

BIULETYN INFORMACYJNY STOWARZYSZENIA OSÓB Z NTM „UroConti”

3 / 2011

PAŹDZIERNIK 2011

**WAŻNE
TEMATY:**

**Konferencja Stowarzy-
szenia UroConti**

**Międzynarodowe wy-
różnienie dla UroConti**

**Ministerstwo szykuje
zmiany**

Realne koszty pacjenta

Do Czytelników

W bieżącym numerze naszego Biuletynu prezentujemy Państwu podsumowanie Pierwszej Ogólnopolskiej Konferencji „UroConti”, która odbyła się w czerwcu bieżącego roku. Spotkanie to było dla Stowarzyszenia ogromnym wyzwaniem i wydarzeniem. Jestem zaszczycona poinformować Państwa, że ku naszemu zaskoczeniu spotkało się ono z wyróżnieniem na arenie międzynarodowej. Nasza konferencja otrzymała srebrną nagrodę Międzynarodowego Towarzystwa Kontynencji.

Bardzo ważną kwestią dla naszej organizacji jest nowelizacja przepisów, dlatego dużo uwagi w bieżącym numerze poświęcamy tej tematyce. Zbliżająca się nowelizacja rozporządzenia z zakresu zaopatrzenia w przedmioty ortopedyczne i środki pomocnicze jest odpowiednim momentem, by zwrócić uwagę na coraz trudniejszą sytuację osób niepełnosprawnych i przewlekłe chorych korzystających z zaopatrzenia. To dobry czas, by zacząć głośno mówić o oczekiwaniach osób zaopatrujących się w niezbędne do normalnego funkcjonowania środki pomocnicze i przedmioty ortopedyczne. Dlatego na łamach biuletynu przedstawiamy nasze oczekiwania względem nowych przepisów.

Dla lepszego zobrazowania obecnej sytuacji przygotowaliśmy specjalne kalendarium, które dokładnie pokazuje jak niewiele zmieniło się w kwestii zaopatrzenia pomocniczego przez ostatnie 13 lat. A zaprezentowane, w jednym z artykułów, koszty zaopatrzenia w środki absorpcyjne dowodzą jak w rzeczywistości wygląda refundacja pieluch dla dorosłych. Zachęcam do lektury.

Maria Zdeb

Prezes Zarządu „UroConti”

Podsumowanie Konferencji Stowarzyszenia „UroConti”

W nawiązaniu do poprzedniego numeru naszego Biuletynu, wydanego z okazji obchodów Światowego Tygodnia Kontynencji, pragniemy przybliżyć Państwu krótkie podsumowanie konferencji zorganizowanej przez nasze Stowarzyszenie.

20 czerwca w Ministerstwie Zdrowia odbyła się Pierwsza Ogólnopolska Konferencja Stowarzyszenia Osób z NTM „UroConti”, która była inauguracją tegorocznych obchodów Światowego Tygodnia Kontynencji.

Wśród uczestników konferencji znaleźli się przedstawiciele środowiska politycznego, medycznego oraz organizacji pacjenckich z Polski i zagranicy. Ministerstwo Zdrowia na spotkaniu reprezentowali wydelegowani przedstawiciele Departamentu Polityki Lekowej i Farmacji oraz Konsultant Krajowa w Dziedzinie Pielęgniarstwa Przewlekłe Chorych i Niepełnosprawnych – dr Elżbieta Szwałkiewicz. Środowisko medyczne reprezentował znany profesor urologii Piotr Radziszewski. Specjalnymi gośćmi konferencji byli przedstawiciele międzynarodowych organizacji - WFIP (Międzynarodowej Federacji Pacjentów z Nietrzymaniem Mocz) oraz Stowarzyszenia „Eurocarers” z Holandii, Szwecji i Finlandii.

Salę wypełniła liczna grupa przedstawicieli 8 oddziałów regionalnych Stowarzyszenia „UroConti” oraz innych organizacji pacjenckich m.in.: Polskiego Stowarzyszenia Stwardnienia Rozsianego z Warszawy, Europejskiej Fundacji Opieki, Charytatywnego Stowarzyszenie Niesienia Pomocy Chorym „Misericordia”, Małopolskiego Sejmiku Organizacji Osób Niepełnosprawnych. Łącznie w spotkaniu udział wzięło ok. 200 osób.

