



MINISTER ZDROWIA

Warszawa,16. 04 2009.....

Szaizowicz Państwo

17-go kwietnia już po raz dwudziesty stowarzyszenia skupiające na całym świecie chorych na hemofilię organizują spotkania z okazji Światowego Dnia Chorych na Hemofilię. Jest to dzień niezwykle ważny również w naszym kraju, gdyż wykorzystując wszystkie możliwe media możemy zwiększyć w społeczeństwie wiedzę na temat hemofilii oraz innych skaz krwotocznych, a także zwrócić uwagę na problemy, z którymi na co dzień borykają się chorzy. Świadomość społeczna w zakresie hemofilii jest wciąż niewystarczająca. Funkcjonuje wiele całkowicie błędnych poglądów dotyczących etiologii choroby, jej dziedziczenia, a nawet takich, według których chorzy na hemofilię nie mogą normalnie żyć, kształcić się czy uczestniczyć w życiu publicznym. Światowy Dzień Chorych na Hemofilię jest okazją, aby zaprzeczyć tym anachronicznym poglądom, aby zrozumieć problemy i otworzyć się na potrzeby ludzi chorych na hemofilię. Osoby cierpiące na tą chorobę mogą funkcjonować normalnie w społeczeństwie, tylko trzeba im w tym pomagać, trzeba im to umożliwić.

Chorzy na hemofilię i pokrewne skazy krwotoczne to grupa szczególnie bliska Ministrowi Zdrowia. Staram się dokładać wszelkich starań, by standard ich życia był coraz lepszy, a leczenie prowadzone na światowym poziomie. Najlepszym tego dowodem może być wprowadzenie w 2008 roku powszechnego programu pn.: „Zapobieganie krwawieniom u dzieci z hemofilią A i B”. Było to wielkie przedsięwzięcie o unikalnym charakterze w skali światowej. Uważam je za ogromny sukces, dzięki któremu z leczenia profilaktycznego krwawień śródstawowych skorzystała większość pacjentów w grupie wiekowej od urodzenia do 18 roku życia. Warto tu podkreślić, że dzięki tej inicjatywie systematycznie zwiększa się

także zakres leczenia domowego, które jest najbardziej efektywną formą opieki nad chorymi na hemofilię. Rozumiejąc w pełni, że zdrowie chorych, a także komfort ich życia, zależy w głównej mierze od dostępu do koncentratów czynników krzepnięcia, w Polsce systematycznie zwiększa się wydatki budżetowe na zakup tej grupy leków.

Mam pełną świadomość, że bardzo dużo zostało jeszcze do zrobienia. Pragnę zapewnić, że Ministerstwo Zdrowia dołoży wszelkich starań, aby w znacznym stopniu zaspokoić potrzeby osób chorych na hemofilię, a tym samym zapewnić poprawę jakości ich codziennego życia.

W wyrażeniu szacunku


Ewa Kopacz