

o 100 zł. - wymienia Prezes Jolanta Martyka.

W planach Stowarzyszenia są kolejne działania mające na celu zmianę absurdalnych przepisów prawa. Organizacja będzie walczyć m.in. o możliwość dorabiania do świadczenia pielęgnacyjnego przez rodziców i opiekunów osób niepełnosprawnych. *Zaproponowaliśmy, aby analogicznie jak rencista i emeryt, rodzic rezygnujący z pracy zawodowej ze względu na stan zdrowia niepełnosprawnego dziecka, mógł legalnie dorobić do świadczenia pewną kwotę, bez groźby jego utraty.* - mówi Pani Prezes. Zapobiegłoby to również sytuacji wykluczenia z rynku pracy powracających do pracy opiekunów, przez długi czas opiekujących się osobami niepełnosprawnymi. Gdyby rodzic miał sta-

ły kontakt z wykonywaną pracą (nawet przez kilka, wolnych od zajęć z dzieckiem godzin w tygodniu) umożliwiłoby mu to pozostanie w branży. Opiekun nie byłby na garnuszku państwa. Stowarzyszenie chce również postulować refundację leków dla dzieci z pęcherzem neurogenym. Te kosztowne leki nie są dofinansowywane, ponieważ pęcherz neurogeny nie jest traktowany jako choroba przewlekła. *Wszelkie działania podejmowane przez Ogólnopolskie Stowarzyszenie Rodzin Osób Niepełnosprawnych „Razem Możemy Więcej” mają przypominać parlamentarzystom i wszystkim decydentom, że wciąż wiele jest jeszcze do zrobienia w kwestii osób niepełnosprawnych i ich opiekunów* - podkreśla prezes Martyka.

Nowe zasady refundacji

Anna Sulka

Ustawa o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych jest częścią pakietu ustaw zdrowotnych przyjętego przez sejm w marcu br. Ustawa od samego początku wzbudzała wiele kontrowersji, zwłaszcza wśród partii opozycyjnych, firm farmaceutycznych i organizacji zrzeszających przedsiębiorców. Zmiany dotyczą m.in. procedur podejmowania decyzji w sprawie objęcia refundacją leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobów medycznych oraz programów lekowych i chemioterapii. Ustawa wyznacza m.in. kryteria tworzenia poziomów odpłatności, określa zasady ustalania cen zbytu leków i obowiązki osób uprawnionych do wystawiania recept.

Nowe przepisy wpłyną również na zasady refundacji wyrobów medycznych będących przedmiotami ortopedycznymi i środków pomocniczych. Ustawa umożliwia m.in. wypisywanie kolejnego zlecenia na zaopatrzenie przez pielęgniarkę lub położną. Zgodnie z obecnie obowiązującymi regulacjami uprawnienia do wypisywania zleceń mają jedynie lekarz i felczer ubezpieczenia zdrowotnego. Wykaz produktów, które będzie mogła zlecać pielęgniarka i położna oraz zasady ich przyznawania i finansowania zostaną określony przez Ministra Zdrowia w odrębnych rozporządzeniach.

Ważne zmiany dla pacjentów z nietrzymaniem moczu przewiduje projekt rozporządzenia Ministra Zdrowia w sprawie wykazu wyrobów medycznych wydawanych na zlecenie osoby uprawnionej, który jest aktem wykonawczym do ustawy refundacyjnej. Rozporządzenie zakłada m.in. wykluczenie wkładek urologicznych z listy produktów objętych refundacją. Zmianie ulegnie również jednostka chorobowa uprawniająca do otrzymania dofinansowania. Nietrzymanie moczu, zgodnie z oczekiwaniem środowiska pacjenckiego, zostało uznane za kryterium przyznawania refundacji jednak dodano obostrzenie w postaci konieczności występowania dodatkowych schorzeń - upośledzenia umysłowego, wad rozwojowych czy chorób onkologicznych. Oznacza to faktyczne pozostanie przy obecnie obowiązujących kryteriach. Zgodnie z nowymi przepisami wszyscy pacjenci dopłacą do środków absorpcyjnych 10% urzędowo określonej ceny. Obecnie osoby z nowotworami są zwolnione z opłat w ramach limitu cenowego, natomiast pozostali uprawnieni ponoszą koszt w postaci 30% limitu. Rozporządzenie przewiduje również poszerzenie listy lekarzy uprawnionych do zlecenia refundacji na środki absorpcyjne o geriatrę.

Ustawa refundacyjna wchodzi w życie z dniem 1 stycznia 2012 r.; do tego czasu wszystkie akty wykonawcze powinny zostać uchwalone.