Pierwszą część spotkania poświęcono na omówienie problematyki nietrzymania moczu, leczenia NTM oraz zaopatrzenia w środki pomocnicze dla osób z NTM w Polsce i Europie. Nowoczesne metody leczenia nietrzymania moczu przedstawił zebrany prof. Piotr Radziszewski, reprezentujący zarząd Międzynarodowego Towarzystwa Kontynencji. Aktualną sytuację dostępu do zaopatrzenia w środki pomocnicze omówiła dr Elżbieta Szwałkiewicz. O dostępie do zaopatrzenia w środki absorpcyjne w Czechach opowiedział przedstawiciel World Federation of Incontinent Patients (Światowa Federacja Organizacji działających na rzecz osób z NTM) z Czech – Zdenek Kucera. Na podstawie zaprezentowanych informacji zebrani mogli porównać sytuację w Polsce z zaopatrzeniem w środki absorpcyjne dla osób z NTM u naszych południowych sąsiadów.



Podsumowanie Konferencji Stowarzyszenia „UroConti” c.d

Wśród wystąpień nie zabrakło głosów samych pacjentów. Przedstawiciele Zarządu Głównego naszego Stowarzyszenia zaprezentowali zebrany postulaty naszej organizacji zarówno dotyczące kwestii zaopatrzenia w środki pomocnicze dla osób z nietrzymaniem moczu, jak i refundacji nowych terapii NTM (neuromodulacja, nowoczesna farmakoterapia). Część z nich nie zmienia się od wielu lat.

Na zakończenie części pierwszej obecni na spotkaniu przedstawiciele Ministerstwa Zdrowia zostali poproszeni o ustosunkowanie się do poruszanych tematów. W swoim wystąpieniu poinformowali zebranych o powołanym przez Minister Zdrowia specjalnym zespole odpowiedzialnym za opracowanie założeń merytorycznych dla zmian legislacyjnych w zakresie zaopatrzenia w wyroby medyczne, w tym również w środki pomocnicze oraz o prowadzonych działaniach o charakterze systemowym, zmierzających do kompleksowej analizy w zakresie zasad zaopatrzenia w wyroby medyczne. Usłyszeliśmy również potwierdzenie, iż od 1 stycznia 2012 roku powinno wejść w życie nowe rozporządzenie regulujące zasady zaopatrzenia w refundowane przedmioty ortopedyczne i środki pomocnicze, w tym środki absorpcyjne. Wynika to z uchwalonej w tym roku ustawy refundacyjnej.

W drugiej części spotkania więcej uwagi poświęcono opiece długoterminowej w Polsce i Europie. Polskie rozwiązania w opiece długoterminowej zaprezentowali prof. Błędowski oraz dr Elżbieta Szałkiewicz. Mogliśmy je skonfrontować z rozwiązaniami z krajów skandynawskich, uchodzących za wzorcowe. Obecni na spotkaniu specjaliści goście z Finlandii, Szwecji oraz Holandii, reprezentujący międzynarodową organizację „Eurocarers”, zaprezentowali swoje doświadczenia w opiece długoterminowej, ze szczególnym uwzględnieniem roli opiekunów nieformalnych. Ponadto przybliżyli działalność samej organizacji „Eurocarers”, działającej na rzecz opiekunów nieformalnych osób niesamodzielnych.

Na zakończenie spotkania organizacje biorące udział w konferencji zostały zaproszone do członkostwa w Stowarzyszeniu „Eurocarers” i stworzeniu polskiej sieci organizacji działających na rzecz opiekunów nieformalnych.



Podsumowanie Konferencji Stowarzyszenia „UroConti” c.d

Spotkanie było doskonałą okazją dla nagłośnienia problematyki nietrzymania moczu oraz zwrócenia uwagi na niezbędne zmiany jakich należy dokonać w kwestii refundacji leczenia i zaopatrzenia w środki pomocnicze w Polsce. Doświadczenia innych krajów pokazują jak daleko odbiegamy od europejskich standardów. Konferencja została oceniona przez zebranych bardzo wysoko. Organizatorzy podziękowali Ministerstwu Zdrowia za umożliwienie jej zorganizowania w budynku resortu zdrowia. Goście zagraniczni przybyli na spotkanie byli pod wrażeniem liczby uczestników oraz zaangażowania i determinacji członków Stowarzyszenia „UroConti” w walce o zmianę przepisów. Zabrakło jedynie odwagi kierownictwa Ministerstwa Zdrowia, które najwyraźniej przestraszyło się konfrontacji z europejską rzeczywistością. Pomimo zaproszeń żaden z ministrów nie zdecydował się publicznie zabrać głosu.



