



**BIURO
RZECZNIKA PRAW OBYWATELSKICH**

Warszawa, 8 maja 2017 r.

**Zespół Prawa Administracyjnego
i Gospodarczego**

V.7010.22.2017.EO

**Pan
Wojciech Zawalski
Dyrektor Departamentu
Świadczeń Opieki Zdrowotnej
w Centrali NFZ
ul. Grójecka 186
02-390 Warszawa**

Do Biura Rzecznika Praw Obywatelskich docierają informacje o problemach z dostępem do leczenia stwardnienia rozsianego, w szczególności po niepowodzeniu terapii lekami pierwszego rzutu. Pacjenci na odbywanych przez Rzecznika spotkaniach regionalnych podnoszą, że z ok. 40 tys. chorych na stwardnienie rozsiane, jedynie 7% pacjentów leczonych jest ze środków publicznych. W opinii pacjentów limitowana jest też ilość miejsc w programach lekowych, co powoduje, że pacjenci szukają dostępu do leczenia poza miejscem zamieszkania. Utrudnia to rzeczywisty dostęp do leczenia ze środków publicznych. Brakuje też kompleksowego podejścia do leczenia chorych, szczególnie tych w zaawansowanym stadium choroby.

Wątpliwości Rzecznika budzi też kwestia czasu leczenia w programie lekowym, lekami: *Fingolimodem* i *Natalizumabem*. Z nieznanym Rzecznikowi przyczyn czas leczenia tymi lekami określono w stosowanym programie lekowym na 60 miesięcy.

Tym samym, działając z upoważnienia Rzecznika Praw Obywatelskich, w oparciu o art. 13 ust. 1 pkt 2 ustawy z dnia 15 lipca 1987 r. o Rzeczniku Praw Obywatelskich (Dz.U. z 2014 r. poz. 1648, z późn. zm.), zwracam się do Pana Dyrektora z uprzejmą prośbą o ustosunkowanie się do wskazanych problemów. Proszę o wskazanie, jakie działania podejmuje Fundusz na rzecz poprawy dostępności pacjentów do leczenia stwardnienia rozsianego.

(-) [*Piotr Mierzejewski*]