

L.dz. 03/01/09

Warszawa, 28 stycznia 2009r.

**Szanowna Pani
Ewa Kopacz
Minister Zdrowia
ul. Miodowa 15
00-952 Warszawa**

Szanowna Pani Minister,

Stowarzyszenie Retina AMD Polska wyraża swoje ogromne zaniepokojenie komunikatem, który ukazał się na stronie internetowej Narodowego Funduszu Zdrowia. Według niego „*zgodnie z decyzją podjętą przez Minister Zdrowia Ewę Kopacz w dniu 24 listopada 2008 roku*” wynika, że w NFZ trwają prace oficjalnie przyzwalające na stosowanie w okulistyce terapii oznaczonej jako „*Iniekcja doszkliskowa rekombinowanego humanizowanego przeciwciała monoklonalnego (rhAb-VEGF)*”. Według naszej wiedzy skrót ten oznacza niezarejestrowany w okulistyce lek - AVASTIN (bewacizumab). Lek jest tańszy od zarejestrowanych w leczeniu AMD preparatów, bo nie został przetworzony w kierunku podawania do superdelikatnej gałki ocznej, tylko dożylnie w leczeniu onkologicznym, jest tańszy, ale podawanie jego pacjentom chorym na AMD to eksperyment medyczny. Dodatkowo miałby być on opłacany z pieniędzy publicznych. Zapis widniejący na stronie NFZ jest enigmatyczny i wskazuje na niejasności w procedurze leczenia - leki nie posiadają pozytywnych rekomendacji Agencji Oceny Technologii Medycznych - jeden z umieszczonych leków posiada negatywną rekomendację AOTM w leczeniu AMD, drugi jest nawet niezarejestrowany w leczeniu okulistycznym, a dodatkowo posiada negatywną rekomendację AOTM w leczeniu onkologicznym. Nie zgadzamy się na takie postępowanie i dobór leczenia przez urzędników wobec tracących wzrok pacjentów.

Nasze stowarzyszenie jest członkiem AMD Alliance International skąd otrzymujemy raporty i komunikaty oraz artykuły dotyczące przypadków niewłaściwego stosowania leków, stąd wiemy, że jest coraz więcej przypadków zapalenia oka po iniekcji preparatu AVASTIN do oka. Są już też odnotowane przypadki całkowitej utraty wzroku w wyniku stosowania AVASTINu, a także prowadzone są postępowania sądowe wszczęte przez pacjentów, którzy w wyniku podania im do oka AVASTINu stracili wzrok!!! Preparat AVASTIN został stworzony w celu leczenia raka jelita grubego i odbytnicy poprzez iniekcje dożylnie. Nigdzie na świecie nie zostały przeprowadzone żadne procedury zatwierdzające stosowanie preparatu AVASTIN w okulistyce.

Szanowna Pani Minister zwracamy się do Pani jako osoby, która wspiera pacjentów chorujących na AMD – gorąco apelujemy o powstrzymanie w/w działań NFZ.

Z poważaniem,

Małgorzata Pachole

**Prezes
Retina AMD Polska**

Do wiadomości:

1. Prezes NFZ – Jacek Paszkiewicz
2. Biuro Praw Pacjenta przy Ministerstwie Zdrowia – Krystyna Barbara Kozłowska
3. Rzecznik Praw Pacjenta NFZ – Aleksandra Piątek
4. Rzecznik Praw Obywatelskich – Janusz Kochanowski
5. Krajowy Konsultant ds. Okulistyki – Jerzy Szaflik
6. Julia Piłera - Sekretarz Stanu w Kancelarii Prezesa Rady Ministrów,
Pełnomocnik Rządu ds. opracowania programu zwalczania nadużyć w instytucjach publicznych

R E T I N A A M D P O L S K A

Adres korespondencyjny: 00-216 Warszawa, ul. Konwiktorska 9 pok. 35, tel.: 0 22 831 22 77
(Biuro jest czynne w poniedziałki i środy w godz. 10.00 – 14.00, w sprawach pilnych tel.: 0 603 330 473)
www.retinaamd.org.pl, e-mail: retinaamd@retinaamd.org.pl