Uczestnicy spotkania



Od lewej: prof. Piotr Radziszewski, Barbara Woźniak „UroConti”, Marek Cytacki z Biura Rzecznika Praw Pacjenta



Od lewej: Maria Zdeb „UroConti”, dr Elżbieta Szwałkiewicz, Konsultant Krajowy w Dziedzinie Pielęgniarstwa Przewlekłe Chorych i Niepełnosprawnych



Jonna Skand



Malla Heino



Marek Cytacki



Zdeněk Kučera



Prof. Piotr Błędowski



Od lewej: Åke Fagerberg, Henk Bakkerode

Międzynarodowe wyróżnienie dla UroConti

Miło nam poinformować Państwa o niecodziennym wyróżnieniu dla naszego Stowarzyszenia. Organizowana w ramach obchodów tegorocznego Światowego Tygodnia Kontynencji Pierwsza Ogólnopolska Konferencja Stowarzyszenia „UroConti” (20 czerwca 2011, Ministerstwo Zdrowia) została wyróżniona nagrodą **Silver Award Międzynarodowego Towarzystwa Kontynencji**. Ogłoszenie laureatów nastąpiło podczas 41. Kongresu Międzynarodowego Towarzystwa Kontynencji (International Continence Society), który odbył się w Glasgow w dniach 29.08-02.09 br. Nagrody są wyróżnieniem dla tych organizacji, które najskuteczniej promują problematykę nietrzymania moczu na terenie swoich krajów w ramach obchodów WCW. Wśród czterech laureatów konkursu znalazło się również Stowarzyszenie Osób z NTM „UroConti”, które otrzymało srebrną nagrodę, tuż za organizacjami z Australii i Niemiec (złoci laureaci). Nagrodę Silver Award otrzymaliśmy wspólnie ze Stanami Zjednoczonymi.

Jest to pierwsze tego typu wyróżnienia na arenie międzynarodowej dla organizacji działającej na rzecz osób z nietrzymaniem moczu z Polski. Otrzymana nagroda jest dla nas wielkim zaskoczeniem i jednocześnie ogromnym sukcesem. Cieszymy się, że podejmowane przez naszą organizację działania zmierzające do popularyzacji problematyki nietrzymania moczu w Polsce zostały docenione. Nagroda ma również wymiar materialny. Nasze Stowarzyszenie otrzyma od Międzynarodowego Towarzystwa Kontynencji 1250 USD.

Refundacja środków absorpcyjnych w Polsce i Czechach

Zbliżająca się wielkimi krokami nowelizacja rozporządzenia dotyczącego zaopatrzenia w wyroby medyczne będące przedmiotami ortopedycznymi i środki pomocnicze (powinna wejść w życie od 1 stycznia 2012 r.) jest dobrą okazją, by bliżej przyrzeć się polskim standardom zaopatrzenia w środki absorpcyjne dla osób z nietrzymaniem moczu. Sytuacja ta skłania nas do analizy i sprawdzenia jak polski system wypada w tle innych krajów europejskich. Czy nasze standardy zapewniają chorym odpowiednią jakość życia?

W tabeli poniżej prezentujemy dostęp do zaopatrzenia w środki absorpcyjne u naszych sąsiadów (Czechy) w porównaniu z zaopatrzeniem w środki absorpcyjne w Polsce.

