

**Oświadczenie złożone
przez senator Alicję Chybicką
na 48. posiedzeniu Senatu
w dniu 30 stycznia 2014 r.**

Oświadczenie skierowane do ministra zdrowia Bartosza Arłukowicza

Szanowny Panie Ministrze!

Do mojego biura wpłynęło zapytanie od prof. dr hab. Kazimierza Kulczkowskiego dotyczące niezwykle długiego procesu rejestracji i udostępniania nowych leków (zarejestrowanych już na terenie Unii Europejskiej) w ramach leczenia refundowanego przez Narodowy Fundusz Zdrowia.

Praktyka pokazuje, że nowe leki, mimo zarejestrowania ich na terenie Unii Europejskiej, bardzo późno trafiają do leczenia w Polsce. Proces udostępniania nowych leków w ramach leczenia gwarantowanego przez Narodowy Fundusz Zdrowia jest bardzo długi i wymaga wielu różnego rodzaju opinii i rekomendacji. Tymczasem już na etapie rejestracji leku przez Europejską Agencję Leków bardzo często wymagana jest również polska rekomendacja. Czy w procesie refundacyjnym – mimo opinii i rekomendacji tworzonych na etapie rejestracji leku przez Europejską Agencję Leków – Ministerstwo Zdrowia każdorazowo musi wymagać również opinii AOTM? Jest to opinia, której uzyskanie w znaczący sposób wydłuża proces rejestracji i tym samym opóźnia dostępność danego leku w ramach leczenia finansowanego przez NFZ.

Zwracam się do Pana Ministra z prośbą o analizę przedstawionego problemu i rozpoczęcie działań, które ułatwią i przyspieszą proces refundacyjny nowych leków, pozwalając tym samym na ich szybkie wdrożenie do leczenia polskich pacjentów.

Z wyrazami szacunku
Alicja Chybicka