

BIULETYN INFORMACYJNY STOWARZYSZENIA OSÓB Z NTM „UroConti”

3 (11) / 2013 PAŹDZIERNIK 2013

WAŻNE TEMATY:

- ◆ **List otwarty do Ministra Zdrowia**
- ◆ **Projekt rozporządzenia w konsultacjach społecznych**
- ◆ **Minister Zdrowia o cenach i refundacji pieluch**
- ◆ **„UroConti” na posiedzeniu sejmowej podkomisji ds. osób niepełnosprawnych**
- ◆ **„UroConti” wspiera projekt obywatelski MSOON**

Szanowni Państwo,

Na łamach bieżącego numeru pragniemy podzielić się z Państwem dwiema dobrymi informacjami. Pierwsza z nich dotyczy wyboru nowego składu zarządu głównego naszego Stowarzyszenia. Walne zebranie delegatów, które odbyło się na początku września br., w drodze głosowania tajnego, wybrało na nową kadencję dotychczasowy skład zarządu głównego w osobach:

- ◆ Anna Sarbak – prezes zarządu
- ◆ Maria Szramka – sekretarz zarządu
- ◆ Barbara Woźniak – skarbnik zarządu

W imieniu wszystkich członków zarządu wyrażam nadzieję, że nadal będziemy godnie reprezentować nasze stowarzyszenie i pracować nad tym, by stawało się coraz liczniejsze i jeszcze bardziej rozpoznawalne w środowisku pacjenckim.

Druga, niezwykle ważna informacja, którą chcielibyśmy się z Państwem podzielić, dotyczy projektu rozporządzenia w sprawie zaopatrzenia w wyroby medyczne wydawane na zlecenie. W dniu 10. października br. resort zdrowia przekazał długo wyczekiwany projekt do konsultacji społecznych. Wiadomość tą przyjęliśmy z ogromną radością, gdyż na publikację projektu czekaliśmy od wielu lat. Zgodnie z ustawą refundacyjną nowe rozporządzenie powinno wejść w życie nie później niż z dniem 1. stycznia 2014 roku.

O tym, jak oceniamy zaproponowane przez resort zmiany w projekcie w zakresie zaopatrzenia w środki absorpcyjne, dowiedzą się Państwo czytając bieżący numer naszego biuletynu.

Zachęcamy do lektury.

Anna Sarbak

Prezes Zarządu Głównego „UroConti”



UroConti
Stowarzyszenie Osób z NTM

List otwarty do Ministra Zdrowia

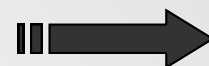
We wrześniu br. w Warszawie odbyło się Walne Zebranie Delegatów naszego Stowarzyszenia, które - jako naczelny organ - odpowiada za wybór centralnych władz w Stowarzyszeniu m.in. wybór zarządu głównego. Warto w tym miejscu wspomnieć, iż delegaci przyjechali z ośmiu województw Polski gdzie obecnie nasze stowarzyszenia posiada swoje oddziały regionalne.

Poza wyborem nowego składu zarządu delegaci obradowali również nad zmianami w statucie stowarzyszenia oraz sytuacją dotyczącą regulacji zaopatrzenia w środki absorpcyjne.

W związku z niepokojącymi informacjami nt. nowelizacji rozporządzenia, które docierały do nas za pośrednictwem mediów, postanowiliśmy zająć głos w tej sprawie, wystosowując apel do Ministra Zdrowia podejmujący problematykę dostępu do refundowanych środków absorpcyjnych. Przygotowany, w imieniu wszystkich delegatów naszego stowarzyszenia apel, został wysłany do resortu zdrowia w dniu 06. września 2013.

W liście otwartym wyraziliśmy nasze niezadowolenie i zaniepokojenie związane z nowelizacją rozporządzenia dotyczącego zaopatrzenia w przedmioty ortopedyczne i środki pomocnicze. Przede wszystkim zwróciliśmy uwagę na brak konsultacji z nami przy powstawaniu tego projektu. W naszym apelu wspomnieliśmy również o niepokojących informacjach nt. zmian w rozporządzaniu, które dotarły do nas za pośrednictwem mediów.

