

# UroConti walczy z mitami

## Jaka jest rzeczywista refundacja środków absorpcyjnych w Polsce?

Katarzyna Walewska



**M**inisterialne rozporządzenie regulujące dostęp do zaopatrzenia w środki pomocnicze gwarantuje refundację 60 szt. pieluchomajtek na miesiąc. Refundacja jest podzielona, pod względem limitów cenowych, na dwie grupy. Pierwszą z nich stanowią osoby cierpiące na choroby onkologiczne, które otrzymują 100% refundacji na środki absorpcyjne w limicie cenowym do 77 zł. Druga grupa to m. in. osoby z głębokim upośledzeniem umysłowym, zespołem otępiennym, cierpiący na wady rozwojowe czy choroby mające podłoże neurologiczne. Tej grupie chorych przysługuje 70% refundacji do limitu 90 zł, pozostałe 30% kosztów zakupu choroby pokrywają z własnych środków. Z powyższych założeń wynika, że chorzy powinni otrzymać, w ramach refundacji, 2 sztuki pieluchomajtek na dobę. Czy jednak zawarte w rozporządzeniu limity mają odzwierciedlenie w rzeczywistości? Wyjaśnienia tego, jaka jest prawdziwa redundacja środków absorpcyjnych w Polsce oraz ile w rzeczywistości środków chłonnych otrzymuje chory, podjęło

się Stowarzyszenie „UroConti”, które na podstawie powszechnie dostępnych danych oraz cen rynkowych środków absorpcyjnych obliczyło, jak wygląda rzeczywista refundacja. Przy założeniu średnich cen rynkowych środków absorpcyjnych 2 zł za pieluchmajtke oraz 1,50 zł za pieluchę anatomiczną i zestawieniu ich z limitami cenowymi, jakie określa w swoim rozporządzeniu resort zdrowia, okazało się, że chory otrzymuje miesięcznie średnio 31 szt. pieluchomajtek lub 42 szt. pieluch anatomicznych, co w przeliczeniu daje średnio tylko 1 pieluchę na dobę. Ponadto koszty jakie ponoszą pacjenci wynoszą ok. 50% całego zaopatrzenia, a nie 30%, jak gwarantuje ministerialne rozporządzenie. Wynika z tego, że NFZ opłaca chorym tylko połowę refundacji, którą określa rozporządzenie. Stowarzyszenie „UroConti” chcąc nagłośnić problematykę ograniczonego dostępu do zaopatrzenia oraz ponaglić

zmianę tej niecierpiącej zwłoki sytuacji, wysłało do przedstawicieli środowiska politycznego oraz urzędników resortu zdrowia i NFZ, przesyłkę zawierającą fragment pieluchy symbolizujący połowę refundacji, jaką osoby z NTM otrzymują z budżetu państwa. *Mamy nadzieję, że nasza przesyłka zwróci uwagę polityków na nierealne limity oraz skłoni ich do zastanowienia się nad tym czy refundacja jednej pieluchy na dobę może zapewnić komfort i higienę osobistą osobie cierpiącej na nietrzymanie moczu, a w efekcie zobliguje urzędników Ministerstwa do przygotowania nowelizacji przepisów* - argumentuje Anna Sarbak - Prezes „UroConti”. To nie pierwszy raz, kiedy Stowarzyszenie „UroConti” w zaskakujący sposób próbowało zwrócić uwagę urzędników na niewłaściwe przepisy. Dotychczas wysłano już paczkę z pieluchą i butelką wody, symbolizującą niewystraszające limity zaopatrzenia oraz breloczek w kształcie samochodu, mający zwrócić uwagę na kosztowne, porównywalne do ceny zakupu małego samochodu, leczenie powikłań występujących u osób z NTM. Ostatnia akcja ma za zadanie uświadomić Ministerstwu, że już najwyższy czas znowelizować przestarzałe przepisy regulujące zaopatrzenie w środki pomocnicze, które nie były zmieniane od ponad 12 lat. Ostatnia nowelizacja rozporządzenia mająca

realne znaczenie dla zaopatrzenia w środki absorpcyjne miała miejsce w 2003 roku, kiedy to do wykazu refundowanych środków dodano wkładki urologiczne. Obowiązujące limity ilościowe i cenowe nie były zmieniane od 1999 roku, i jak pokazują powyższe wyliczenia, znacząco mijają się one z rzeczywistymi potrzebami osób cierpiących na NTM.

Warto dodać, że poza nieadekwatnymi limitami, w rozporządzeniu brakuje również jednostki chorobowej „nietrzymanie moczu”, uprawniającej do otrzymania refundacji, jak i uprawnień do wypisywania zleceń na środki chłonne dla specjalistów ginekologa i geriatry. Zgodnie z ustawą refundacyjną, finalny termin wejścia w życie znowelizowanych przepisów upływa 1 stycznia 2014 r., Ministerstwu pozostało więc coraz mniej czasu na przygotowanie dobrego projektu nowego rozporządzenia.

