

O zaopatrzeniu cyklicznym w Komisji Polityki Społecznej i Rodziny

Z końcem 2012 r. Komisja Polityki Społecznej i Rodziny obradująca pod przewodnictwem posła Sławomira Piechoty (PO), pochyliła się nad tematyką zaopatrzenia ortopedycznego i pomocniczego dla niepełnosprawnych i przewlekle chorych. Podczas posiedzenia przedstawiciele Narodowego Funduszu Zdrowia, Państwowego Funduszu Rehabilitacji Osób Niepełnosprawnych, Ministerstwa Pracy i Polityki Społecznej, ZUS, KRUS i Fundacji Instytutu Rozwoju Regionalnego przedstawili sprawozdania dot.: nakładów, zasad udzielania wsparcia oraz najbardziej problematycznych obszarów w zakresie finansowania świadczeń skierowanych do niepełnosprawnych i przewlekle chorych. Podniesiono wiele ważnych zagadnień związanych z obowiązującym rozporządzeniem ministra zdrowia z zakresu refundacji zaopatrzenia ortopedycznego i pomocniczego, wytykając jego błędne rozwiązania i podkreślając nieaktualne limity. Tym bardziej dziwi fakt, że na tak ważnym posiedzeniu zabrakło ministra zdrowia bądź jego przedstawiciela.

Leszek Szalak z Departamentu Świadczeń Opieki Zdrowotnej NFZ, który omówił, po krótko, koszty płatnika z tytułu refundacji środków pomocniczych i przedmiotów ortopedycznych, zwrócił uwagę, że w 2004 r. kształtowały się one na poziomie ok. 380 mln zł, natomiast w 2012 r. było to już 675 mln zł. Dodał jednocześnie, że 50% z wydatkowanych środków przeznaczanych jest na zaopatrzenia comiesięczne, czyli pieluchomajtki, sprzęt stomijny czy zestawy infuzyjne do osobistych pomp insulinowych. Co więcej, z danych NFZ wynika, że z roku na rok liczba osób korzystających z zaopatrzenia comiesięcznego wzrasta. W 2008 r. liczba świadczeniobiorców, którym tego typu artykuły zostały zrefundowane, wyniosła ok. 415 tys., natomiast już w pierwszej połowie 2012 r. było to 475 tys. osób. Na przestrzeni lat wzrasta więc grupa osób wymagających zaopatrzenia tego typu.

W 2012 r. nakłady na refundację produktów absorpcyjnych, takich jak pieluchomajtki, pieluchy anatomiczne i ich zamienniki wyniosły 176 mln zł. Zdaniem przedstawiciela NFZ wzrost wydatków na ten cel jest wynikiem głównie zmian demograficznych zachodzących w naszym społeczeństwie, mianowicie wzrostu populacji osób starszych dotkniętych problemem nietrzymania moczu z powodu chorób degeneracyjnych i otępiennych. Na zakończenie swojego wystąpienia reprezentant płatnika podkreślił, że NFZ odpowiada jedynie za finansowanie świadczeń, które zostały ujęte w rozporządzeniu Ministra Zdrowia. NFZ może zaproponować urzędnikom resortu zdrowia pewne rozwiązania, jednak ostateczna decyzja co do objęcia refundacją nowych przedmiotów bądź ich wycena, leżą w gestii Ministerstwa Zdrowia. Pełne sprawozdanie z tego spotkania dostępne jest na stronie <http://orka.sejm.gov.pl>

Zawsze sprawni

Magdalena Kowalewska

Fundacja „Zachowaj Sprawność” została powołana do życia w grudniu 2011 roku w Gdyni. Fundatorem oraz inicjatorem pomysłu jej utworzenia jest Katarzyna Jaszczuk, instruktor rekreacji ruchowej. Cele Fundacji „Zachowaj Sprawność” to przede wszystkim: popularyzacja i upowszechnianie aktywności fizycznej wśród mieszkańców Gdyni, organizowanie i wspie-

ranie inicjatyw kulturalnych, artystycznych oraz społecznych, edukacyjnych i sportowych. Celem działań organizacji jest także wspieranie i praca na rzecz osób z różnymi schorzeniami, a zwłaszcza kobiet po amputacji piersi oraz osób z problemem wysiłkowego nietrzymania moczu oraz integracja osób podejmujących aktywność fizyczną, a także promocja zdrowia.



Fot. Fundacja „Zachowaj Sprawność”