Szczególnie zaniepokoiły nas informacje o obniżce limitów cenowych na refundowane środki absorpcyjne. Zaproponowane przez resort zdrowia limity cenowe środków absorpcyjnych (zaprezentowane w artykułach „Gazety Prawnej”, „Rzeczpospolitej”, o których pisaliśmy w poprzednim Biuletynie) są dla nas nie do przyjęcia. Zagrożenie obniżką limitów cenowych do 0,80 zł za sztukę to, naszym zdaniem, jakiś żart ze strony pana ministra. Obecne limity 90 zł przy 30% dopłacie pacjenta (1,5 zł/szt.) oraz 77 zł przy 100% refundacji (1,28 zł/szt.), od dawna nie są wystarczające dla pokrycia realnych kosztów zakupu środków absorpcyjnych dla osób cierpiących na nietrzymanie moczu. Ceny rynkowe takich produktów już od wielu lat znacznie przewyższają ministerialne dopłaty. Obecnie przeciętny chory korzystający z refundowanych środków absorpcyjnych dopłaca do miesięcznego zaopatrzenia ok. 120 zł. Obniżając limity resort zdrowia ograniczy jeszcze bardziej dostęp do produktów pierwszej potrzeby. Miesięczny zakup środków absorpcyjnych będzie się wiązał z wydatkiem rzędu już 200 zł.



List otwarty do Ministra Zdrowia c.d.

Nigdy nie zgodzimy się na obniżkę limitów cenowych na refundowane środki absorpcyjne. W żadnej z naszych korespondencji z resortem zdrowia nigdy nie było nawet wzmianki o obniżkach limitów cenowych na te środki.

W podsumowaniu apelu postanowiliśmy po raz kolejny przypomnieć ministerstwu nasze postulaty przytaczając treść wniosków, które w przeciągu ostatnich kilku lat złożyliśmy do resortu zdrowia. Dotyczyły one:

- ♦ nietrzymanie moczu – nowa jednostka chorobowa uprawniająca do refundacji środków absorpcyjnych - wniosek złożony w maju 2010 r.;
- ♦ ginekolog, geriatra – poszerzenie listy lekarzy uprawnionych do wypisywania zleceń na refundowane środki absorpcyjne - wniosek złożony w listopadzie 2010 r.;
- ♦ 120 szt./miesięcznie – zwiększenie limitów ilościowych na refundowane środki absorpcyjne (pieluchomajtki, pieluchy anatomiczne, podkłady, wkłady anatomiczne) - wniosek złożony w listopadzie 2010 r.;
- ♦ wniosek zintegrowany uwzględniający wszystkie powyższe postulaty przygotowany na żądanie Ministerstwa Zdrowia wspólnie z konsultantem krajowym w dziedzinie pielęgniarstwa osób niepełnosprawnych i przewlekle chorych - wniosek złożony w kwietniu 2011 r.

W dniu 11. października, tuż po opublikowaniu projektu rozporządzenia, otrzymaliśmy odpowiedź od resortu zdrowia na nasz list otwarty. W odpowiedzi dyrektor Departamentu Polityki Lekowej i Farmacji Artur Fałek, poinformował nas, że projekt został poddany pod konsultacje społeczne, a jego ostateczna wersja wejdzie w życie po analizie uwag zgłoszonych w ramach konsultacji. Jednocześnie podkreślił, że resort zdrowia nie potrafi odnieść się do nieznanej treści projektu rozporządzenia przedstawianej przez media.

Projekt rozporządzenia w konsultacjach społecznych

10. października br. Ministerstwo Zdrowia opublikowało projekt rozporządzenia dotyczący zaopatrzenia w wyroby medyczne wydawane na zlecenie. Nowelizowany dokument został przekazany do konsultacji społecznych, które potrwać do 31. października br. W trakcie konsultacji wszystkie podmioty zainteresowane wyrażeniem opinii nt. treści rozporządzenia mają możliwość zgłoszenia swoich zastrzeżeń, przesyłając do resortu swoje uwagi zarówno za pośrednictwem poczty e-mail: dep-pl@mz.gov.pl, jak i tradycyjnej. Nowe rozporządzenie zgodnie z ustawą refundacyjną zacznie obowiązywać od 1. stycznia 2014 roku.

