

الى السيد وزير الصحة والحماية الاجتماعية المحترم

تحت اشراف السيد رئيس مجلس النواب المحترم

الموضوع : سؤال اني

إدراج مرض التليف الكيسي ضمن الأمراض النادرة المزمنة بالمغرب وضرورة توفير الأدوية الأساسية للمرضى المصابين بهذا المرض

السلام عليكم ورحمة الله وبركاته، و بعد.

كما تعلمون فمرض التليف الكيسي هو من الأمراض النادرة الأكثر انتشارا في العالم، وقد شكل تزايد عدد حالات الإصابة بهذا المرض عاملا أساسيا لتطوير عدة أدوية فعالة ساعدت في شفاء المئات من الحالات حول العالم وتجنبيهم قساوة البروتوكول اليومي، وعلى رأس هذه الأدوية، الدواء الجيني KAFTRIO الذي خفف من معاناة المرضى وذويهم. إلا أنه مع كامل الأسف، لازال معظم مرضى التليف الكيسي الليلي بالمغرب يعانون من غياب هذه الأدوية الحيوية، مما يطرح إشكالية حقيقية ومعاناة إضافية لهؤلاء المرضى، مع العلم أن أكثر فئة تصاب بهذا المرض هم الأطفال.

لذا؛ وانطلاقا من مقتضيات دستور المملكة وقوانينها، وكذا المعاهدات الدولية التي صادقت عليها، والتي تكفل الحق فيولوج للخدمات الصحية للجميع، وانخراطا في ورش تعميم الحماية الاجتماعية، فإننا نسألكم عن التدابير التي اتخذتموها لـ:

- إدراج مرض التليف الكيسي ضمن الأمراض المزمنة النادرة بالمغرب.
- توفير الأدوية الخاصة بهذا المرض في الصيدليات المغربية وعلى رأسها الدواء الحيوي Creon 25000, Creon 10000, Creon 5000 إلى جانب توفير أدوية أخرى من قبيل: Vitamine A, Vitamine E, Tobramycine, Mucoclear.
- التعويض عن الأدوية من طرف التعاضدية أو مختلف شركات التأمين، وعلى رأس هذه الأدوية دواء: Colimycine.
- توفير التحاليل الخاصة للمرضى.

وتفضلوا بقبول فائق التقدير و الاحترام

الامضاء

نادية بزندفة