

18 апреля 2018 г. в Киеве состоялось обсуждение результатов первого в Украине комплексного исследования ситуации с заболеваемостью, диагностикой и лечением рассеянного склероза. В работе круглого стола, организованного Всеукраинской ассоциацией инвалидов рассеянного склероза, приняли участие ведущие врачи-неврологи Украины, представители органов власти, международных и общественных организаций, а также эксперт польской организации пациентов с рассеянным склерозом.

## Почему рассеянный склероз отнимает будущее у 20 тысяч украинцев?

Результаты исследования, проведенного по инициативе Всеукраинской ассоциации инвалидов рассеянного склероза (РС), свидетельствуют о тревожной для украинцев статистике. В мире РС признан одной из главных причин инвалидизации людей в возрасте от 20 до 40 лет. В Украине из-за недостаточного охвата лечением и нехватки препаратов для эффективной терапии **88 % из 20 719 пациентов с этим диагнозом являются инвалидами**<sup>1</sup>. По данным ассоциации, реальный уровень заболеваемости РС в стране может быть в два раза выше.

Как отметил глава Всеукраинской ассоциации инвалидов РС Евгений Колпаков, нынешнего финансирования, выделяемого государством, хватает на приобретение чуть более чем 10 % от необходимого количества препаратов для лечения РС. Это приводит к тому, что пациенты не получают полного курса лечения и их состояние ухудшается.

Это подтверждают и результаты социологического исследования, проведенного украинским офисом международного исследовательского агентства IFAK Institute. «49 % пациентов с РС, принявших участие в исследовании, отметили, что состояние за минувший год ухудшилось. При этом **65 % опрошенных назвали основным недостатком лечения нехватку препаратов**», — прокомментировал результаты исследования директор украинского офиса IFAK Institute Сергей Говоруха.

По данным Всеукраинской ассоциации инвалидов рассеянного склероза, объем финансирования, выделяемого государством на приобретение препаратов для лечения РС, не изменился с 2007 г. «Учитывая, что большинство препаратов импортные, очевидно, что на эти средства сейчас можно приобрести в 6 раз меньше, чем 10 лет назад», — отметил Евгений Колпаков. В результате **количество инвалидов 1-й группы среди пациентов с РС увеличилось в 10 раз**.

В Польше за последние 7 лет удалось качественно изменить отношение государства к проблеме РС. По словам представителя польской организации пациентов с РС Доминики Жалковской, в стране отменили ряд ограничений, установленных Минздравом и влиявших на лечение РС, в схему лечения были включены более эффективные современные препараты, удалось перейти на планирование лечения пациентов сначала на 3, а затем — на 5 лет вперед. Это позволило существенно снизить уровень инвалидизации пациентов и повысить их уровень жизни.

По словам экспертов-неврологов, в Украине пациентам доступны в основном препараты первой линии, которые используют на начальной стадии заболевания. Но, как отметила заведующая кафедрой неврологии Национального медицинского университета имени А.А. Богомольца Лариса Соколова, на международном уровне сейчас уже идет речь об индивидуальном лечении пациентов в зависимости от их состояния, рода деятельности и других факторов. Для такого более эффективного лечения необходимо иметь возможность использовать все доступные препараты, в том числе второй линии (современные препараты, более эффективные при сложном и агрессивном течении заболевания).

Представители международных компаний-производителей лекарственных препаратов, принявшие участие в работе круглого стола, готовы обсудить с Министерством здравоохранения существенное снижение стоимости современных препаратов. «Я могу с уверенностью сказать, что мы предпринимаем все всевозможные усилия, чтобы стоимость инновационного лечения РС для украинцев была не дороже, чем использование препаратов первой линии. Мы не только готовы вести переговоры об этом, но и стараемся инициировать их со своей стороны», — заявил генеральный директор компании «Рош Украина» Деян Нешич.

По данным исследования Всеукраинской ассоциации инвалидов РС, **ежегодные потери государства из-за недостаточного охвата лечением пациентов с РС могут составлять как минимум 175 млн грн**. На встрече не было представителей Минздрава, но были представители Администрации Президента и Минсоцполитики. Как отметил представитель Всеукраинской ассоциации инвалидов РС Виталий Махинчук: «Важно, чтобы государство взглянуло на проблему РС по-другому. Я уверен, что совместными усилиями мы можем начать решать эту проблему. Ведь вместо того, чтобы 40—60 лет выплачивать пенсию инвалиду, государство может обеспечить пациентов лечением и после этого не тратить деньги, а зарабатывать их вместе с нами».

В заключение модератор дискуссии, глава благотворительного фонда «Здоровье украинского народа» Сергей Сошинский предложил всем участникам круглого стола, а также представителям органов власти, которые не смогли принять в нем участие, объединить усилия для того, чтобы пациенты с РС в Украине могли получать соответствующее лечение и вести нормальный образ жизни.

<sup>1</sup> По данным социологического исследования, проведенного украинским офисом международного исследовательского агентства IFAK Institut GmbH & Co.