

V ogólnopolskie spotkanie liderów organizacji pacjentów

Katarzyna Walewska

Z okazji obchodów Światowego Dnia Chorego (10-11 lutego) Instytut Praw Pacjenta i Edukacji Zdrowotnej we współpracy z Zakonem Posługujących Chorym - Ojców Kamilianów, jak co roku zorganizował ogólnopolskie spotkanie liderów organizacji pacjentów. Kluczowym elementem spotkania była debata z udziałem przedstawicieli Ministerstwa Zdrowia, które w tym roku reprezentowali Minister Zdrowia Ewa Kopacz oraz Dyrektor Departamentu Polityki Lekowej i Farmacji Artur Fałek, jak również Prezes Narodowego Funduszu Zdrowia - Jacek Paszkiewicz.

Reprezentanci organizacji pozarządowych mieli doskonałą okazję, aby zadać zaproszonym gościom pytania doty-



czące ważnych dla siebie kwestii. Udział w forum cieszył się dużym zainteresowaniem. Na spotkanie licznie przybyli reprezentanci wielu środowisk pacjenckich. Wśród zaproszonych gości nie zabrakło również przedstawicieli Stowarzyszenia Osób z NTM „UroConti”. Organizację reprezentowały Maria Zdeb, Prezes Zarządu Głównego oraz Teresa Bodzak, Prezes Oddziału Lubelskiego. Korzystając z okazji, przedstawicielki „UroConti” skierowały do Minister Ewy Kopacz kilka pytań dotyczących sytuacji osób z problemem nietrzymania moczu. Podczas debaty padło pytanie o etap na jakim znajdują się prace Ministerstwa nad złożonymi przez Stowarzysze-

nie trzema wnioskami o zmianę obowiązujących przepisów: wprowadzenie jednolitego kryterium medycznego (nietrzymanie moczu) uprawniającego do refundacji środków absorpcyjnych (pieluchomajtki, pieluchy anatomiczne, podkłady, wkłady anatomiczne); poszerzenie listy lekarzy uprawnionych do wypisywania zleceń na środki absorpcyjne o lekarza ginekologa i geriatrę, zwiększenie limitów ilościowych refundowanych środków wchłaniających do 120 sztuk miesięcznie. Pierwszy wniosek Stowarzyszenia został złożony w Ministerstwie Zdrowia już w maju ur., jednak do chwili obecnej organizacja nie otrzymała oficjalnej odpowiedzi w tej sprawie. W jakim terminie resort zdrowia zamierza ustosunkować się do postulatów naszego Stowarzyszenia? - pytały reprezentantki „UroConti”. Obecna na spotkaniu Minister Zdrowia nie odniosła się w żaden sposób do zadanego pytania. Przedstawicielki „UroConti” nie dały się jednak zbyć milczeniem resortu zdrowia, powtórnie poprosiły o ustosunkowanie się do zadanego pytania. Tym razem w imieniu resortu głos zabrał Artur Fałek twierdząc, że realizacja postulatów organizacji jest uwarunkowana dostępnością środków finansowych w budżecie NFZ. Zaznaczył, że w miarę możliwości resort zdrowia będzie realizował zgłaszane propozycje.

Wykorzystując w pełni swój czas przedstawicielki „UroConti” odniosły się również do podpisanej w ubiegłym roku przez Ministerstwo Zdrowia nowej listy leków refundowanych. *Kiedy Ministerstwo zamierza refundować inne leki na pęcherz nadreaktywny (OAB) oraz jaka jest zasadność wykonania obowiązkowego badania urodynamicznego przy uzyskaniu refundacji leku na OAB?* - pytały. *Badanie urodynamiczne ma za zadanie stwierdzić czy pacjent cierpi na zespół pęcherza nadreaktywnego i wymaga terapii farmakologicznej* - argumentowało Ministerstwo, natomiast kwestia refundacji większej liczby leków jest uwarunkowana środkami finansowymi NFZ. *Po raz kolejny resort zdrowia dał nam do zrozumienia, że przy wyborze leków refundowanych kieruje się głównie ceną, a nie skutecznością preparatów* - komentuje Teresa Bodzak.

Ministerstwo Zdrowia bardzo zdawkowo odniosło się do na-

szych pytań. Nie padły konkretne odpowiedzi ani deklaracje ze strony resortu, które miałyby wpłynąć na poprawę obecnej sytuacji osób z problemem nietrzymania moczu. Nauczonym doświadczeniem wiemy, że podczas publicznych debat Ministerstwo Zdrowia marginalizuje nasz problem - mówi Maria Zdeb.

Cieszy nas jednak fakt, że w tym roku Stowarzyszenie „UroConti” mogło zabrać głos na początku debaty, jako jedna z pierwszych organizacji. Świadczyć to może, że nasze Stowarzyszenie jest coraz poważniej traktowane - dodaje.

Dzięki tego typu spotkaniom liderzy organizacji pacjentskich mają szansę zwrócić uwagę decydentów na problemy, z którymi borykają się na co dzień, mogą zaprezentować własne poglądy na tematy dotyczące grup pacjentów, które reprezentują oraz poddać dyskusji sprawy ważne z punktu widzenia ich działalności.

Emocje ostudziła uroczysta gala wręczenia Nagród Św. Kamila, która zwieńczyła pierwszy dzień ogólnopolskiego spotkania liderów organizacji pacjentów. W uroczystości udział wzięli przedstawiciele najwyższych władz państwowych i kościelnych, między innymi Prezydent Bronisław Komorowski wraz z małżonką, Minister Zdrowia Ewa Kopacz, Minister ds. równego traktowania Elżbieta Radziszewska, Rzecznik Praw Obywatelskich prof. Irena Lipowicz, Rzecznik Praw Pacjenta Krystyna Barbara

Kozłowska oraz wielu posłów i senatorów. Nagrody św. Kamila przyznawane są od 2007 roku, głów-



ną ideą nagrody jest promowanie osób oraz instytucji, które w sposób szczególny przyczyniły się do budowania kultury miłosierdzia, akceptacji i solidarności z osobami cierpiącymi i ich rodzinami.

Czułam się zaszczycona, że mogłam wziąć udział w tak pięknej uroczystości - komentuje Maria Zdeb.

REFUNDACJA ŚRODKÓW ABSORPCYJNYCH W INNYCH KRAJACH

Refundacja środków absorpcyjnych: Norwegia vs. Polska

	Norwegia	Polska
Liczba mieszkańców	4,85 mln	38,16 mln
Refundacja środków wchłaniających	tak	tak
Wskazania medyczne do przyznania refundacji	nietrzymanie moczu	choroby nowotworowe, upośledzenie umysłowe, zespoły otępienne, choroby układu nerwowego, wady rozwojowe
Klasyfikacja refundacji w oparciu o stopień nietrzymania moczu	refundacja pieluch anatomicznych, pieluchomajtek, majtek chłonnych i podkładów	dla w/w kryteriów chorobowych refundacja wkładów anatomicznych, pieluch anatomicznych, pieluchomajtek i podkładów
Ilość refundowanych sztuk / m-c	bez limitu	do 60 szt.
Limit cenowy / m-c	bez limitu	w zależności od wysokości refundacji (100% lub 70 %) odpowiednio: 77 lub 90 zł
Współpłacenie przez pacjenta	0%	0% przy nowotworach lub 30% przy pozostałych wskazaniach medycznych