

Stowarzyszenie Chorych na Łuszczycę w Lublinie
Ogólnopolskie Stowarzyszenie Chorych na Łuszczycę „Psoriasis” z siedzibą
w Bydgoszczy

Lublin 2007.12.17

Krajowy Konsultant ds. Dermatologii i Wenerologii
Prof. dr hab. n. med. Waldemar Placek

Szanowny Panie Profesorze,

Zwracamy się do Pana z prośbą o bliższe przyjrzenie się problemom oraz trudnej sytuacji ludzi ciężko chorych na łuszczycę.

Obecnie, w związku z pojawieniem się na rynku farmaceutycznym nowej generacji leków tzw. leków biologicznych, pojawiła się szansa na poprawę jakości życia ludzi najciężej chorych na łuszczycę. Obiecujące wyniki dotychczas przeprowadzonych badań pozwalają pozytywnie oceniać długotrwałą skuteczność ww. leków. W Polsce jedynie chorzy na reumatoidalne zapalenie stawów objęci są programem gwarantującym dostęp i refundację kuracji lekami biologicznymi. A to właśnie terapia biologiczna dla wielu chorych na łuszczycę jest jedyną alternatywą pozwalającą widzieć szansę na życie bez większych ograniczeń.

W związku z powyższym uprzejmie prosimy o:

- **rozpatrzenie możliwości zwiększenie nakładu finansowego na leczenie łuszczycy lekami biologicznymi (brak możliwości indywidualnego pokrycia kosztów kuracji ze względu na jej cenę),**
- **objęcie grupy chorych na łuszczycę programem gwarantującym dostęp do leczenia oraz refundację kosztów,**
- **powtórne wpisanie łuszczycy na listę chorób przewlekłych.**

Z poważaniem

Zarząd Stowarzyszenia Chorych na Łuszczycę w Lublinie
Zarząd Ogólnopolskiego Stowarzyszenia Chorych na Łuszczycę „Psoriasis” z siedzibą w Bydgoszczy
oraz podpisani zgodnie z załączoną listą podpisów