	POLSKA	CZECHY
Refundacja środków absorpcyjnych	TAK	TAK
Wskazania medyczne do przyznania refundacji	choroby nowotworowe, upośledzenie umysłowe, zespoły otępienne, choroby układu nerwowego, wady rozwojowe	nietrzymanie moczu, z podziałem na stopnie (lekkie, średnie, ciężkie NTM)
Klasyfikacja refundacji w oparciu o stopień nietrzymania moczu	dla w/w kryteriów chorobowych refundacja wkładów urologicznych, pieluch anatomicznych, pieluchomajtek i podkładów	w zależności od stopnia NTM refundacja wkładów anatomicznych, pieluch anatomicznych, pieluchomajtek, podkładów i majtek chłonących
Ilość refundowanych sztuk	60 sztuk/miesięcznie	max. 150 sztuk/miesięcznie
Limit cenowy	90,00 zł 77,00 zł (nowotwory)	w zależności od stopnia NTM i rodzaju produktu*
Współpłacenie pacjenta	0% przy nowotworach i 30% przy pozostałych wskazaniach medycznych	0% dla wszystkich stopni NTM

Źródło: Kwartalnik NTM, materiały z Ogólnopolskiej Konferencji Stowarzyszenia „UroConti”

Refundacja środków absorpcyjnych w Polsce i Czechach c.d

*Szczegóły refundacji w Czechach:

- **Lekkie NTM** (55-100 ml moczu/w ciągu 4 godzin):
 - ⇒ **Wkładki anatomiczne** — max. 150 szt./miesiąc, limit cenowy do 88 PLN
 - ⇒ **Elastyczne majtki siatkowe do umocowania wkładów oraz pieluch anatomicznych** — max. 24 szt./rocznie, limit cenowy do 30,40 PLN

- **Średnie NTM** (ok. 200 ml moczu/w ciągu 4 godzin):
 - ⇒ **Pieluchy anatomiczne** — max. 150 szt./miesiąc, limit cenowy do 144 PLN
 - ⇒ **Elastyczne majtki siatkowe do umocowania wkładów oraz pieluch anatomicznych** — max. 24 szt./rocznie, limit cenowy do 30,40 PLN

- **Ciężkie NTM** (ponad 200 ml moczu/ w ciągu 4 godzin):
 - ⇒ **Pieluchomajtki** — max. 150 szt./miesiąc, limit cenowy do 224 PLN

Porównując polski system zaopatrzenia do innych krajów widać bardzo duże dysproporcje w dostępie do środków wchłaniających dla osób z nietrzymaniem moczu. Niestety, na tle naszych sąsiadów, wypadamy bardzo blado. Sytuacja ta dowodzi jak wiele należy zmienić w polskim prawie regulującym zaopatrzenie pomocnicze, by móc dorównać standardom, które od lat obowiązują w krajach europejskich.

Nowy lek na pęcherz nadreaktywny wkrótce refundowany

Kilka miesięcy temu Ministerstwo Zdrowia opublikowało nowy projekt wykazu leków refundowanych. Znowelizowany dokument uwzględnia drugi preparat stosowany w leczeniu zespołu pęcherza nadreaktywnego (OAB) - Vesicare (solifenacyna).

Niezmiernie cieszy nas decyzja resortu zdrowia, o umieszczeniu na wykazie nowoczesnego leku na NTM. Po kilku miesiącach sygnalizowania problemu, jakim niewątpliwie były ograniczenia w dostępie do szerokiej farmakoterapii nietrzymania moczu, Ministerstwo Zdrowia zrobiło kolejny krok w stronę pacjenta. Determinacja naszego Stowarzyszenia i naszych członków w walce o poszerzenie dostępu do refundacji leków została doceniona. Informacja ta cieszy pacjentów, którzy od dawna czekają na refundację kolejnego leku na OAB. Po wejściu w życie nowych przepisów chorzy z nietrzymaniem moczu będą mieli możliwość wyboru leków refundowanych (Vesicare, Uroflow), na które dotąd nie zawsze, ze względu na wysokie koszty, mogli sobie pozwolić.

Według wstępnych ustaleń resortu zdrowia projekt miał wejść w życie 16 września b.r., jednak, jak wynika z ostatniego komunikatu Ministerstwa Zdrowia, w związku z trwającym procesem rozpatrywania uwag dotyczących rozporządzeń refundacyjnych, (ostatnie konsultacje odbyły się w połowie sierpnia b.r.) wejście w życie nowych przepisów opóźni się.