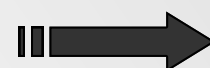
Nasze stowarzyszenie z ogromną radością przyjęło informacje o upublicznieniu projektu i poddaniu go społecznej ocenie. Czekaliśmy na ten moment od 2009 roku, kiedy to po raz ostatni odbyły się konsultacje społeczne nad projektem nowelizacji rozporządzenia, dodajmy konsultacje kuriozalne, gdyż obejmujące kopię ówczesnie obowiązujących przepisów. Zaproponowane przez resort zdrowia zmiany dotyczące refundacji środków absorpcyjnych przyjęliśmy jednak bez wielkiego entuzjazmu, gdyż wiele z nich nie zmieniło sytuacji osób korzystających z tego zaopatrzenia. Mimo to niezmiernie cieszy nas fakt, że resort zdrowia zdecydował się w końcu upublicznić projekt kończąc w ten sposób spektakl tzw. przecieków medialnych.

Poniżej prezentujemy nasze stanowisko dotyczące projektu rozporządzenia w zakresie refundacji środków absorpcyjnych:

- ♦ z satysfakcją przyjęliśmy zmianę w rozporządzeniu dotyczącą poszerzenia listy lekarzy uprawnionych do wypisywania zleceń na refundowane środki chłonne o **geriatrę oraz ginekologa onkologicznego**. Cieszy nas również, że umożliwiono **pielęgniarkom i położnym** wystawianie kontynuacji zlecenia oraz dodano uprawnienia **lekarzom udzielającym świadczeń w hospicjach domowych**. To z pewnością ułatwi podopiecznym korzystanie z refundowanych środków chłonnych.

Wprowadzona zmiana jednak odbiega nieco od naszego postulatu, w którym apelowaliśmy do resortu o poszerzenie listy lekarzy o wszystkich ginekologów, nie tylko ginekologów onkologicznych.

- ♦ umiarkowane zadowolenie wywołała w nas zmiana dotycząca kryterium chorobowego uprawniającego do otrzymania refundacji na refundowane środki chłonne. Cieszy nas fakt, że w treści rozporządzenia zostało **uwzględnione neurogenne i nieneurogenne nietrzymanie moczu**, jednak wykluczenie z refundacji osób z wysiłkowym nietrzymaniem moczu oraz konieczność występowania choroby współistniejącej sprawia, że zmiany dalekie są od naszych postulatów. Obecna propozycja resortu powoduje, że Polska nadal nie realizuje standardów obowiązujących we wszystkich europejskich krajach, w których nietrzymanie moczu jest jedyną jednostką uprawniającą do refundacji środków absorpcyjnych.



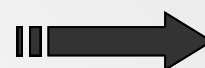
Projekt rozporządzenia w konsultacjach społecznych c.d.

- ♦ z ubolewaniem przyjęliśmy wiadomość o **braku wzrostu limitów ilościowych i cenowych na refundowane środki chłonne**. Niezmiennie od lat limity cenowe na środki absorpcyjne są poniżej cen rynkowych, o czym wielokrotnie informowaliśmy ministerstwo. Dziwi więc nas argumentacja przytoczona przez Wiceministra Zdrowia Igora Radziewicza – Winnickiego, na posiedzeniu podkomisji stałej ds. osób niepełnosprawnych (8. października br.), że zakres cen pieluchomajtek na rynku waha się od kwoty 2,46 zł za szt. do 5,70 zł. W ten sposób pan minister sam publicznie stwierdził, że aktualne limity cenowe (1,5 zł i 1,28 zł za sztukę) są całkowicie oderwane od realiów, w konsekwencji czego współpłacenie pacjenta sięga nawet 70% ceny. Uważamy, że pozostawienie limitów na tym samym poziomie, z pewnością coraz mocniej będzie ograniczało chorym korzystanie z podstawowego produktu dla osoby z NTM jaką jest pieluchomajtka, wkład urologiczny lub pielucha anatomiczna. Dla przypomnienia należy tutaj dodać jeszcze jeden rodzaj środka absorpcyjnego jakim są majtki chłonne, które nie znalazły się w nowym projekcie, pomimo tego, iż charakteryzują się najwyższą chłonnością moczu spośród dostępnych na polskim rynku produktów.


