

Warszawa, 22 września 2023 r.

Vertex Pharmaceuticals (Poland) Sp. z o.o.
Ludwika Waryńskiego 3a,
00-645 Warszawa

Sz. P. Wojciech Szymański
Prezes Fundacji Mukobohaterowie

ul. Mariana Seredyńskiego 18/380-753 Gdańsk

e-mail: fundacja@mukobohaterowie.org

Szanowni Panie Prezesie,

Bardzo dziękuję za zaufanie i skierowanie na moje ręce Państwa apelu.

Z wielkim zainteresowaniem obserwujemy Państwa aktywności i jesteśmy pod wrażeniem profesjonalizmu i zaangażowania społeczności chorych na mukowiscydozę w Polsce.

Głos pacjentów, rodzin i opiekunów chorych jest dla nas zawsze bardzo ważny, dlatego na wstępie pragnę zapewnić o naszym zaangażowaniu i otwartości na elastyczną współpracę z Ministerstwem Zdrowia, mającą na celu umożliwienie dostępu do leczenia naszym lekiem wszystkim kwalifikującym się dzieciom i dorosłym z mukowiscydożą w kraju.

Chciałbym podkreślić, że wraz z całym zespołem osób zaangażowanych w ten proces, intensywnie, z elastycznym podejściem współpracujemy z Ministerstwem Zdrowia w ramach procedur ustanowionych przez polski system prawny w celu zapewnienia dostępu do leków wszystkim pacjentom z mukowiscydożą, zgodnie z obowiązującą rejestracją Europejskiej Agencji Leków wydaną w styczniu 2022 r. dla leku iwakaftor/tezakaftor/eleksakaftor w schemacie skojarzonym z iwakaftorem ze wskazaniem do leczenia pacjentów w wieku 6 lat i starszych z co najmniej jedną mutacją F508del w genie CFTR.

Naszym celem jest zapewnienie dostępu do leków wszystkim pacjentom z mukowiscydożą, zgodnie z obowiązującą rejestracją Europejskiej Agencji Leków wydaną w styczniu 2022 r. dla leku iwakaftor/tezakaftor/eleksakaftor w schemacie skojarzonym z iwakaftorem ze wskazaniem do leczenia pacjentów w wieku 6 lat i starszych z co najmniej jedną mutacją F508del w genie CFTR.

Chciałbym jednocześnie podkreślić, że w trakcie całego procesu refundacyjnego jesteśmy elastyczni w stosunku do oczekiwań Ministerstwa Zdrowia, biorąc pod uwagę wartość naszych leków, ogólny wpływ na budżet i kondycję ekonomiczną kraju, wpływ na system opieki zdrowotnej, liczbę pacjentów z mukowiscydożą oraz inne istotne czynniki. Dzięki podobnemu, elastycznemu podejściu zapewniliśmy już dostęp do leczenia za pomocą naszych leków pacjentom z mukowiscydożą w 60 krajach na całym świecie, w tym w wielu krajach Europy Wschodniej – jedną z ostatnich pozytywnych decyzji podjęto na Łotwie, gdzie pacjenci w wieku powyżej 6 lat z co najmniej jedną mutacją F508del w genie CFTR mogą już teraz korzystać z leczenia CFTRms zapewnionego w ramach powszechnego dostępu do opieki zdrowotnej.

Odnosząc się do Państwa obaw wyrażonych w piśmie, dotyczących ryzyka zawężenia populacji pacjentów uprawnionych do leczenia, pragniemy podkreślić, iż od początku naszych rozmów z Ministrem Zdrowia naszym celem jest zagwarantowanie stałego dostępu do leczenia modulatorami genu CFTRm dla wszystkich uprawnionych pacjentów, w tym dla grupy pacjentów w wieku od 6 lat z co najmniej jedną mutacją F508del w genie CFTR, którzy wciąż oczekują na leczenie.

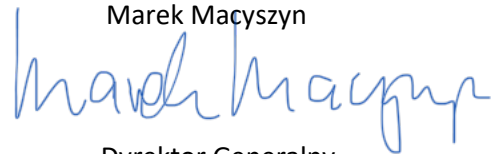
Doskonale rozumiemy jak ważna jest to decyzja zarówno dla pacjentów, jak i ich rodzin oraz opiekunów, gdyż mukowiscydoza jest chorobą wpływającą na jakość życia całej rodziny. Wierzymy, że toczące się intensywne rozmowy z Ministerstwem Zdrowia, pozwolą nam wspólnie wypracować rozwiązanie, które umożliwi jak najszybszy dostęp do terapii Vertex dla polskich pacjentów.

Jeszcze raz dziękujemy za Państwa wsparcie, zaangażowanie.

Na zakończenie chciałbym podkreślić, iż jesteśmy zawsze otwarci na rozmowę i dialog z każdą z zainteresowanych stron.

Pozostajemy w kontakcie.

Z wyrazami szacunku,
Marek Macyszyn



Dyrektor Generalny
Vertex Pharmaceuticals (Poland)