

Łódź, dnia 29.12.2008 r.

Małgorzata Niewiadomska-Cudak
Radna Rady Miejskiej w Łodzi

Pan Prezydent Miasta Łodzi
Jerzy Kropiwnicki

Interpelacja

Panie Prezydencie zapytuję czy Wydział Zdrowia Urzędu Miasta mógłby podjąć działania w kierunku zainteresowania się problemem badań klinicznych nad genisteiną. Specyfik ten podaje się dzieciom dotkniętym genetyczną chorobą zwaną mukopolisacharydozą typ III. Takich dzieci obecnie w Łodzi jest troje. Dzieci cierpiące na nią dożywają 13-14 lat. Profesor Grzegorz Węgrzyn z Katedry Biologii Molekularnej Uniwersytetu Gdańskiego wraz z zespołem, opracował sposób leczenia mukopolisacharydozy typu III, zwanej chorobą Sanfilippo. Lek powstał na bazie ekstraktu soi, z której pozyskuje się genisteinę. Jak wykazały pierwsze badania kliniczne, cofa on rozwój choroby. Koszt miesięcznej terapii to suma około 200-300 złotych. Aby specyfik został dopuszczony oficjalnie do leczenia chorych dzieci potrzebne są badania kliniczne. Badania te kosztują miliony złotych i firmy farmaceutyczne nie są skore na finansowanie ich, gdyż lek ten zażywa niewielka ilość pacjentów, stąd wkład łatwo się nie zwróci. Substancja natomiast jest znana i łatwo ją wyprodukować. Mam nadzieję, że moja prośba zostanie dogłębnie rozważona i podjęte będą działania, aby pomóc łódzkim dzieciom, a także rodzicom żyjącym w lęku i niepewności, gotowych na każde poświęcenie dla swoich ukochanych pociech.