Podobna sytuacja dotyczy limitów ilościowych. 60 sztuk miesięcznie to limit absurdalnie niski, który nie zapewni osobie dotkniętej tą dolegliwością podstawowej higieny osobistej. W krajach sąsiadujących tj. w Czechach, na Słowacji czy Węgrzech refundacja obejmuje 120-150 sztuk miesięcznie.

Rozumiemy jednak, że przy obecnym budżecie NFZ, wzrost limitów nie jest możliwy. Dlatego będziemy zabiegać o zwiększenie budżetu NFZ w zakresie zaopatrzenia w refundowane przedmioty ortopedyczne i środki pomocnicze, a nie redukcję ich, tak jak to miało miejsce w ostatnich miesiącach (zmniejszenie budżetu aż o 40 mln. zł w stosunku do planu NFZ z 1. stycznia 2013 r.).

Na nowelizacji zyskały jednak osoby cierpiące na chorobę nowotworową, korzystające z refundowanych środków absorpcyjnych. Dotychczas mogli oni korzystać ze 100% refundacji jedynie na pieluchy anatomiczne. Resort zdrowia dał im możliwość wymienności refundowanych środków absorpcyjnych, która umożliwi chorym na raka korzystanie ze wszystkich kategorii środków wchłaniających dostępnych w refundacji. Nie dotyczy to majtek chłonnych - o czym wspomniane zostało już powyżej.



Projekt rozporządzenia w konsultacjach społecznych c. d.



Wszystkie nasze uwagi dotyczące treści rozporządzenia przekazaliśmy w oficjalnym piśmie wysłanym do Ministra Zdrowia. Wierzymy, że konsultacje społeczne nad projektem zakończą się pozytywnie i zaproponowane zmiany, niewielkie ale jednak korzystne dla nas, wejdą w życie od 1. stycznia 2014 roku. Jednakże będziemy oczekiwać, że w niedalekiej przyszłości resort zdrowia weźmie poważnie pod uwagę nasze wszystkie postulaty i zmiany dla naszej grupy okażą się w przyszłości bardziej pozytywne.

Minister Zdrowia o cenach i refundacji pieluch

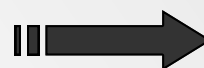
Wraz z publikacją projektu rozporządzenia dotyczącego refundacji wyrobów medycznych wydawanych na zlecenie, w mediach pojawiły się liczne artykuły poświęcone nowelizacji projektu, w których Minister Zdrowia Bartosz Arłukowicz podkreślał kluczowe zmiany w treści nowego rozporządzenia, oczywiście wyłuszczał tylko te kategorie wyrobów medycznych, co do których nastąpiła poprawa.

Niepokojącym i jednocześnie zadziwiającym przekazem, powtarzonym w prasie, jest pomysł resortu zdrowia związany z otwarciem rynku dla części wyrobów medycznych, w tym dla środków absorpcyjnych. Zdaniem Ministra Zdrowia obecna rozbieżność cenowa środków absorpcyjnych jest bardzo duża i nieuzasadniona. Według Ministra Zdrowia, ten sam rodzaj pieluchomajtki w sklepie medycznym kosztuje 5 zł, zaś w supermarkecie - 1,20 zł., co zdaniem ministerstwa nie powinno mieć miejsca. Stąd pomysł pana ministra na otwarcie rynku i rozszerzenie możliwości nabywania środków chłonnych poza sklepami medycznymi np. w aptekach.

Jesteśmy bardzo zdziwieni tym pomysłem, gdyż środki absorpcyjne od wielu lat sprzedawane są w aptekach. Nie zgadzamy się również z argumentacją resortu odnoszącą się do cen tych produktów. Według naszej wiedzy nie ma możliwości, żeby zakupić dziś środki absorpcyjne mieszcząc się w limicie 1,5 zł za sztukę. Dlatego jesteśmy bardzo ciekawi, gdzie pan minister znalazł pieluchy za 1,20 zł. i jakiej są one jakości?

