

NA PŘÍPRAVĚ ZÁKONA SE POPRVÉ PODÍLELI PACIENTI

Novela zákona o veřejném zdravotním pojištění je historicky prvním zákonem, na jehož tvorbě se od prvopočátku kro- mě předkladatele, kterým je Ministerstvo zdravotnictví ČR, podílela i odborná lékařská veřejnost a samotní pacienti.

Už k samotné přípravě zákona, kdy se určovalo, jak se budou zdravotnické prostředky dostávat k uživatelům, jaké bude jejich množství a jaká výše úhrady, byli ministerstvem zdravotnictví přizváni zástupci pacientů. Jejich jménem jednaly dvě zástupkyně Pacientské rady ministra zdravotnictví. Rada je složená ze zástupců patientských organizací. Zájmy diabetiků v ní hájí Mgr. Vlastimil Milata ze spolku DIAKTIV, který v patientské radě zastává funkci předsedy.

Tito zástupci pacientů měli možnost (ve spolupráci s odbornými lékařskými společnostmi) spoluvytvářet nový kategorizační strom, který rozděluje zdravotnické pomůcky do jednotlivých kategorií. Byli přímými účastníky jednání zástupců ministerstva zdravotnictví s výrobcí zdravotnických prostředků a plátcí zdravotní péče. Snažili se ve spolupráci s odbornou lékařskou společností obhájit potřebu úhrady zdravotnických prostředků z veřejného zdravotního pojištění.

ZA LEPŠÍ PODMÍNKY BOJOVALI I LÉKAŘI

Je třeba zmínit, že na obhajobě úhrad a přípravě zákona se podíleli rovněž po- věření zástupci České diabetologické společnosti ČLS J. E. Purkyně a zástupci patientských organizací DIAKTIV CZECH REPUBLIC a Sdružení rodičů a přátel diabetických dětí. Za lékaře patří největší zásluha MUDr. Janu Šoupalovi, Ph.D., který dlouhodobě a s nemalými, i když dílčími úspěchy usiloval o úhradu nových technologií k monitoringu glykemií. Jednání o úhradách zdravotnických prostředků pro osoby s diabetem (skupina 5 nového kategorizačního stromu) se účastnili i doc. MUDr. Martin Prázný, CSc., Ph.D., a prof. MUDr. Zdeněk Šumník, Ph.D. Na jednání se aktivně podílel i JUDr. Václav Letocha ze Sdružení rodičů a přátel diabetických dětí v ČR a další konzultanti z patientských organizací, kteří pracují ve prospěch diabetiků.

S VÝSLEDKEM MOHOU BÝT SPOKOJENI

Všem společně se podařilo dosáhnout toho, že nový zákon přináší diabetikům významné pozitivní změny. Jako první byli o schvá-

lení zákona informováni pacienti s diabetem asi hodinu poté, co jej schválil Senát, na XXX. Mezinárodním setkání věčně mladých diabetiků v Luhačovicích 15. listopadu 2018. Během několika okamžiků se tato zpráva od přímého účastníka objevila i na Facebooku. Bylo to sice ještě před podpisem prezidenta, ale předpokládalo se, že k žádným obstrukcím už nedojde. V těchto dnech je již zákon zveřejněný ve Sbírce zákonů.

CO JE PACIENTSKÁ RADA?

Pacientská rada je stálý poradní orgán ministra zdravotnictví složený ze zástupců patientských organizací. Jeho úkolem je zprostředkovávat hlas pacientů na ministerstvu. Funguje od podzimu 2017. Zákon o veřejném zdravotním pojištění byl historicky první, na kterém se rada mohla podílet. Pacienti se tak poprvé dostali k samotné přípravě a tvorbě nové vznikající legislativy. Pacientská rada dostává k připomínkování jak legislativu vznikající na ministerstvu zdravotnictví, tak prostřednictvím oddělení podpory práv pacientů i legislativu připravovanou na ostatních ministerstvech.