

**Olsztyn, 25 września 2025 r.**

**Adresatki petycji:**

Szanowna Pani

**Jolanta Sobierańska-Grenda**

**Minister Zdrowia**

oraz

Szanowna Pani

**Katarzyna Kacperczyk**

**Wiceminister Zdrowia**

Do wiadomości:

**Prof. dr hab. n. med. Alicja Chybicka**

**Przewodnicząca Parlamentarnego Zespołu ds. Chorób Rzadkich**

**Petycja o refundację leku Sotatercept dla pacjentów z tętniczym nadciśnieniem płucnym w Polsce**

Szanowna Pani Minister i Pani Wiceminister,

My – pacjenci chorujący na tętnicze nadciśnienie płucne, a także nasze rodziny, przyjaciele i osoby wspierające – zwracamy się z apelem o pilne dopisanie leku Sotatercept do wykazu leków refundowanych w Polsce.

Tętnicze nadciśnienie płucne to rzadka, postępująca i śmiertelna choroba, która prowadzi do niewydolności prawej komory serca oraz znacznego skrócenia życia. Mimo stosowania dostępnych obecnie terapii, wielu pacjentów nadal zmaga się z ciężkimi objawami: dusznością, przewlekłym zmęczeniem, ograniczeniem aktywności fizycznej, a także poczuciem bezsilności i izolacji. Choroba często dotyka młodych ludzi – u szczytu aktywności życiowej i zawodowej.

Sotatercept to przełomowa terapia, która daje realną szansę na zahamowanie postępu choroby i znaczące przedłużenie życia. Lek został zatwierdzony przez Europejską Agencję Leków (EMA), przeszedł pełną procedurę badań klinicznych i jest już dostępny dla pacjentów w kilku krajach Unii Europejskiej.

W Polsce wciąż czekamy. Każdy miesiąc zwłoki to ryzyko pogorszenia stanu zdrowia lub śmierci. Nie chcemy być pacjentami drugiej kategorii w Europie. Chcemy mieć takie same szanse na życie jak chorzy w innych krajach wspólnoty. Dlatego apelujemy o natychmiastowe podjęcie decyzji o refundacji Sotaterceptu. To dla nas kwestia życia i śmierci.

Z wyrazami szacunku,

Na podstawie art. 2 ust. 3 ustawy z dnia 11 lipca 2014 r. o petycjach wnoszę o potraktowanie niniejszego pisma jako petycji.