

POSTULATY

Polskiego Towarzystwa Stwardnienia Rozsianego

-  Leczenie osób z SM w Polsce zgodnie ze współczesnym stanem wiedzy, tak jak w innych krajach europejskich.
-  Szerszy dostęp do leków o wysokiej skuteczności.
-  Dostęp do leczenia SM powinien być zapewniony równomiernie w całym kraju i od razu po rozpoznaniu w wyspecjalizowanych ośrodkach.
-  Stworzenie możliwości szybszej diagnostyki SM, tzw. „złotego miesiąca”, rozważenie diagnostyki jednodniowej.
-  Jak najszybsza inicjacja leczenia SM, w tzw. „oknie terapeutycznym”, aby nie dopuścić do szybkiego narastania niepełnosprawności u osób z SM.
-  Refundacja leczenia postaci wtórnie postępującej stwardnienia rozsianego.
-  Złagodzenie kryteriów przechodzenia między 1 a 2 linią w obowiązujących programach lekowych. Kryteria oparte na standardach europejskich i charakterystykach produktów lekowych.
-  Utworzenie ogólnopolskiego rejestru osób chorych na SM i mapy potrzeb zdrowotnych.
-  Pilna poprawa dostępu do leczenia objawowego i niezbędnej rehabilitacji oraz poprawa zaopatrzenia w wyroby medyczne.
-  Opieka nad osobami z SM sprawowana przez interdyscyplinarne zespoły składające się z różnych specjalistów: lekarza neurologa oraz lekarzy innych specjalistów, pielęgniarki, fizjoterapeuty, neuropsychologa i psychologa, terapeuty zajęciowego.
-  Poszerzona edukacja lekarzy POZ o stwardnieniu rozsianym, tak aby jak najszybciej kierowali osoby z podejrzeniem SM do odpowiednich specjalistów.
-  Wsparcie polskich badań naukowych nad nowoczesnymi, innowacyjnymi terapiami SM.
-  Skuteczność prowadzonych programów oceniania m.in. na podstawie efektów leczenia raportowanych przez pacjentów a nie jedynie na podstawie poziomu realizacji świadczeń zdrowotnych.
-  Ciągłe budowanie i usprawnianie dialogu z Ministerstwem Zdrowia, Narodowym Funduszem Zdrowia, Agencją Oceny Technologii Medycznych i Taryfikacji, Rzecznika Praw Pacjenta
-  Zwiększenie zaangażowania Organizacji Pacjentów w procesy refundacyjne oraz szeroko rozumianą politykę zdrowotną.