

**Oświadczenie złożone  
przez senator Alicję Chybicką  
na 29. posiedzeniu Senatu  
w dniu 21 marca 2013 r.**

Oświadczenie skierowane do prezes Narodowego Funduszu Zdrowia Agnieszki Pachciarz

Szanowna Pani Prezes!

Mimo otrzymanego od Pani Prezes zapewnienia na piśmie z dnia 29.11.2012 r. (znak NFZ/CF/DSOZ/2012/073/0630/W/31700/AJA) o dostępności świadczeń opieki zdrowotnej w zakresie chorób metabolicznych dla chorych z Dolnego Śląska, niestety w dalszym ciągu otrzymuję informacje o braku takiej opieki nad pacjentami chorymi na fenyloketonurię (PKU).

Pragnę przypomnieć, że w wyniku przeprowadzonego przez DOW NFZ konkursu na porady specjalistyczne w zakresie chorób metabolicznych od września 2012 r. kontraktu na świadczenie tych usług pozbawiona została Poradnia Chorób Metabolicznych funkcjonująca w Wojewódzkim Szpitalu Specjalistycznym OBR we Wrocławiu.

Zgodnie z otrzymanymi od Pani Prezes informacjami, pacjenci chorzy na fenyloketonurię mieli być leczeni w ramach poradni gastroenterologicznej. Jak się jednak okazało, ta ścieżka rozliczania świadczeń możliwa jest tylko dla pacjentów pediatrycznych. Oznacza to, że obecnie na Dolnym Śląsku ponad 65% chorych na fenyloketonurię (tyle stanowią osoby dorosłe) jest pozbawionych kontraktowania z NFZ, ponieważ nie mogą oni być leczeni w poradni dla dzieci. Sytuacja, w wyniku której kontraktu pozbawiona została jedyna na Dolnym Śląsku Poradnia Metaboliczna zajmująca się wrodzonymi chorobami metabolicznymi, jest trudna do zaakceptowania.

Zwracam się do Pani Prezes o ponowne przeanalizowanie problemu i podjęcie odpowiednich decyzji umożliwiających leczenie chorych na fenyloketonurię na Dolnym Śląsku.

Z wyrazami szacunku  
Alicja Chybicka