Przesunięcie w czasie wejścia w życie nowego wykazu leków refundowanych, to niestety, nie jedyna przeszkoda, która utrudnia osobom z NTM korzystanie z refundacji. Dodatkowym ograniczeniem jest niefortunny zapis w *wykazie chorób oraz leków i wyrobów medycznych*, mówiący o jednostce chorobowej – **zespół pęcherza nadreaktywnego potwierdzony badaniem urodynamicznym**, niezbędnym dla uzyskania refundowanych preparatów. Zdaniem lekarzy specjalistów badanie urodynamiczne nie jest wymagane, by stwierdzić u pacjenta występowanie zespołu pęcherza nadreaktywnego. Diagnozę można postawić po przeprowadzeniu wywiadu z pacjentem.

Wyrażamy nadzieję, że Ministerstwo Zdrowia wychodząc naprzeciw pacjentom, zmieni ten zapis. Ponadto wierzymy, że z biegiem lat resort sukcesywnie będzie poszerzał grupę terapeutyczną leków na pęcherz nadreaktywny o kolejne preparaty stosowane w leczeniu OAB.

Ministerstwo szykuje zmiany. Losy rozporządzenia o zaopatrzeniu ortopedycznym i pomocniczym

Obecnie trwają przygotowania do nowelizacji rozporządzeń dotyczących zaopatrzenia w przedmioty ortopedyczne i środki pomocnicze. Przedstawiciele Ministerstwa Zdrowia obecni na naszej Konferencji, w czerwcu b.r., poinformowali o pracach specjalnego zespołu ekspertów, który odpowiedzialny jest za opracowanie założeń merytorycznych dla zmian legislacyjnych w zakresie zaopatrzenia w wyroby medyczne, w tym również w środki pomocnicze.

Duże nadzieje z nowelizacją przepisów wiążą sami pacjenci, osoby korzystające z zaopatrzenia w środki pomocnicze i przedmioty ortopedyczne, którzy od lat czekają na poprawę sytuacji.

Limity cenowe sprzed dekady, niewystarczająca ilość środków absorpcyjnych dla utrzymania minimum higieny osobistej - to rzeczywistość osób korzystających z zaopatrzenia pomocniczego finansowanego przez państwo. Martwi nas, że zmian nie ma od lat. Rozporządzenie regulujące refundację wyrobów medycznych, nie było nowelizowane od prawie 13 lat. Obecne rozwiązania i limity obowiązują od 1998 r. i od dawna rozmiągają się z rzeczywistą sytuacją osób korzystających z dofinansowanych środków pomocniczych. Nowelizacja, która miała miejsce 10 maja 2003 r. była głównie kopią przepisów wprowadzonych w roku 1998 (do listy refundowanych środków wchłaniających dopisano jedynie wkładki urologiczne). Natomiast nowe Rozporządzenie uchwalone na mocy Ustawy z dnia 25 czerwca 2009 r. o zmianie *ustawy o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych oraz ustawy o cenach*, okazało się kopią dotychczasowych aktów prawnych, które zostały sklezione w jeden dokument.

Wielokrotnie liczyliśy na poprawę naszej sytuacji, zwiększenie limitów ilościowych czy chociażby uwzględnienie nietrzymania moczu jako kryterium chorobowego, uprawniającego do otrzymania refundacji środków wchłaniających. Pomimo licznych postulatów kierowanych do Ministerstwa Zdrowia nadal nic się nie zmieniło. Zamiast wprowadzić nową jakość w systemie zaopatrzenia, kolejne nowelizacje przepisów utrwalały jedynie dysfunkcyjny system.



Ministerstwo szykuje zmiany. Losy rozporządzenia o zaopatrzeniu ortopedycznym i pomocniczym c.d

Nasze postulaty:

- I. **Nietrzymanie moczu** — ujednoczenie kryterium medycznego uprawniającego do refundacji środków absorpcyjnych (pieluchomajtki, pieluchy anatomiczne, podkłady, wkłady anatomiczne);
- II. **Ginekolog i geriatra** — poszerzenie listy lekarzy uprawnionych do wystawiania zleceń na refundowane środki absorpcyjne;
- III. **Limit 90 sztuk miesięcznie** — zwiększenie limitów ilościowych dla osób z ciężkim nietrzymaniem moczu;
- IV. **Urealnienie limitów cenowych** — ostatnia zmiana miała miejsce 13 lat temu.