Z naszej analizy cen środków chłonnych, którą prezentowaliśmy w Biuletynie nr 3/2011, wyraźnie wynika, że ceny środków absorpcyjnych przewyższają limit refundacyjny 1,5 zł/ za sztukę. Pragniemy przypomnieć, że sprawdziliśmy również ceny środków chłonnych w supermarketach (Tesco, Carrefour, Auchan) i według naszych danych cena najtańszych środków chłonnych waha się w kwocie 1,80 zł do 2,5 zł.

Powyższe dane potwierdzają nasze argumenty wskazujące, że obecnie dopłata pacjenta do refundacji wynosi więcej niż założony w rozporządzeniu próg współpłacenia. Realne dopłaty chorego do miesięcznego zaopatrzenia w środki absorpcyjne oscylują w granicach 50% kosztów zaopatrzenia.



Minister Zdrowia o cenach i refundacji pieluch c.d.

Kwestię cen środków absorpcyjnych podjął również, podczas posiedzenia sejmowej podkomisji ds. osób niepełnosprawnych (08.10.2013), wiceminister Igor Radziejewicz – Winnicki, który podając przykładowe ceny środków absorpcyjnych, próbował wprowadzić w błąd uczestników spotkania, twierdząc, że najtańsze pieluchomajtki kosztują 1,20 zł za sztukę. Wypowiedź pana wiceministra została sprostowana przez naczelnik Departamentu Polityki Lekowej i Farmacji Ewę Ściślewską-Jakubiak, która podpowiedziała, że najniższa cena środków absorpcyjnych według ministerialnej analizy wynosi 2,46 zł za sztukę.

Z artykułów wyczytaliśmy również, że Minister Arłukowicz zastanawia się nad całkowitą zmianą systemu zaopatrzenia, poprzez wyodrębnienie środków absorpcyjnych z innych wyrobów, wprowadzając ich refundację na recepty. Jak zapowiedział - temat ten będzie omawiany na początku przyszłego roku.

Nigdy wcześniej w naszych rozmowach z resortem zdrowia nie było wzmianki o tego typu rozwiązaniach. Naszym zdaniem, sama zmiana sposobu i miejsca zakupu środków absorpcyjnych nie rozwiązuje problemu. Podstawową przeszkodą obecnej refundacji są przede wszystkim:

- ◆ niejednoznaczne kryterium chorobowe,
- ◆ niewystarczający limit ilościowy,
- ◆ zaniżony limit cenowy.

„UroConti” na posiedzeniu sejmowej podkomisji ds. osób niepełnosprawnych

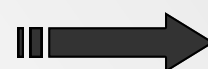
W dniu 25. września w Sejmie RP, odbyło się posiedzenie podkomisji stałej ds. osób niepełnosprawnych. Obrady podkomisji dotyczyły nowelizacji rozporządzenia Ministra Zdrowia w sprawie zaopatrzenia w przedmioty ortopedyczne i środki pomocnicze. Na spotkanie zostali zaproszeni m.in. przedstawiciele resortu zdrowia (Małgorzata Szlachowska - zastępca dyrektora Departamentu Polityki Lekowej i Farmacji), NFZ (Elżbieta Kozak - główny specjalista ds. zaopatrzenia ortopedycznego i pomocniczego) oraz wiceprezes PFRON, Agnieszka Kloskowska - Dudzińska, których zadaniem było przedstawienie szczegółów przygotowywanej nowelizacji rozporządzenia regulującego zaopatrzenie w wyroby medyczne wydawane na zlecenie.

W spotkaniu udział wzięli również liczni przedstawiciele środowisk pacjenckich oraz instytucji działających w obszarze zaopatrzenia w środki pomocnicze i przedmioty ortopedyczne. Wśród gości spotkania nie zabrakło również naszego przedstawiciela. Stowarzyszenie „UroConti” na posiedzeniu komisji reprezentowała prezes zarządu Anna Sarbak.

