



MINISTER ZDROWIA

MZ-PZ-PZ-400-6207-4/MW/11

GABINET MARSZAŁKA SENATU

wpłynęło dn. 30.06.11.

nr. 3354 podpis. Berent

Warszawa,

2011-06-21

P. J. Kuźniak
KANCELARIA
Biura Prac Senackich
wpłynęło dn. 1.07.11.
nr. 6302 podpis. *[Signature]*

Pan
Bogdan Borusewicz
Marszałek
Senatu Rzeczypospolitej Polskiej

nowy Panie Marszałku

W związku z oświadczeniem złożonym przez Pana Krzysztofa Kwiatkowskiego Senatora Rzeczypospolitej Polskiej, przekazany przy piśmie z dnia 10.03.2011 r. znak: BPS/DSK-043-3422/11 w sprawie rozważenia możliwości zakupu sprzętu medycznego do badania przeznabłonkowej różnicy potencjałów błony śluzowej nosa u chorych z podejrzeniem mukowiscydozy, przedstawiam następujące informacje dotyczące kwestii podniesionych przez Pana Senatora.

Podzielając w pełni stanowisko Pana Senatora, iż niezwykle ważną sprawą jest wczesna diagnostyka choroby jaką jest mukowiscydoza i w konsekwencji wczesne włączenie odpowiedniej terapii, uprzejmie informuję, iż ze środków znajdujących się w dyspozycji Ministra Zdrowia realizowany jest program zdrowotny pn.: „Program badań przesiewowych noworodków w Polsce na lata 2009-2014”, którego celem jest obniżenie umieralności noworodków, niemowląt i dzieci z powodu wad metabolizmu oraz zapobieganie ciężkiemu i trwałemu kalectwu, wynikającemu z tych wad, wyodrębnienie noworodków z wrodzoną fenyloketonurią, hipotyreozą i mukowiscydozą oraz wczesne (w okresie noworodkowym) wdrożenie właściwego postępowania profilaktyczno-leczniczego. Należy zaznaczyć, iż od lipca 2009 r. badaniami przesiewowymi w kierunku mukowiscydozy, obok badań przesiewowych w kierunku hipotyreozy i fenyloketonurii, objęta została cała populacja noworodków w Polsce.

Odnosząc się do poruszonej przez Pana Senatora kwestii rozważenia możliwości zakupu sprzętu medycznego do badań przesiewowych przeznabłonkowej różnicy potencjałów błony śluzowej nosa, oceniając je jako bardzo ważne w diagnostyce nieklasycznych postaci mukowiscydozy, jak również w przypadku, gdy u pacjenta wykryto nową, dotąd nieznaną mutację w genie CFTR, uprzejmie informuję, iż w ramach obecnej edycji ww. programu nie przewidziano takiego zakupu.

Niemniej jednak realizując kolejne edycje programu zostanie rozważona sprawa rozszerzenia zakresu programu pod kątem wprowadzania nowych technologii, kierując się ich skutecznością kliniczną i ekonomiczną, w oparciu o uzyskane analizy konsultantów krajowych.

W kwestii refundacji leków i wyrobów medycznych, uprzejmie informuję, iż zgodnie z obowiązującą ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2008 r. Nr 45, poz. 271, z późn. zm.) wprowadzanie do wykazu leków refundowanych jakichkolwiek produktów nie jest możliwe z pominięciem trybu wnioskowego. Wnioski składane są przez podmioty odpowiedzialne, a dotychczas żaden podmiot nie złożył takiego wniosku.

Z wyrazami szacunku

Z upoważnienia
MINISTRA ZDROWIA
PODSEKRETARZ STANU
Andrzej Włodarczyk