Zmieniające się standardy życia, rosnąca inflacja, a z tym również coraz wyższe ceny rynkowe środków wchłaniających daleko odbiegają od poziomu refundacji jakie zapewnia nam państwo. Czy resort zdrowia nie zauważa tej dysproporcji? Czy nie zauważa jak daleko jesteśmy za Europą? Zapisy uprawniające do refundacji środków wchłaniających z 1998 roku są nieadekwatne do dzisiejszej rzeczywistości. Limity cenowe w rozporządzeniu opierają się na wyliczeniach sprzed lat, które nie są współmierne z realnymi kosztami, jakie obecnie pacjent ponosi na niezbędne zaopatrzenie w środki absorpcyjne.

Na kolejnej stronie prezentujemy **małe kalendarium**, które doskonale obrazuje jak niewiele na przestrzeni ostatnich 13 lat udało się zmienić dla zaspokojenia potrzeb osób z nietrzymaniem moczu.



KALENDARIUM ZMIAN (1998-2011)

1998

Partia rządząca:

Akcja Wyborcza Solidarność

Minister Zdrowia i Opieki Społecznej:

p. Włodzimierz Maksymowicz (AWS)

6 listopada 1998 - *Rozporządzenie Ministra Zdrowia w sprawie szczegółowego wykazu przedmiotów ortopedycznych, środków pomocniczych i leczniczych środków technicznych oraz wysokości udziału własnego ubezpieczonego w cenie ich nabycia.*

1999

Partia rządząca:

Akcja Wyborcza Solidarność

Minister Zdrowia:

p. Franciszka Cegielska (AWS)

- **3 listopada 1999** - nowelizacja *Rozporządzenia Ministra Zdrowia w sprawie szczegółowego wykazu przedmiotów ortopedycznych, środków pomocniczych i leczniczych środków technicznych oraz wysokości udziału własnego ubezpieczonego w cenie ich nabycia.*
- **pieluchy anatomiczne, pieluchomajtki do 60 szt./mies. współpłacenie pacjenta 30 %.**

2000

Partia rządząca:

Akcja Wyborcza Solidarność

Minister Zdrowia:

p. Grzegorz Opala (AWS)

- **7 sierpnia 2000** - nowelizacja *Rozporządzenia Ministra Zdrowia w sprawie szczegółowego wykazu przedmiotów ortopedycznych, środków pomocniczych i leczniczych środków technicznych oraz wysokości udziału własnego ubezpieczonego w cenie ich nabycia.*
- **brak zmian w kwestii zaopatrzenia w środki wchłaniające.**

KALENDARIUM ZMIAN (1998-2011)

2001

Partia rządząca:

Akcja Wyborcza Solidarność

Minister Zdrowia:

p. Grzegorz Opala (AWS)

- **9 października 2001** - nowelizacja *Rozporządzenia Ministra Zdrowia w sprawie szczegółowego wykazu przedmiotów ortopedycznych, środków pomocniczych i leczniczych środków technicznych oraz wysokości udziału własnego ubezpieczonego w cenie ich nabycia, podstawowych kryterium ich przyznawania, okresów użytkowania, a także przedmiotów ortopedycznych podlegających naprawie.*

2003

Partia rządząca:

Sojusz Lewicy Demokratycznej

Minister Zdrowia:

p. Leszek Sikorski (SLD)

- **10 maja 2003** - *Rozporządzenie Ministra Zdrowia w sprawie szczegółowego wykazu przedmiotów ortopedycznych, środków pomocniczych i leczniczych środków technicznych oraz wysokości udziału własnego ubezpieczonego w cenie ich nabycia, podstawowych kryterium ich przyznawania, okresów użytkowania, a także przedmiotów ortopedycznych podlegających naprawie.*
- **do listy refundowanych środków wchłaniających dopisano wkładki urologiczne.**

KALENDARIUM ZMIAN (1998-2011)

2004

Partia rządząca:

Sojusz Lewicy Demokratycznej

Minister Zdrowia:

p. Marek Balicki (SLD)