Posiedzenie komisji zostało zwołane w celu dyskusji nad treścią nowelizowanego rozporządzenia, jednak z uwagi na to, że projekt rozporządzenia, na dzień posiedzenia podkomisji był w trakcie konsultacji wewnętrznych, w czasie posiedzenia nie było szans na dyskusję nad szczegółami zapisów projektu. Zgodnie z zapowiedzią przedstawicielki resortu zdrowia, wszelkie dyskusje nad treścią nowelizacji będą mogły być kontynuowane w trakcie trwania konsultacji nad projektem.

W części spotkania poświęconej dyskusji nad projektem, głos zabrała Prezes Zarządu „UroConti”. Anna Sarbak zwróciła uwagę na archaiczne limity ilościowe i cenowe na środki absorpcyjne w obowiązujących przepisach, nieadekwatne do rzeczywistych cen rynkowych. Z podobnym postulatem wystąpił również przedstawiciel Polskiego Stowarzyszenia Stwardnienia Rozsianego, który zwrócił uwagę na kwestię niedoszacowanych limitów na refundowane środki chłonne. Jego zdaniem, przy obecnych limitach ilościowych, aktywizacja osób niepełnosprawnych nie może mieć miejsca, gdyż zaopatrzenia na poziomie 2 sztuk pieluchomajtek na dobę nie jest w stanie zapewnić osobie niepełnosprawnej komfortu i pełnej aktywności.

Podsumowując spotkanie, przewodniczący podkomisji, poseł Marek Plura (PO), zwrócił się do Ministerstwa Zdrowia o przekazanie informacji do podkomisji o terminie poddania rozporządzenia pod konsultacje społeczne. Wówczas zwołane zostanie kolejne spotkanie podkomisji, podczas którego zostaną już szczegółowo omówione zmiany w projekcie.



„UroConti” na posiedzeniu sejmowej podkomisji ds. osób niepełnosprawnych c.d.

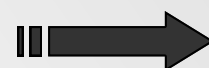
Zgodnie z zapowiedzią przewodniczącego, kolejne posiedzenie komisji w tej sprawie odbyło się w 8. października br. Z udostępnionego przez biuro sejmu nagrania internetowego mogliśmy się dowiedzieć więcej szczegółów o przygotowywanej nowelizacji rozporządzenia. Wiceminister Zdrowia Igor Radziewicz – Winnicki, który przedstawiał przygotowywane zmiany, stwierdził że po długiej dyskusji, resort podjął decyzję, iż pozostawia poziom limitów i zapisy dotyczące środków absorpcyjnych na aktualnym poziomie. *Nie chcemy zmniejszać dostępu, ale chcemy utrzymać zaopatrzenie na aktualnym poziomie, a jednocześnie tę ilość nakładów finansowych, o które udało się zwiększyć na zaopatrzenie w sprzęt medyczny, postanowiliśmy przesunąć na unowocześnienie sprzętu oraz na działanie szczególnie istotne, czyli działanie kompensacyjne* – argumentował. Wiceminister podkreślił również, że oszczędności poczynione na takich produktach jak środki absorpcyjne resort zdrowia chce przeznaczyć na sprzęt bardziej nowoczesny, spełniający zdaniem ministerstwa rzeczywiste potrzeby zdrowotne, który ma służyć kompensacji dysfunkcji czy mobilności osób niepełnosprawnych, niż przeznaczać te środki na poczet poprawy funkcji opiekuńczej.

W opublikowanym rozporządzeniu w kwestii refundacji środków absorpcyjnych zmianom uległo jedynie kryterium chorobowe oraz lista lekarzy uprawnionych do wypisywania zleceń na refundowane środki absorpcyjne.

W podobnym tonie wypowiedział się również przewodniczący sejmowej podkomisji ds. osób niepełnosprawnych Marek Plura (PO) oraz wiceprezes Państwowego Funduszu Rehabilitacji Osób Niepełnosprawnych - Agnieszka Kloskowska-Dudzińska.

