



Kraków, dnia 23 czerwca 2018 roku

Prezes NFZ

Andrzej Jacyna

02-390 Warszawa, ul. Grójecka 186

Szanowny Panie Prezesie

Jestem lekarzem-hematologiem i od ponad 22 lat pracuję w Klinice Hematologii Szpitala Uniwersyteckiego w Krakowie gdzie zajmuje się chorymi ze szpiczakiem plazmocytowym. Ponadto od 10 lat prowadzę Fundację Centrum Leczenia Szpiczaka, która jest organizacją pożytku publicznego. Postanowiłem napisać list do Pana Prezesa z prośbą i nadzieją, iż lek IMNOVID (pomalidomid) będzie jeszcze w tym roku refundowany w Polsce dla chorych z oporną i nawrotową postacią szpiczaka plazmocytowego w ramach programu lekowego. Lek ten został zarejestrowany w Unii Europejskiej już 5 lat temu i polscy chorzy od wielu lat, wiedząc o tym, czekają na refundację tego specyfiku w III linii leczenia. Biorąc pod uwagę swoje doświadczenia oraz dane światowe uważam, iż szczególnie w chorobie z wysokim ryzykiem cytogenetycznym oraz w naciekach pozaszpikowych, szczególnie w centralnym systemie nerwowym IMNOVID (pomalidomide) ma duże zastosowanie. Warto też dodać, iż postać leku jest doustna, co chorzy często podkreślają i jest bardzo skuteczna nie generując dodatkowych kosztów wynikających z hospitalizacji w szpitalu. W najnowszej, polskiej pracy dotyczącej skuteczności IMNOVIDU (pomalidomidu) w Polsce „real life data” opublikowanej w European Journal of Hematology w 2018 roku wykazano u 39% pacjentów minimum odpowiedź, zaś u kolejnych 30% stabilizację choroby; mediana czasu wolnego od progresji (PFS) wyniosła 10 miesięcy, zaś przeżywalność ogółem wyniosła 14 miesięcy. Warto też dodać, iż lek nie ma wielu działań ubocznych i jest lekiem bezpiecznym dla chorych. Chciałbym dodać, iż IMNOVID (pomalidomide) od wielu już lat dostępny na świecie powinien być jak najszybciej refundowany w naszym kraju na co pacjenci wciąż czekają. W przeciwnym razie nadal chorzy z oporną i nawrotową postacią szpiczaka będą skazywani na leczenie paliatywne, czyli na szybkie odejście i śmierć. Nie można się na to zgodzić gdy można tym osobom przedłużyć życie nie o miesiące a o lata. Z góry dziękuję za Pana Prezesa pomoc dla tej grupy chorych z nieuleczalnym nowotworem.

Z wyrazami szacunku

dr hab. med. Artur Jurczyszyn

Prezes Fundacji Centrum Leczenia Szpiczaka; Przewodniczący Oddziału Krakowskiego
Polskiego Towarzystwa Hematologów i Transfuzjologów; Pełnomocnik Dziekana Wydziału Lekarskiego
Uniwersytetu Jagiellońskiego Collegium Medicum

„FUNDACJA CENTRUM LECZENIA SZPICZAKA”
ul. Ignacego Łukasiewicza 1; 31-429 Kraków; tel.: +48 601 539 077, faks +48 12 617 7580, e-mail: fundacja@szpiczak.org, www.szpiczak.org

KRS: 0000317005, REGON: 120806658, NIP: 679-29-92-597

Rachunek bieżący w PLN: 06 1440 1127 0000 0000 0835 9709

FUNDACJA POSIADA STATUS ORGANIZACJI POŻYTKU PUBLICZNEGO
PRZEKAŻ 1% PODATKU NA RZECZ FUNDACJI LECZENIA SZPICZAKA