

**Oświadczenie złożone  
przez senatora Waldemara Kraske  
na 59. posiedzeniu Senatu  
w dniu 8 lipca 2010 r.**

Oświadczenie skierowane do minister zdrowia Ewy Kopacz

Zwracam się do Pani Minister w imieniu pacjentów ze szpiczakiem mnogim, rodzin, bliskich i przyjaciół chorych, lekarzy, członków Polskiego Stowarzyszenia Pomocy Chorym na Szpiczaka o podjęcie działań mających na celu udostępnienie i optymalizację terapii, wymaganych w stosunku do każdego pacjenta indywidualnie, w zależności od tego, jakiej kuracji i jakiego leczenia wymaga. Chodzi przede wszystkim o uruchomienie programu leczenia lenalidomidem. Obecnie lekarzom odmawia się odpowiedniego dobrania terapii ratujących życie pacjenta. Chorzy czekają na stworzenie tzw. programu terapeutycznego – zdrowotnego, lekowego – na bazie leczenia lenalidomidem. Lek ten jest od kilku lat zarejestrowany i stosowany w Unii Europejskiej, z wyjątkiem Polski, jako chemia standardowa. Doniesienia światowe pokazują, że jest to lek skuteczny, przedłuża o wiele lat średnią przeżycia pacjenta, a jego pojawienie się stanowi pozytywny przełom w leczeniu szpiczaka mnogiego.

Lekarze specjaliści, hematolodzy i onkolodzy, jednogłośnie rekomendują lenalidomid do leczenia pacjentów ze szpiczakiem mnogim. Odmowa leczenia tym lekiem ze względu na wysokie koszty jest w efekcie pozorną oszczędnością, ponieważ chorzy, którym odmawia się leczenia lenalidomidem, są częściej hospitalizowani, a koszty związane z utrzymaniem ich przy życiu, dializy, rehabilitacja, opieka paliatywna itp. znacznie przewyższają koszty leczenia lenalidomidem. Ponadto w przypadku zażywania tego leku pacjent przebywa w domu, co pozytywnie wpływa na efekty leczenia.

Zwracam się do Pani Minister z zapytaniem, czy w ministerstwie są aktualnie prowadzone prace nad wprowadzeniem lenalidomidu do leczenia standardowego. Jeżeli nie, to wnioszę o rozpoczęcie działań mających na celu wprowadzenie tego leku do leczenia pacjentów ze szpiczakiem mnogim.

Z poważaniem  
Waldemar Kraska