



Minister Zdrowia

Rzecznik Praw Pacjentów

Rzecznik Praw Obywatelskich

P E T Y C J A

O refundację skutecznych leków w rzadkich nowotworach szpiku

Wnioskujemy o udostępnienie skutecznego, nowoczesnego leczenia pacjentom chorym na mielofibrozę i inne rzadkie nowotwory krwi!

W Polsce na rzadkie nowotwory krwi, w tym mielofibrozę – nowotwór powodujący włóknienie szpiku, cierpi dziś kilka tysięcy osób. Chorzy Ci są tacy sami jak my, pełnią najróżniejsze role społeczne i zawodowe. Łączy ich jedno – wspólna choroba, z którą przyszło im się zmagać. Silna potrzeba wzajemnego wsparcia oraz nawiązywania relacji była przyczynkiem dla powstania Grupy Wsparcia Chorych na Nowotwory Mieloproliferacyjne przy Polskiej Koalicji Pacjentów Onkologicznych.

Pacjenci chorzy na mielofibrozę czują się wykluczeni przez system opieki zdrowotnej w Polsce, który nie daje szansy na skuteczne, nowoczesne leczenie i przedłużenie życia nawet o wiele lat, także w zaawansowanych stadiach tej ciężkiej choroby.

Apel pacjentów o ułatwienie dostępu do skutecznej terapii **RUXOLITINIBEM**, z której mogą dziś korzystać chorzy w innych krajach Unii Europejskiej nie przyniósł dotychczas rezultatu. Resort Zdrowia nie widzi potrzeby jej finansowania, chociaż terapia celowana jest zatwierdzona w 80 krajach i w większości z nich refundowana.

Pacjenci oraz lekarze z nadzieją czekają na refundację ratującej życie terapii celowanej. Polska jest nadal białą plamą na tle Europy w dostępie do innowacyjnego leczenia mielofibrozy i innych rzadkich nowotworów mieloproliferacyjnych (Ph ujemnych)!

MY CHCEMY TYLKO ŻYĆ!

