

NOTATKA

z posiedzenia Komisji Zdrowia

Data posiedzenia: 8 kwietnia 2014 r.

Nr posiedzenia: 68

Posiedzeniu przewodniczył: przewodniczący komisji Rafał Muchacki.

Porządek posiedzenia: 1. Informacja Ministerstwa Zdrowia na temat współpracy z organizacjami pozarządowymi działającymi w onkologii.

- W posiedzeniu uczestniczyli:
- senatorowie członkowie komisji: Alicja Chybicka, Tadeusz Kopeć, Waldemar Kraska, Rafał Muchacki, Bolesław Piecha.
 - goście, m.in.:
 - Ministerstwo Zdrowia:
 - podsekretarz stanu Cezary Rzemek,
 - dyrektor Departamentu Dialogu Społecznego Jakub Bydłoń,
 - Rzecznik Praw Pacjenta:
 - Krystyna Kozłowska,
 - Polska Koalicja Pacjentów Onkologicznych:
 - prezes Jacek Gugulski,
 - wiceprezes Krystyna Wechmann,
 - Centrum Onkologii w Warszawie – Instytut im. Marii Skłodowskiej-Curie:
 - pełnomocnik ds. praw pacjenta Witold Tomaszewski,
 - Polskie Towarzystwo Stomijne Pol-ilko:
 - członek Zarządu Głównego Dorota Kaniewska,
 - Fundacja „Wygrajmy Zdrowie” im. prof. Grzegorza Madeja:
 - dyrektor biura fundacji Beata Ambroziewicz.

Przebieg posiedzenia:

Ad 1. Informację na temat współpracy z organizacjami pozarządowymi działającymi w dziedzinie onkologii przedstawił pełnomocnik ds. praw pacjenta Centrum Onkologii w Warszawie Witold Tomaszewski. Podkreślił, że organizacje pozarządowe oferują niezastąpione wsparcie dla pacjentów oraz ich rodzin. Najczęstszą formą współpracy placówek medycznych z tymi organizacjami jest wolontariat, a w tym wsparcie psychologiczne. Ponadto stowarzyszenia działające na rzecz pacjentów i ich rodzin organizują pomoc w codziennych czynnościach, takich jak zakupy, czytanie pacjentom książek, oraz pomoc materialną. Zaakcentował, że stowarzyszenia bardzo często organizują dla rodzin chorych akcje edukacyjne, konferencje, które mają na celu przekazanie jak najszerszej wiedzy dotyczącej choroby i wsparcia psychologicznego dla pacjentów. Pełnomocnik wskazał, że Centrum Onkologii w Warszawie z powodów infrastrukturalnych

nie ma możliwości współpracy ze wszystkimi fundacjami, które zwracają się do Centrum. Często bywa tak, że zasady działania jakiejś fundacji są sprzeczne z zasadami pracy danej placówki onkologicznej. Zdarzają się także sytuacje, że poprzez fundacje branża farmaceutyczna stara się wpływać na środowisko pracowników medycznych lub pacjentów. Dlatego też, zdaniem pełnomocnika, ważne jest sprawdzanie wszystkich organizacji.

Prezes Polskiej Koalicji Pacjentów Onkologicznych Jacek Gugulski podkreślił znaczenie skoordynowanej współpracy placówek onkologicznych z różnymi organizacjami i fundacjami. Jego zdaniem wykluczy to powielanie tych samych akcji przez różne fundacje i doprowadzi do kompleksowej współpracy na rzecz pacjentów onkologicznych.

Członek Zarządu Głównego Polskiego Towarzystwa Stomijnego Pol-Ilko Dorota Kaniewska zwróciła uwagę na problemy, z jakimi borykają się wolontariusze przy próbach pomocy i współpracy ze szpitalami. Chodzi m.in. o problem z dystrybucją materiałów informacyjnych (ulotki, plakaty) na terenie placówek onkologicznych.

Wiceminister zdrowia Cezary Rzemek ocenił, że brak zaufania do fundacji często wynika z tego, że nie wszystkie organizacje składają sprawozdania ze swojej działalności. Na 2,6 tys. działających fundacji tylko ok. 30% je składa. Minister zapewnił, że resort zdrowia jest otwarty na współpracę z organizacjami pozarządowymi działającymi na rzecz pacjentów onkologicznych, m.in. przy konsultowaniu projektów ustaw, rozporządzeń z tzw. pakietu onkologicznego i kolejkowego.

Senatorowie pozytywnie ocenili i poparli ideę współpracy centrów onkologicznych z organizacjami pozarządowymi. Wyrazili także aprobatę i uznanie dla ciężkiej pracy wolontariuszy skupionych w fundacjach.