TISKOVÁ ZPRÁVA

Hlas onkologických pacientů řeší na ministerstvu dostupnost a kvalitu péče

PRAHA 28. června 2019 - Hlas onkologických pacientů byl dnes opět slyšet, tentokrát na ministerstvu zdravotnictví (MZ). S jeho představiteli v čele s ministrem Adamem Vojtěchem zástupci pacientských organizací řešili u kulatého stolu potřeby pacientů s onkologickým a hemato-onkologickým onemocněním. Jde o již třetí společné setkání, jehož se účastnili i zástupci odborných lékařských společností, zdravotních pojišťoven a další odborníci.

„*Pacienti a konstruktivní spolupráce s jejich zástupci jsou mojí dlouhodobou prioritou. Je nezbytné naslouchat nemocným s konkrétními diagnózami, abychom mohli postupně přizpůsobovat zdravotní služby jejich potřebám. Každý by přeci v našem solidárním systému měl mít možnost dostat se k lékům a péči, které nezbytně potřebuje. Jsem opravdu rád, že se spolupráce s Hlasem onkologických pacientů už zakládá na dobře fungující tradici,*“ uvedl před setkáním ministr zdravotnictví Adam Vojtěch**.**

Na pořadu byla především diskuse o legislativních a exekutivních návrzích na zlepšení dostupnosti a kvality péče. „*S plátci a ministerstvem zdravotnictví jsme v první řadě hovořili o tom, jak i nadále zlepšovat dostupnost kvalitní zdravotní péče, včetně přístupu všech indikovaných pacientů k účinným lékům, s ohledem na současnou praxi a rozhodování zdravotních pojišťoven. Zajímalo nás také, jak jejich dostupnost upraví právě připravovaná novela zákona o veřejném zdravotním pojištění, včetně procesní úpravy paragrafu 16, který umožňuje mimořádnou úhradu,*“ vysvětlila koordinátorka Hlasu onkologických pacientů Ivana Plechatá.

*„Novela zákona o veřejném zdravotním pojištění přinese pacientům s onkologickým onemocněním vyšší dostupnost vysoce inovativních a nejmodernějších léků. V oblasti standardních úhrad má novela motivovat, aby širší spektrum léčiv žádalo o běžnou úhradu a neobcházelo tento model rovnou prostřednictvím žádosti o paragraf 16. V důsledku by se tedy nejen více pacientů mohlo dočkat úhrady léku, který nezbytně potřebují, zároveň by procesy k tomu vyžadované měly trvat kratší dobu než doposud. Návrh novely jsme již poslali do připomínkového řízení. Nedojde-li v průběhu legislativního procesu k nějakému neočekávanému zdržení, mohla by novela vstoupit v platnost v prvním čtvrtletí příštího roku,“ doplnil ministr Vojtěch.se*

Pacienti v další části diskuse pochválili dosavadní spolupráci s Českou onkologickou společností, která se stále více rozvíjí. „*Pacientům organizovaným v pacientských organizacích poskytujeme odborné zázemí. Současně ale vítáme jejich pohled na organizaci, dostupnost a kvalitu onkologické péče jako zpětnou vazbu. Společně pak můžeme připomínkovat a ovlivňovat systém péče tak, aby pacient byl opravdu v centru rozhodování,*“ zdůraznila zástupkyně České onkologické společnosti ČLS JEP Katarína Petráková.

Společně pořádají například semináře na odborná témata, společně připomínkují některé vyhlášky a novely zákonů, pacientské organizace pomáhají vysvětlovat pacientům nový systém dispenzarizace vyléčených onkologických pacientů u praktických lékařů a zajišťují zpětnou vazbu od pacientů k nové organizaci péče.

S ministrem Adamem Vojtěchem vedli představitelé Hlasu onkologických pacientů konstruktivní debatu, jak zefektivnit práci pacientské rady na MZ ČR jako poradního orgánu ministra či o tom, zda budou zástupci pacientů přizváni do pracovní skupiny, jež se bude na podzim zabývat re-akreditací komplexních onkologických center.

Hlas onkologických pacientů pochopitelně řeší i sociální potřeby. Na jejich naplňování úzce spolupracuje s ministerstvem práce a sociálních věcí. I v této oblasti plánuje uspořádat kulatý stůl s jeho představiteli a dalšími odborníky.

Pro další informace kontaktujte:

PhDr. Ivana Plechatá,

koordinátorka projektu Hlas onkologických pacientů

tel.: 605287807

e-mail: ivana.plechata@hlaspacientek.cz

[www.hlaspacientek.cz](http://www.hlaspacientek.cz)



