



MINISTER ZDROWIA

Warszawa, 2009 -03- 26...

Mr. Ad Veldhuizen
President
European Hemophilia Consortium

Szanowni Organizatorzy,
Drodzy Chorzy,
Panie i Panowie,

Pragnę serdecznie podziękować za zaproszenie do uczestnictwa w konferencji zorganizowanej przez European Hemophilia Consortium, która poświęcona jest istotnym zagadnieniom dla chorych na hemofilię i pokrewne skazy krwotoczne. Niestety obowiązki służbowe uniemożliwiają mi osobiste spotkanie z Państwem.

Pragnę jednak zapewnić, że chorzy na hemofilię i pokrewne skazy krwotoczne to grupa szczególnie bliska Ministrowi Zdrowia. Zarówno Pani Minister Ewa Kopacz jak i Kierownictwo resortu stara się dokładać wszelkich starań, by standard życia chorych na hemofilię był coraz lepszy, a leczenie prowadzone na światowym poziomie. Najlepszym tego dowodem może być wprowadzenie w 2008 roku powszechnego programu pn.: „Zapobieganie krwawieniom u dzieci z hemofilią A i B”. Było to wielkie przedsięwzięcie o unikalnym charakterze w skali światowej. Uważam je za ogromny sukces, dzięki któremu z leczenia profilaktycznego krwawień śródstawowych skorzystała większość pacjentów w grupie wiekowej od urodzenia do 18 roku życia. Warto tu podkreślić, że dzięki tej inicjatywie systematycznie zwiększa się także zakres leczenia domowego, które jest najbardziej efektywną formą opieki nad chorymi na hemofilię. Rozumiejąc w pełni, że zdrowie chorych, a także komfort ich życia, zależy w głównej mierze od dostępu do koncentratów czynników krzepnięcia, w Polsce systematycznie zwiększa się wydatki budżetowe na zakup tej grupy leków.

Działania Ministra Zdrowia doprowadziły do wyraźnej poprawy zaopatrzenia w czynniki krzepnięcia, co najlepiej obrazuje wzrost wskaźnika zużycia czynnika VIII

w jednostkach w przeliczeniu na 1 mieszkańca rocznie. W Polsce wskaźnik zużycia czynnika na 1 mieszkańca wyniósł odpowiednio: w 2007 roku ~ 2,1, w 2008 roku ~ 2,97. Planuje się, że w 2009 roku wskaźnik ten wyniesie ~4,0. Oznacza to ciągły wzrost nakładów finansowych na zakup czynników krzepnięcia, co w rezultacie prowadzi do podnoszenia standardów opieki zdrowotnej w tej grupie chorych.

Reasumując, na przełomie ostatnich kilku lat w Polsce nastąpił ogromny postęp w zakresie leczenia chorych na hemofilię i pokrewne skazy krwotoczne. Minister Zdrowia nieustannie zwiększa nakłady finansowe na leczenie tej grupy pacjentów. Chorzy mają szeroki dostęp do możliwie najlepszych preparatów leczniczych tj. bezpiecznych, wytwarzanych zgodnie z najnowszą wiedzą medyczną i postępem technologicznym.

Mając na uwadze przede wszystkim dobro chorych, pragnę zapewnić, iż Minister Zdrowia będzie nieustannie dążyć do udoskonalania systemu leczenia i opieki nad tą tak bliską mu grupą chorych.



Z upoważnienia
MINISTRA ZDROWIA
PODSEKRETARZ STANU
Marek Twardowski