

Izvešće sa sastanka u Ministarstvu zdravlja s predstavnicima Društva psorijatičara Hrvatske

Zagreb, 27. ožujka 2013.

Dunja Skoko-Poljak, dr. med., voditeljica Službe za javno zdravstvo Ministarstva zdravlja primila je u ime ministra zdravlja predstavnike Društva psorijatičara Hrvatske; predsjednika Darka Bošnjaka, dopredsjednika prof. dr. sc. Andriju Stanimirovića, tajnicu i glasnogovornicu mag. Inku Marinić i dr. sc. Gordanu Krnjević, dr. med. Sastanku je prisustvovao Tihomir Špinjača iz Koalicije udruga u zdravstvu (KUZ).

Na sastanku je sudjelovala Maja Jerković Ljubenković, dr. med. iz HZZO-a.

Glavne teme sastanka: mogućnosti liječenja i dostupnost terapije na listama lijekova HZZO-a, aktivnosti Društva i financiranje.

Društvo ima oko 4.500 članova.

1. Liječenje i terapija – Psorijaza je multisistemska bolest. U Hrvatskoj ima oko 70.000 oboljelih. Od toga je oko 30% pacijenata s teškom psorijazom, a s najtežim oblikom psorijaze je oko 400 pacijenata. Oboljeli od najtežeg oblika psorijaze ne reagiraju na sustavnu terapiju ili imaju kontraindikacije na terapiju. Njima bi jedino mogli pomoći biološki lijekovi. Stoga se Društvo zalaže da se biološki lijekovi odobravaju za liječenje i takvih najtežih oblika kožne psorijaze, a ne samo za oboljele koji imaju psorijatični artritis. Također, Društvo se zalaže za uvođenje i drugih lijekova za psorijazu na liste lijekova HZZO-a. Mnoge lijekove oboljeli moraju sami kupovati što ih financijski opterećuje. Ističu da bi foto terapija trebala biti dostupna oboljelima diljem Hrvatske, a ne samo u većim centrima.

Dr. Jerković Ljubenković navela je da je Povjerenstvo za lijekove HZZO-a zaprimilo prijedlog za uvrštenje bioloških lijekova za liječenje kožne psorijaze, te je prijedlog u razmatranju. Također, uputila je Društvo da dostave prijedlog Povjerenstvu za uvrštenje svih lijekova koji se ne nalaze u listama lijekova, a potrebni su oboljelima za liječenje.

2. Aktivnosti – Društvo provodi više akcija kojima želi javnosti pokazati da psorijaza nije zarazna bolest, kao i s kojim problemima se oboljeli susreću u svakodnevnom životu (ne dozvoljavaju im ulazak na bazene, imaju problema prilikom zapošljavanja, suočavaju se s depresijom, alkoholizmom i dr.). Svjetski dan psorijaze obilježava se 29. listopada, te traže potporu Ministarstva.

Dr. Skoko Poljak pozvala je Društvo da o svojim aktivnostima i događanjima koja organiziraju obavijeste Ministarstvo.

3. Financiranje – Društvo ne naplaćuje članarinu od članova. Zbog toga imaju nedostatak sredstava za funkcioniranje Društva.

Dr. Skoko Poljak informirala ih je da Ministarstvo svake godine raspisuje natječaj za financiranje projekata Udruga na koji se mogu javiti sa svojim projektima. Također ih je uputila na web stranice Ministarstva gdje se mogu informirati o EU projektima.

Društvo je upoznao sudionike sastanka s osnivanjem registra oboljelih od psorijaze koji bi trebao biti dostupan dermatolozima i u kojemu bi se točno moglo vidjeti koji pacijent je kandidat za biološku terapiju, a koji nije. Time će se spriječiti sve eventualne zloporabe. Ministarstvu je Društvo dostavilo smjernice za liječenje oboljelih od psorijaze i europsku inicijativu stručnjaka u terapiji psorijaze.