

Terapia genowa w leczeniu SMA refundowana w Polsce od 1 września 2022

Szanowni Państwo,

zgodnie z obwieszczeniem Ministra Zdrowia od 1 września 2022 r. podanie terapii genowej niemowlętom, u których po narodzinach w programie przesiewowym zdiagnozowano SMA, będzie w pełni finansowane przez Narodowy Fundusz Zdrowia, po spełnieniu przez pacjentów kryteriów kwalifikacji do leczenia w programie lekowym.

Terapia genowa onasemnogen abeparwówek działa w oparciu o unikalny mechanizm polegający na dostarczeniu do jąder komórkowych pacjenta prawidłowej kopii genu SMN1 i tym samym zastąpieniu funkcji wadliwego genu. Wytworzone białka pozwalają na rozwój mięśni i nerwów u dziecka dotkniętego SMA. Terapia w momencie podania zatrzymuje postęp choroby – podanie trwa 60 minut, a pierwsze efekty są widoczne już 2 tygodnie po iniekcji.

Więcej informacji znajdą Państwo w załączonym komunikacie prasowym.

W razie pytań, pozostaję do dyspozycji.

Z wyrazami szacunku,

Aneta Poznanska

Country Communications & Engagement Head Novartis Poland

M: +48 663 874 857

E: aneta.poznanska@novartis.com

Sie 22, 2022

Source URL: <https://www.novartis.com/pl-pl/aktualnosci/terapia-genowa-w-leczeniu-sma-refundowana-w-polsce-od-1-wrzesnia-2022>

List of links present in page

- <https://www.novartis.com/pl-pl/pl-pl/aktualnosci/terapia-genowa-w-leczeniu-sma-refundowana-w-polsce-od-1-wrzesnia-2022>
- <http://dziennikmz.mz.gov.pl/legalact/2022/90/>
- <mailto:aneta.poznanska@novartis.com>