

**Oświadczenie złożone przez senatorów
Waldemara Kraszkę i Roberta Mamąta
na 40. posiedzeniu Senatu
w dniu 3 października 2013 r.**

Oświadczenie skierowane do ministra zdrowia Bartosza Arłukowicza

Szanowny Panie Ministrze!

Dotarły do nas niepokojące informacje dotyczące niekorzystnych zmian w projekcie rozporządzenia regulującego zaopatrywanie niepełnosprawnych i przewlekle chorych w środki pomocnicze. Obecnie obowiązujące limity cenowe na środki absorpcyjne nie były zmieniane od 1999 r., kiedy to zmniejszono je o 40%, a i tak ich limity odbiegają od rynkowych cen tego typu produktów. Ceny pieluch wahają się od 1,20 zł do 3,00 zł, a ich limit w dalszym ciągu ma wynosić sześćdziesiąt sztuk miesięcznie (czyli średnio dwie sztuki na dzień!). Dla przykładu podajemy, że w Czechach limit ten wynosi sto pięćdziesiąt sztuk, na Słowacji limit wartościowy pozwala na zakup nawet stu sześćdziesięciu sztuk miesięcznie, a na Węgrzech refunduje się sto dwadzieścia sztuk. W Czechach limit cenowy w zależności od stopnia NTM wynosi od 92 zł do 234 zł miesięcznie, na Słowacji – 240 zł. Także kryteria chorobowe uprawniające do refundacji środków absorpcyjnych w naszym kraju odbiegają od standardów światowych. W innych krajach wystarczy mieć zdiagnozowane nietrzymanie moczu, aby korzystać z dopłat, w Polsce trzeba mieć dodatkowo jeszcze inne choroby.

Zwracamy się do Pana Ministra z apelem o zaprzestanie oszczędzania kosztem osób niepełnosprawnych i przewlekle chorych.

Czy ministerstwo w najbliższym czasie zamierza zwiększyć limity na środki absorpcyjne? Jeżeli nie, to w imieniu swoim oraz osób przewlekle chorych i niepełnosprawnych zwracamy się z prośbą o podjęcie takich działań.

Z poważaniem
Waldemar Kraska
Robert Mamąta