Zdaniem Marka Plury osoby korzystające ze środków absorpcyjnych są w dogodnej sytuacji, gdyż w pierwszej połowie roku mogą korzystać ze środków PFRON, wówczas do dyspozycji, poza limitem NFZ, mają również kwotę 150% limitu NFZ refundowanego ze środków PFRON, co jego zdaniem stanowi dużo większe dofinansowanie na tego typu zaopatrzenie.

Niestety, aby otrzymać dofinansowanie ze środków PFRON należy posiadać orzeczenie o niepełnosprawności, którego, w naszej ocenie, duże grono osób z NTM po prostu nie posiada. Dlatego głównymi beneficjentami dofinansowania z funduszu PFRON są osoby zaopatrujące się w sprzęt ortopedyczny, wózki inwalidzkie lub aparaty słuchowe.

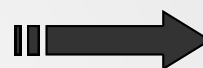


„UroConti” na posiedzeniu sejmowej podkomisji ds. osób niepełnosprawnych c.d.

Przewodniczący Marek Plura stwierdził również, że poziom dofinansowania kreuje ceny rynkowe. Wraz ze zwiększeniem limitów refundacyjnych, ceny rynkowe wyrobów medycznych również rosną, więc zawsze będzie rozbieżność pomiędzy tymi kwotami. Stąd decyzja ministerstwa co do określania limitów cenowych powinna być wyważona.

Wiceprezes PFRON poinformowała natomiast, że budżet funduszu nie przewiduje zwiększenia przyszłorocznych wydatków na refundację wyrobów ortopedycznych i pomocniczych, co oznacza, że wraz ze wzrostem nowych limitów cenowych na niektóre przedmioty ortopedyczne, refundacja innych wyrobów medycznych z budżetu PFRON może być ograniczona, bądź dedykowana do mniejszej grupy odbiorców.

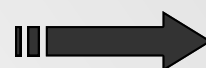
Z powyższych wypowiedzi oraz po obejrzeniu całej debaty wnioskujemy, że wiceminister zdrowia, a także przewodniczący sejmowej podkomisji ds. osób niepełnosprawnych i wiceprezes PFRON są zwolennikami zwiększania limitów na sprzęt ortopedyczny kosztem osób zaopatrujących się w środki pomocnicze. Uważamy takie postępowanie za niesprawiedliwe i wręcz krzywdzące osoby dotknięte nietrzymaniem moczu. Warto przypomnieć rządzącym naszym krajem, że większość osób poruszających się na wózku inwalidzkim cierpi również z powodu nietrzymania moczu jak my.



„UroConti” wspiera projekt obywatelski MSOON

W lipcu br. Małopolski Sejmik Organizacji Osób Niepełnosprawnych (MSOON) przekazał do Ministerstwa Zdrowia obywatelski projekt rozporządzenia regulującego zasady zaopatrywania osoby przewlekle chore i niepełnosprawne w środki pomocnicze i przedmioty ortopedyczne (protezy, ortezy, aparaty słuchowe, wózki inwalidzkie czy środki absorpcyjne). Autorzy projektu zaprezentowali w nim swoje pomysły na rozwiązanie obecnych problemów związanych z refundacją wyrobów medycznych i usprawnienie systemu. Głównym założeniem projektu była poprawa sytuacji osób niepełnosprawnych i przewlekle chorych korzystających z refundacji przy stosunkowo niewielkim wzroście nakładów finansowych. Autorzy pracując nad projektem kierowali się również:

- ◆ wzrostem dostępności wyrobów medycznych;
- ◆ uwzględnieniem możliwości finansowych NFZ;
- ◆ bieżącą realizacją wniosków na zaopatrzenie (brak kolejkowania);
- ◆ ograniczeniem biurokracji;
- ◆ minimalną, ale powszechną dopłatą pacjenta (ograniczenie ryzyka nadużyć);
- ◆ podniesieniem jakości refundowanych produktów (wyższe limity cenowe, możliwość zwrotu);
- ◆ wzrostem konkurencyjności (możliwość wyboru produktów o zróżnicowanej cenie i jakości, możliwość zwrotu sprzętu niskiej jakości);
- ◆ wprowadzeniem wypożyczalni;
- ◆ dostępem do nowych technologii;
- ◆ eliminacją błędów przy zaopatrywaniu chorych (aby uniknąć sytuacji, w której chorzy używają niewłaściwego wyrobu).