- **17 grudnia 2004** - *Rozporządzenie Ministra Zdrowia w sprawie szczegółowego wykazu wyrobów medycznych będących przedmiotami ortopedycznymi i środków pomocniczych, wysokości udziału własnego świadczeniobiorcy w cenie ich nabycia, kryteriów ich przyznawania, okresów użytkowania, a także wyrobów medycznych będących przedmiotami ortopedycznymi podlegającymi naprawie w zależności od wskazań medycznych oraz wzoru zlecenia na zaopatrzenie w te wyroby i środki.*
- **ustalono wzór zlecenia na zaopatrzenie w wyroby medyczne będące przedmiotami ortopedycznymi oraz środki pomocnicze; pozostałe zasady bez zmian.**
- **Od 1 stycznia 2004 r. zaczął obowiązywać "otwarty system" w zaopatrzeniu ortopedycznym i pomocniczym.**

2009

Partia rządząca:

Platforma Obywatelska/ Polskie Stronnictwo Ludowe

Minister Zdrowia:

p. Ewa Kopacz (PO)

- **25 czerwca 2009** - *Ustawa o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych oraz ustawy o cenach tzw. ustawa "koszykowa".*
- **29 sierpnia 2009** - *nowelizacja Rozporządzenia Ministerstwa Zdrowia w sprawie świadczeń gwarantowanych z zakresu zaopatrzenia w wyroby medyczne będące przedmiotami ortopedycznymi oraz środki pomocnicze.*
- **skopiowano dotychczasowe rozwiązania.**

Zaopatrzenie w środki wchłaniające - realne koszty pacjenta

Aktualne zaopatrzenie w środki chłonne dla pacjenta z NTM to 60 sztuk miesięcznie w ramach limitu cenowego, który wynosi 90,00 zł. Narodowy Fundusz Zdrowia refunduje 70% tej kwoty, czyli 63,00 zł, pozostałą część oraz kwotę ponad refundację (min. 23,00 zł) dopłaca pacjent. Nieco inaczej wygląda sytuacja w przypadku pacjentów cierpiących na choroby onkologiczne, osoby te zwolnione są z dopłaty własnej do kwoty 77,00 zł.

Czy obecne limity zapewniają przeciętnemu pacjentowi komfort i podstawową higienę osobistą?

Biorąc pod uwagę ceny rynkowe produktów absorpcyjnych sytuacja, w której znajdują się pacjenci wygląda bardzo źle. Ceny produktów absorpcyjnych dostępne na rynku, w zależności od stopnia chłonności oraz rodzaju producenta wahają się od 76,00 zł do nawet 170,00 zł za 60 sztuk. Z tej kwoty pacjent otrzymuje 70 % zwrotu z budżetu państwa w ramach refundacji, ale jedynie do kwoty 90 zł, pozostałą część musi dopłacić sam. W rzeczywistości więc refundacja jest jeszcze mniejsza.

Analiza kosztów pacjenta z NTM:

Rodzaj produktu:	Niska chłonność			Średnia chłonność			Duża chłonność		
	Cena za 60 sztuk (zł)	Odpłatność pacjenta (zł)	Odpłatność pacjenta (%)	Cena za 60 sztuk (zł)	Odpłatność pacjenta (zł)	Odpłatność pacjenta (%)	Cena za 60 sztuk (zł)	Odpłatność pacjenta (zł)	Odpłatność pacjenta (%)
Hartmann	97,20	34,20	35%	129,00	66,60	52%	234,60	171,60	73%
Tena	105,00	42,00	40%	108,00	45,00	42%	174,00	111,00	64%
Seni	100,20	37,20	37%	112,00	49,20	44%	154,80	91,80	69%

Analiza kosztów na podstawie trzech największych producentów środków absorpcyjnych na rynku



Zaopatrzenie w środki wchłaniające - realne koszty pacjenta c.d

Dopłata pacjenta w zależności od rodzaju stosowanego środka wynosi od 34,00 zł aż do ponad 170,00 zł, co w dowodzi, że rzeczywista refundacja środków absorpcyjnych jest mniejsza niż 70%.

Zaprezentowane w tabeli wyliczenia dotyczą sytuacji, w których pacjent zaopatruje się w 60 sztuk środków chłonnych na miesiąc. Dodatkowe produkty chłonne (powyżej 60 sztuk) nie podlegają już refundacji, pacjent zaopatruje się w nie na własny koszt. Zaopatrzenie na poziomie 90 sztuk to wydatek rzędu 90,00 - 300,00 zł miesięcznie.

