



Stwardnienie rozsiane (SM) w Polsce



CZYM JEST SM?

Stwardnienie rozsiane (SM) to złożona choroba neurodegeneracyjna, na którą cierpi około 50 000 osób w Polsce liczącej 37,9 mln mieszkańców.¹

Każda osoba inaczej przechodzi tę nieprzewidywalną chorobę, ale typowe objawy obejmują ból, zmęczenie, ograniczoną sprawność ruchową i zaburzenia funkcji poznawczych. Obecnie nie ma lekarstwa na SM.

Optymalne leczenie i wsparcie mają znaczący wpływ na postęp choroby i jakość życia osób ze stwardnieniem rozsianym.



BÓL



ZMĘCZENIE



OGRANICZONA
SPRAWNOŚĆ
RUCHOWA



ZABURZENIA FUNKCJI
POZNAWCZYCH

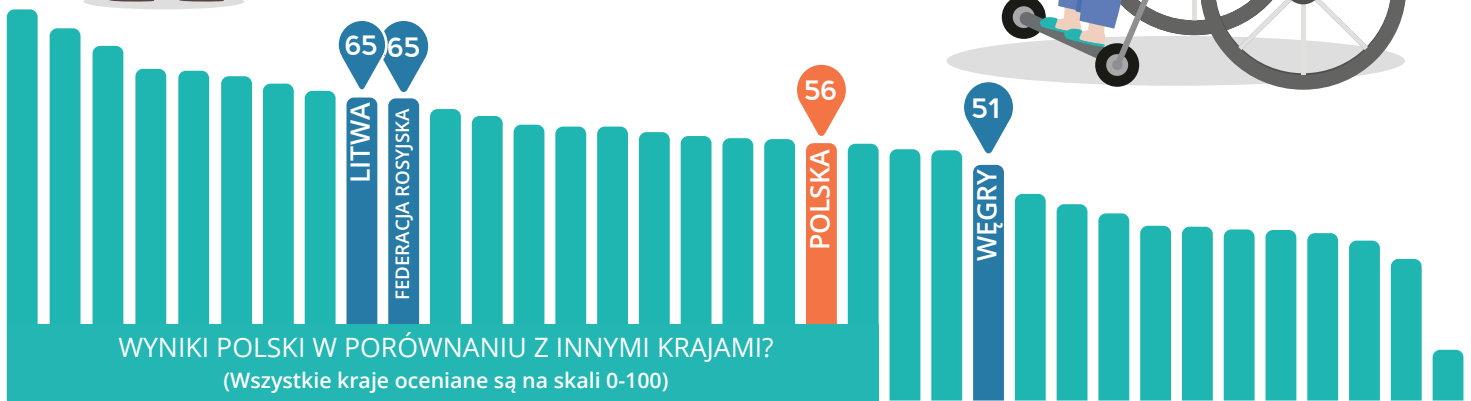


KONTEKST KRAJU

Opieka zdrowotna w Polsce na szczeblu gminnym, powiatowym i wojewódzkim organizowana jest przez Ministerstwo Zdrowia. Na ochronę zdrowia kraj wydaje 1507€ na osobę, czyli mniej niż średnia europejska.² Opieka jest wyjątkowo fragmentaryczna, ale prowadzone są działania usprawniające.



RANKING KRAJÓW



WYNIKI POLSKI W PORÓWNANIU Z INNYMI KRAJAMI?

(Wszystkie kraje oceniane są na skali 0-100)



JAKICH INFORMACJI DOSTARCZYŁ BAROMETR?

W Polsce dokonano ostatnio wiele ulepszeń w zakresie opieki nad osobami z SM, do których należą: poszerzenie dostępu do leków modyfikujących przebieg choroby (DMD) a także opieki nad pacjentami pediatrycznymi z SM. Wciąż jednak można zaobserwować braki w istniejącej opiece:



20–29%

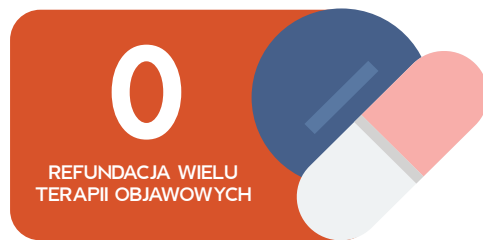
OSÓB ZE STWARDNIENIEM ROZSIANYM MA COROCZNIE DOSTĘP DO NIEZBĘDNEJ REHABILITACJI FIZYCZNEJ.



Tylko 20–29% osób ze stwardnieniem rozsianym ma corocznie dostęp do niezbędnej rehabilitacji fizycznej.

0

REFUNDACJA WIELU TERAPII OBJAWOWYCH



Brak zwrotu kosztów za wiele leków używanych do leczenia objawowego, w tym leków stosowanych w przypadku zmęczenia i bólu.

DŁUGI

CZAS OCZEKIWANIA NA LECZENIE DMD

JAN 30

Po postawieniu diagnozy osoby ze stwardnieniem rozsianym muszą często czekać **wiele miesięcy** na dostęp do leków modyfikujących przebieg choroby (DMD).

ZALECENIA DOTYCZĄCE POLITYKI



Opracowanie krajowego planu chorób neurologicznych, który obejmuje kompleksowe podejście do SM, z odpowiednim budżetem na jego wdrożenie.



Zadbanie, aby każda osoba ze stwardnieniem rozsianym otrzymała interdyscyplinarną opiekę, w tym coroczną ocenę na potrzeby rehabilitacji, pomoc psychiatryczną i socjalną.

Zapewnienie każdej osobie ze stwardnieniem rozsianym możliwości korzystania z refundowanego leczenia i szybkiego dostępu do wszystkich leków modyfikujących przebieg choroby (DMD) i leczenia objawowego.



Dodatkowe informacje znaleźć można na stronie www.emsp.org lub kontaktując się z biuro@ptsr.org.pl

EMSP pragnie podziękować sponsorom, którzy wsparli finansowo ten projekt, w tym m.in. spółkom Almirall, Biogen, Bristol Myers Squibb, MedDay, Merck, Mylan, Novartis, Roche i Sanofi Genzyme. EMSP zachowuje kontrolę redakcyjną nad Barometrem.