„UroConti” wspiera projekt obywatelski MSOON c.d.

W części projektu poświęconej środkom pomocniczym znalazł się również fragment dotyczący środków absorpcyjnych. Propozycje MSOON w tym zakresie prezentujemy poniżej:

Pieluchy anatomiczne do 60 szt. miesięcznie	30%	raz na miesiąc	1,5 zł za szt.	Neurogenne i nieneurogenne nietrzymanie moczu – w stopniu średnim	onkolog, neurolog, urolog, chirurg, geriatra, ginekolog, lekarz podstawowej opieki zdrowotnej, felczer ubezpieczenia zdrowotnego
lub zamiennie pieluchomajtki do 60 szt.			1,5 zł za szt.		
lub zamiennie wkłady anatomiczne (urologiczne) do 60 szt.			1 zł za szt. (-0,5 zł)		
Pieluchomajtki do 90 szt. miesięcznie (+30)	30%	raz na miesiąc	1,5 zł za szt.	Neurogenne i nieneurogenne nietrzymanie moczu – w stopniu ciężkim	onkolog, neurolog, urolog, chirurg, geriatra, ginekolog, lekarz podstawowej opieki zdrowotnej, felczer ubezpieczenia zdrowotnego
lub zamiennie pieluchy anatomiczne do 90 szt. miesięcznie (+30)			1,5 zł za szt.		

Źródło: projekt obywatelski Małopolskiego Sejmiku Organizacji Osób Niepełnosprawnych (07.2013)

Biorąc pod uwagę, że autorzy projektu zawarli nim rozwiązania uwzględniające również poprawę sytuacji osób korzystających z refundowanych środków absorpcyjnych, które są częściowo zbieżne z naszymi postulatami, uznaliśmy że naturalnym jest poparcie projektu przygotowanego przez MSOON. Oczekujemy jednak, iż ostateczne zmiany będą bardziej zbliżone do naszych postulatów niż tych zawartych w projekcie MSOON.

O „UroConti”

Stowarzyszenie Osób z NTM „UroConti”, powstało w kwietniu 2007 roku. Od początku istnienia organizacja aktywnie działa na rzecz poprawy jakości życia osób z problemem nietrzymania moczu. Stowarzyszenie niesie pomoc i wsparcie osobom z NTM oraz ich rodzinom.

Jednym z celów Stowarzyszenia jest popularyzacja wiedzy na temat problemu jakim jest nietrzymanie moczu. W związku z tym, w ramach swojej działalności, Stowarzyszenie „UroConti” organizuje cykliczne spotkania edukacyjne z udziałem lekarzy specjalistów, fizjoterapeutów, pielęgniarek. Za pośrednictwem Stowarzyszenia pacjenci z NTM mają również możliwość uczestniczenia w zajęciach gimnastycznych służących wzmocnieniu mięśni dna miednicy, które organizowane są w każdym z oddziałów Stowarzyszenia.

Ponadto organizacja podejmuje aktywną walkę o prawa pacjentów z nietrzymaniem moczu, o poprawę ich trudnej sytuacji. Stowarzyszenie walczy m.in. o zmianę zapisów rozporządzenia Ministra Zdrowia dotyczącego zaopatrzenia w przedmioty ortopedyczne i środki pomocnicze oraz o dostęp do leczenia nietrzymania moczu dorównujący standardom europejskim.



UroConti
Stowarzyszenie Osób z NTM



ul. Ciołka 13

01-445 Warszawa

Tel:(22) 279 49 07

Fax:(22) 279 49 10

E-mail: zg@uroconti.pl

www.uroconti.pl

Oddziały wojewódzkie w:

- **Bydgoszczy**
- **Gdańsku**
- **Kielcach**
- **Łodzi**
- **Lublinie**
- **Poznaniu**
- **Warszawie**
- **Wrocławiu**