Biorąc pod uwagę, że ze środków absorpcyjnych przeważnie korzystają osoby starsze, często utrzymujące się z rent i emerytur (średnia emerytura w 2010 r. to 1642,90 zł brutto - dane GUS), to koszt zaopatrzenia niezbędnego do codziennego funkcjonowania jest dużym obciążeniem dla ich niewielkiego budżetu, przekraczającym nawet 20% ich miesięcznego dochodu.

Dlatego Stowarzyszenie „UroConti”, w imieniu osób z nietrzymaniem moczu aktywnie walczy o zmianę obowiązujących limitów, zabiegając o dorównanie ich standardom europejskim.

Tydzień Urologii

W dniach 12-16 września obchodziliśmy w Polsce Międzynarodowy Tydzień Urologii. Wydarzenie to od lat organizowane jest przez Europejskie Towarzystwo Urologiczne, zrzeszające międzynarodowe środowiska urologiczne lekarzy i pielęgniarek. W Polsce patronat nad tym wydarzeniem objęło Polskie Towarzystwo Urologiczne.

Tydzień Urologii to kolejna doskonała okazja, by szerzej mówić o problemach z układem moczowo-płciowym, które dotyczą zarówno mężczyzn, jak i kobiet. Problemy z rakiem prostaty u mężczyzn czy kłopoty z nietrzymaniem moczu, które dotyczą ok. 4 mln osób w naszym kraju, to niektóre z dolegliwości urologicznych, które warto nagłaśniać w ramach tego typu wydarzeń. Tydzień Urologii to również doskonała okazja, by mówić o profilaktyce chorób układu moczowego.

Co roku, w ramach Tygodnia Urologii, na terenie Europy, odbywają się liczne akcje edukacyjne, promujące profilaktykę dolegliwości dróg moczowych. W tym roku w Polsce, w wybranych placówkach, na terenie kraju, odbywały się bezpłatne badania profilaktyczne prostaty dla mężczyzn powyżej 50 r.ż.

Dzięki takim przedsięwzięciom jak Tydzień Urologii problematyka chorób urologicznych przestaje być tematem tabu, a profilaktyka, jakże istotna, staje się bardziej dostępna dla pacjentów. Jako organizacja działająca na rzecz osób z nietrzymaniem moczu, w pełni popieramy tę inicjatywę, wierzymy, że w kolejnych latach przy okazji takich wydarzeń jak Tydzień Urologii, więcej miejsca zostanie poświęcone również problemowi nietrzymania moczu.

O „UroConti”

Stowarzyszenie Osób z NTM „UroConti”, powstało w kwietniu 2007 roku. Od początku istnienia organizacja aktywnie działa na rzecz poprawy jakości życia osób z problemem nietrzymania moczu. Stowarzyszenie niesie pomoc i wsparcie osobom z NTM oraz ich rodzinom.

Jednym z celów Stowarzyszenia jest popularyzacja wiedzy na temat problemu jakim jest nietrzymanie moczu. W związku z tym, w ramach swojej działalności, Stowarzyszenie „UroConti” organizuje cykliczne spotkania edukacyjne z udziałem lekarzy specjalistów, fizjoterapeutów, pielęgniarek. Za pośrednictwem Stowarzyszenia pacjenci z NTM mają również możliwość uczestniczenia w zajęciach gimnastycznych służących wzmocnieniu mięśni dna miednicy, które organizowane są w każdym z oddziałów Stowarzyszenia.

Ponadto organizacja podejmuje aktywną walkę o prawa pacjentów z nietrzymaniem moczu, o poprawę ich trudnej sytuacji. Stowarzyszenie walczy m.in. o zmianę zapisów rozporządzenia Ministra Zdrowia dotyczącego zaopatrzenia w przedmioty ortopedyczne i środki pomocnicze oraz o dostęp do leczenia nietrzymania moczu dorównujący standardom europejskim.



UroConti
Stowarzyszenie Osób z NTM

ul. Ciołka 13

01-445 Warszawa

Tel:(22) 462 49 14

Fax:(22) 533 62 93

E-mail: zg@uroconti.pl

www.uroconti.pl

Oddziały wojewódzkie w:

- **Bydgoszczy**
- **Gdańsku**
- **Kielcach**
- **Łodzi**
- **Lublinie**
- **Poznaniu**
- **Warszawie**
- **Wrocławiu**

