi czy stwardnienie rozsiane.

## Szpiczak

Innowacyjne leki na szpiczaka mnogiego pojawiły się dziesięć lat temu. Znacznie poprawiły jakość lecze-

nia i komfort życia pacjentów. Dzięki nim szpiczak mnogi u wielu osób może być uważany za schorzenie przewlekłe, nie zaś za śmiertelne. – *Liczba żyjących chorych w naszym kraju szacowana jest na mniej więcej 8 tys.* – mówi dr Artur Jurczyszyn, prezes Fundacji Centrum Leczenia Szpiczaka w Krakowie. Starania o objęcie refundacją jednego z innowacyjnych leków na szpiczaka – bortezomibu – ciągną się od trzech lat. Końca nie widać, choć w sierpniu po raz kolejny pozytywną opinię na ten temat wydała AOTM. Skończyło się jedynie na zapowiedzi, że złagodzone zostaną kryteria kwalifikacyjne do objęcia leczeniem tym preparatem. Dodatkowo w kolejnych liniach leczenia w monoterapii produktem Velcade usunięto kryterium wyłączenia z programu pacjentów z niewydolnością nerek. Postęp jest, ale przełom jeszcze nie.

## Łuszczyca

– *Choruję na łuszczycę od wielu lat i jestem leczony metodami znanymi od lat 50., czyli maściami opartymi na kwasie salicylowym. Przestało to na mnie działać* – mówi Michał Uler z fundacji „Tak, mam łuszczycę”. Starania o refundację nowoczesnych terapii na łuszczycę przybrały zupełnie nieoczekiwaną formę. Dzięki staraniom Ulera sprawą zajął się parlament, zaangażował się w nią poseł Ryszard Kalisz, powołano Zespół Parlamentarny ds. Łuszczyca. Jednym z najważniejszych celów zespołu jest wprowadzenie programów leczenia biologicznego dla pacjentów z najcięższymi postaciami tej choroby, takich, których w praktyce wyklucza ona z życia społecznego. Wszystkie wcześniejsze starania o wprowadzenie tych leków do refundacji zawiodły.

## Stwardnienie rozsiane

Stwardnienie rozsiane (SM) jest przewlekłą i nieuleczalną chorobą neurologiczną. Nie ma rejestru pacjentów, ale szacuje się, że w Polsce choruje na nią około 40 tys. osób. Mimo że medycyna nie znalazła skutecznego leku na SM, możliwe jest złagodzenie przebiegu i objawów choroby. Niestety, pacjenci w Polsce mają bardzo ograniczony dostęp do leczenia. *W większości krajów Unii Europejskiej leczenie ma zapewnione ok. 30 proc. chorych. Pod względem dostępności do terapii Polska jest wciąż na jednym z ostatnich miejsc. Musimy przekonać decydentów, że właściwa terapia na wczesnym etapie choroby pozwala uniknąć jej najtragiczniejszych skutków lub je ograniczyć* – pisze fundacja „SM – Walcz o siebie”. ■