

Wrocław, 7 kwietnia 2025 r.

Prezydium Rady Organizacji Pacjentów
przy Rzeczniku Praw Pacjenta
ul. Młynarska 46
01-171 Warszawa

Dotyczy: pilnego problemu niedostępności leków z lenalidomidem – prośba o interwencję i wspólne działania

Szanowni Państwo,

Jako członek Rady Organizacji Pacjentów przy Rzeczniku Praw Pacjenta, zwracamy się do Prezydium z apelem o pilne podjęcie działań interwencyjnych w związku z narastającym problemem braku dostępności leków zawierających lenalidomid – substancji kluczowej w leczeniu nowotworów krwi, w tym szpiczaka mnogiego.

Polscy pacjenci chorzy na szpiczaka plazamocytowego mierzą się z poważnymi trudnościami w dostępie do leków z lenalidomidem, szczególnie w dawkach 5 mg i 10 mg i 15 mg, które obecnie są niedostępne lub bardzo trudno dostępne w aptekach i hurtowniach na terenie całego kraju.

Otrzymujemy **liczne zgłoszenia od pacjentów**, a także sygnały z wielu ośrodków hematologicznych o przerwach w dostawach. Sytuacja ta zagraża ciągłości leczenia i bezpieczeństwu chorych. Skala problemu dotyczy większość ośrodków hematologicznych w Polsce i obejmuje kilkuset pacjentów, którzy obecnie przyjmują lek w ramach terapii lub leczenia podtrzymującego.

Sytuacja jest tym bardziej niepokojąca, że w innych krajach europejskich nie występują podobne problemy z dostępnością lenalidomidu. Nie mamy więc do czynienia z globalnym niedoborem, lecz z sytuacją dotyczącą wyłącznie polskich pacjentów.

W obliczu realnego ryzyka przerywania terapii, apelujemy do Prezydium Rady o:

- objęcie sprawy szczególną uwagą i wsparcie działań rzeczniczych,
- wystąpienie z oficjalnym stanowiskiem w imieniu organizacji pacjenckich,
- podjęcie pilnych rozmów z Ministrem Zdrowia, Głównym Inspektorem Farmaceutycznym
- rozważenie rekomendacji w **zakresie importu interwencyjnego lub zabezpieczenia zapasów leków**,
- zorganizowanie spotkania lub posiedzenia Rady z udziałem przedstawicieli środowisk pacjentów hematologicznych.

Liczymy na solidarność środowiska organizacji pacjenckich i wspólny głos w obronie prawa pacjentów do skutecznego i nieprzerwanego leczenia.

Z wyrazami szacunku,



PREZES ZARZĄDU

Fundacja Carita – członek Rady Organizacji Pacjentów przy Rzeczniku Praw Pacjenta



tel. 22 602 26 60



kontakt@fundacjacarita.pl



ul. Wyścigowa 50/8
53-011 Wrocław