

**Oświadczenie złożone
przez senator Alicję Chybicką
na 63. posiedzeniu Senatu
w dniu 23 października 2014 r.**

Oświadczenie skierowane do ministra zdrowia Bartosza Arłukowicza

Szanowny Panie Ministrze!

Zwrócił się do mnie dr Tomasz Dangel z Fundacji „Warszawskie Hospicjum dla Dzieci” z prośbą o interwencję w sprawie projektu rozporządzenia w sprawie świadczeń gwarantowanych oraz standardów postępowania medycznego z zakresu pediatrycznej domowej opieki paliatywnej. Są to świadczenia i standardy realizowane przez hospicja domowe dla dzieci.

30 maja 2014 r. dr Tomasz Dangel przekazał Panu Ministrowi projekt rozporządzenia, jednak do tej pory Pan Minister nie udzielił żadnej odpowiedzi w tej sprawie.

Przypomnę główne tezy uzasadnienia.

1. W pierwszym z czterech punktów Rekomendacji RE (2003) 24 Komitetu Ministrów Rady Europy dla państw członkowskich dotyczącej organizacji opieki paliatywnej, przyjętej podczas 860. sesji Rady Europy, zaleca się rządów państw członkowskich, by „podjęły programowe, legislacyjne i inne działania konieczne dla opracowania ram dla spójnych i wszechstronnych narodowych regulacji prawnych w zakresie opieki paliatywnej”.

2. Ze względu na swoją specyfikę opieka paliatywna sprawowana w odniesieniu do dzieci i ich rodzin wymaga regulacji odrębnej od ogólnych przepisów dotyczących świadczeń gwarantowanych udzielanych w ramach ogólnej opieki paliatywnej i hospicyjnej uregulowanych w rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 29 października 2013 r. w sprawie świadczeń gwarantowanych z zakresu opieki paliatywnej i hospicyjnej (DzU z dnia 20 listopada 2013 r.). Z tego powodu proponuje się nowelizację tego rozporządzenia, tak aby nie obejmowało ono pediatrycznej domowej opieki paliatywnej. W zamian projektowane rozporządzenie w sposób kompleksowy reguluje zagadnienie określenia świadczeń gwarantowanych wraz z ustaleniem standardów postępowania medycznego w przypadku świadczeń zdrowotnych z zakresu pediatrycznej domowej opieki paliatywnej.

3. Obowiązujące regulacje prawne – w tym przepisy wewnętrzne Narodowego Funduszu Zdrowia – w zakresie kontraktowania świadczeń w dziedzinie opieki paliatywnej nad dziećmi naruszają konstytucyjną zasadę równości dostępu do świadczeń, między innymi różnicowanie pacjentów ze względu na rodzaj choroby.

4. Przepisy proponowanego projektu rozporządzenia umożliwią zaspokojenie potrzeb dzieci określonych w podpisanej przez rzecznika praw obywatelskich Karcie Praw Dziecka Śmiertelnie Chorego w Domu, która ma na celu ochronę najistotniejszych wartości wyrażanych w prawie wewnętrznym i międzynarodowym, jakimi są humanitaryzm i ochrona ludzkiej godności – w szczególności w przypadku dzieci nieuleczalnie chorych i ich rodzin.

Zwracam się do Pana Ministra z prośbą o przekazanie stanowiska w tej sprawie.

Z wyrazami szacunku
Alicja Chybicka