Warszawa, dn. 07.04.2021 r.

 **Pan**

 **Adam Niedzielski**

 Minister Zdrowia

 00-952 Warszawa

 ul. Miodowa 15

Szanowny Panie Ministrze,

W imieniu pacjentów tracących wzrok z powodu wysiękowej postaci AMD i zainteresowanych nowymi terapiami powstrzymującymi rozwój choroby, chcielibyśmy dowiedzieć się jakie plany ma Ministerstwo Zdrowia względem możliwości poszerzenia leczenia pacjentów w ramach funkcjonującego programu lekowego wAMD nową cząsteczką lekową jaką jest brolucizumab.

 Wiemy, że zarówno Rada Przejrzystości jak też AOTMiT uznały za zasadne objęcie refundacją Beovu (brolucizumab**)** w ramach programu lekowego: „Leczenie neowaskularnej postaci zwyrodnienia plamki związanego z wiekiem”.

Bardzo liczymy, że Pan Minister podejmie pozytywną decyzję w tej sprawie.

Brolucizumab jest nową, najmniejszą cząsteczką w grupie anty-VGEF stosowaną w wysiękowym AMD, która jak wiemy z badań klinicznych działa dłużej w porównaniu do innych cząsteczek i jednocześnie wykazuje wysoką skuteczność terapeutyczną. Daje to możliwość wykonania mniejszej liczby iniekcji, co jest korzystne zarówno dla pacjenta, jak i lekarza prowadzącego leczenie, szpitala i płatnika.

Poszerzenie programu lekowego leczenia wAMD zwiększy też szansę na zachowanie wzroku dla wielu pacjentów, którzy wykazują już oporność na stosowane dotąd leki.

Pragniemy zapewnić, że bardzo cenimy funkcjonujący od 2015 r. program lekowy leczenia wAMD. Jest on dla tysięcy pacjentów dobrodziejstwem, gdyż gwarantuje leczenie na najwyższym poziomie i zapewnia prawidłowe monitorowanie choroby.

Coraz więcej naszych pacjentów trafia do programu we wczesnym etapie choroby. Są to pacjenci aktywni, pracujący, dla których program lekowy jest tak naprawdę wielką szansą na kontynuację swojego aktywnego życia zawodowego i rodzinnego.

Uważamy, że wszyscy pacjenci powinni mieć dostęp do zarejestrowanych terapii. Tym bardziej, że brolucizumab został uznany już jako jedna z dostępnych opcji terapeutycznych w wytycznych Polskiego Towarzystwa Okulistycznego w 2020 roku.

 Niestety jest on dostępny tylko dla nielicznej grupy prywatnych pacjentów, których stać na to kosztowne leczenie.

Uważamy, że szanse na skorzystanie z nowoczesnej refundowanej terapii powinny być takie same dla wszystkich Polaków, a dostęp do leczenia nie powinien różnicować pacjentów.

Program lekowy jest inwestycją w zdrowie Polaków, a skuteczne, nowoczesne leczenie AMD umożliwi normalne życie nie tylko pacjentom, ale i ich rodzinom.

**Bardzo liczymy na pozytywną decyzję i jak najszybsze poszerzenie dostępności leczenia o kolejną trzecią cząsteczkę lekową.**

Z wyrazami szacunku

 Małgorzata Pacholec

 Prezes Retina AMD Polska

Do wiadomości:

Konsultant Krajowy ds. Okulistyki prof. dr hab.n.med. Marek Rękas