



Ministerstwo Zdrowia
Departament Systemu Zdrowia

Warszawa, 18 września 2019 r.

SZTR.4060.29.2019.NK

Pani
Justyna Okrucńska
Pani
Natalia Wojtyra
j.okrucinska13@gmail.com

Szanowne Panie,

W związku z wiadomością dotyczącą finansowania rejestracji potencjalnych dawców szpiku w polskich bazach dawców, Departament Systemu Zdrowia zwraca się z prośbą o przyjęcie poniższego.

Zgodnie z załącznikiem do uchwały Rady Ministrów Nr 164/2010 z dnia 12 października 2010 r. w sprawie ustanowienia programu wieloletniego na lata 2011-2020 pod nazwą „Narodowy Program Rozwoju Medycyny Transplantacyjnej” (dalej: „Program”), zmienionej uchwałą Rady Ministrów Nr 212/2011 z dnia 2 grudnia 2011 r., uchwałą Rady Ministrów Nr 97/2017 z dnia 3 lipca 2017 r. oraz uchwałą Rady Ministrów Nr 57/2018 z dnia 23 marca 2018 r. (dalej: „uchwała”), w ramach Programu dofinansowywane są badania potencjalnych niespokrewnionych dawców komórek krwiotwórczych. Do 2017 roku próbki materiału od potencjalnych dawców szpiku były badane jedynie na tzw. niskiej rozdzielczości, co jednak dawało mało szczegółowy wynik. Od 2017 roku nowozrekrutowani potencjalni niespokrewnieni dawcy już wstępnie są typowani na wysokiej rozdzielczości, natomiast próbki wcześniej zrekrutowanych dawców są „dotypowywane” do wysokiej rozdzielczości. Mimo, że zwiększenie stopnia szczegółowości wyników badań potencjalnych dawców komórek krwiotwórczych pozyskanych przez poszczególne ośrodki dawców szpiku z wykorzystaniem nowoczesnych metod diagnostycznych, zarówno w przypadku uprzednio przebadanych (dotypowanie), jak i nowo pozyskiwanych potencjalnych dawców (typowanie wstępne), generuje wyższe koszty, to pozwala na szybszą decyzyjność w ramach procedur poszukiwania i doboru dawca – biorca, co również jest dofinansowywane ze środków

budżetu w ramach działalności Centrum Organizacyjno-Koordynacyjnego ds. Transplantacji „Poltransplant”. Dzięki temu możliwe jest znalezienie w pełni zgodnego niespokrewnionego dawcy komórek (w znajdujących się na całym świecie bazach dawców) lub wykorzystanie dawców tylko połowicznie dopasowanych do biorcy w zakresie antygenów zgodności tkankowej (tzw. dawcy haploidentyczni), co znacząco zwiększa szanse na znalezienie dawcy komórek.

Nad procesem pobierania i przeszczepiania komórek krwiotwórczych w ośrodkach hematologicznych czuwają koordynatorzy, których działalność przekłada się na zwiększenie bezpieczeństwa zarówno biorcy, jak i dawcy komórek krwiotwórczych oraz jakości pobranych komórek krwiotwórczych do przeszczepienia. Zadania koordynatora w ośrodku hematologicznym obejmują również kwestie organizacyjne dotyczące pobrania komórek krwiotwórczych, ich transportu (w przypadku komórek krwiotwórczych pobranych od dawcy niespokrewnionego w innym ośrodku) oraz ich przeszczepienia. Finansowanie działalności koordynatorów hematologicznych także zabezpieczono w ramach realizacji ww. Programu.

Znalezienie „genetycznego bliźniaka” nie byłoby jednak możliwe bez stworzenia centralnej bazy dawców w ramach funkcjonujących w Polsce rejestrów transplantacyjnych, tj. Centralnego Rejestru Niespokrewnionych Potencjalnych Dawców Szpiku i Krwi Pępowinowej. Prowadzenie Centralnego Rejestru powierzone zostało Centrum Organizacyjno-Koordynacyjnemu ds. Transplantacji Poltransplant, które aktualnie, wraz z Centrum Systemów Informacyjnych Ochrony Zdrowia, pracuje nad rozwojem, doskonaleniem oraz modernizacją ustawowych rejestrów transplantacyjnych, w tym również Centralnego Rejestru Niespokrewnionych Potencjalnych Dawców Szpiku i Krwi Pępowinowej, aby umożliwić monitorowanie jakości świadczeń w transplantologii, a tym samym zapewnić pacjentom szybką pomoc o możliwie najwyższej jakości. Również to działanie jest wspierane ze środków finansowych pochodzących z ww. Programu.

Ministerstwo Zdrowia nie pozostaje obojętne na potrzeby osób chorych na nowotwory krwi i podejmuje działania zmierzające do zabezpieczenia potrzeb osób chorych, w tym także poprzez finansowanie rozwiązań systemowo-organizacyjnych, które przekładają się na realizację zadań w tym zakresie. Jednocześnie podkreślić należy, że działalność wszystkich fundacji, które działając na rzecz pacjentów, w tym również tych, zajmujących się rejestracją potencjalnych dawców, zasługuje na słowa uznania.

Z poważaniem,

Anna Miszczak

p.o. Dyrektora

/dokument podpisany elektronicznie/