

# Rada Organizacji Pacjentów

## przy ministrze właściwym do spraw zdrowia

---

Stanowisko Rady Organizacji Pacjentów przy ministrze właściwym ds. zdrowia z dnia 17 sierpnia 2022r. w sprawie zwiększenia budżetu Biura Rzecznika Praw Pacjenta kierowane do:

**Pana Mateusza Morawieckiego - Prezesa Rady Ministrów,**

**Pani Magdaleny Rzeczkowskiej - Ministra Finansów.**

W związku z rozszerzeniem kompetencji Biura Rzecznika Praw Pacjenta oraz uzyskaniem informacji o możliwości ograniczenia środków przeznaczonych na realizację zadań Rzecznika Praw Pacjenta, jako Rada Organizacji Pacjentów przy ministrze właściwym ds. zdrowia, wyrażamy poparcie dla wniosku o zwiększenie środków na wydatki budżetowe Rzecznika na rok 2023.

Podobny krok uczyniła już Rada Organizacji Pacjentów przy Rzeczniku Praw Pacjenta, do której należy 115 stowarzyszeń i fundacji. Rada Organizacji Pacjentów przy ministrze właściwym ds. zdrowia, powołana 27 kwietnia 2022 roku, składa się z 15 osób zgłoszonych przez największe ogólnopolskie organizacje pacjentów. Oba te organy pełnią rolę doradczo-opiniodawczą i ściśle ze sobą współpracują, wysuwając na pierwszy plan dobro pacjentów, ich bezpieczeństwo zdrowotne, edukację oraz wsparcie dla chorego i jego bliskich.

Jako reprezentanci pacjentów chcemy, aby wsparcie dla polskich chorych ze strony Rzecznika Praw Pacjenta odbywało się w każdym możliwym zakresie i z zachowaniem najwyższych standardów. Dlatego też uważamy, że wzmacnianie możliwości oddziaływań Rzecznika i rozsądne rozszerzenie jego kompetencji jest w pełni uzasadnione.

Do szczególnie ważnych zadań realizowanych przez Rzecznika należy od niedawna obsługa Funduszu Kompensacyjnego Szczepień Ochronnych, którego powołanie w związku z Narodowym Programem Szczepień przeciwko COVID-19 spotkało się z aprobatą przedstawicieli organizacji pozarządowych. Biorąc pod uwagę fakt, że ramy Funduszu już w przyszłym roku zostaną rozszerzone o szczepienia obowiązkowe, będziemy mogli mówić o tym, że Państwo Polskie udźwignęło ciężar odpowiedzialności za swoich obywateli. Aby tak się jednak faktycznie stało, niezbędne jest zabezpieczenie odpowiednich środków na wypłatę świadczeń kompensacyjnych oraz obsługę przez Biuro Rzecznika postępowań w tym zakresie.

Kolejne zagadnienie, które jest szczególnie istotne dla wszystkich pacjentów to procedowana obecnie przez Rząd RP *Ustawa o jakości w opiece zdrowotnej i bezpieczeństwie pacjenta*. Przewiduje ona nałożenie na Rzecznika Praw Pacjenta już w najbliższych miesiącach nowego i odpowiedzialnego zadania, jakim jest rozpatrywanie wniosków wnoszonych przez poszkodowanych pacjentów oraz wypłata na ich rzecz świadczeń z Funduszu Kompensacyjnego Zdarzeń Medycznych. Jest to szerokie i skomplikowane wyzwanie, wiążące się z przejęciem oraz rozwinięciem w przemyślany i dopracowany sposób zadań realizowanych dotąd przez 16 wojewódzkich komisji ds. orzekania o zdarzeniach medycznych, które są finansowane z budżetu wojewodów. Realizacja tych założeń wymaga, by środki zaoszczędzone na wynagrodzeniach dla łącznie 256 nieetatowych członków komisji wojewódzkich zostały przeznaczone na odpowiednie zwiększenie zatrudnienia w Biurze Rzecznika. W nowym modelu to właśnie pracownicy Biura będą prowadzić postępowania administracyjne kończące się wydaniem decyzji, a zatem przejmą ciężar merytorycznego rozpatrywania spraw. Zmiana ta nie polega jedynie

na prostym przejęciu zadań przez Rzecznika, lecz ma zapewnić efektywną kompensację szkód doznanych przez pacjentów oraz wspomóc wprowadzany w podmiotach leczniczych system jakości i bezpieczeństwa, co dobrze wyjaśnia uzasadnienie projektu oraz ocena skutków regulacji.

Przedstawiając powyższe argumenty, Rada wnioskuje do Pana Mateusza Morawieckiego -Prezesa Rady Ministrów oraz do Pani Magdaleny Rzeczkowskiej - Ministra Finansów o zwiększenie środków na wydatki budżetowe Rzecznika Praw Pacjenta na 2023 rok oraz zaplanowanie optymalnych środków na realizację nowych zadań.

1. Elżbieta Oleksiak – Polski Związek Niewidomych;
2. Krystyna Wechmann – Federacja Stowarzyszeń Amazonek;
3. Ks. dr Arkadiusz Nowak – Instytut Praw Pacjenta i Edukacji Zdrowotnej – przewodniczący Rady;
4. Joanna Pietrusiewicz – Fundacja Rodzic po Ludzku;
5. Jacek Hołub – Polskie Towarzystwo Wspierania Osób z Nieswoistymi Zapaleniami Jelita „J-elita”;
6. Stanisław Maćkowiak – Federacja Pacjentów Polskich;
7. Aleksandra Rudnicka – Stowarzyszenie na Rzecz Walki z chorobami Nowotworowymi SANITAS;
8. Paweł Wójtowicz – MATIO Fundacja Pomocy Rodzinom i Chorym na Mukowiscydozę;
9. Magdalena Kołodziej – Fundacja MY Pacjenci – wiceprzewodnicząca Rady;
10. Urszula Jaworska – Fundacja Urszuli Jaworskiej;
11. Anna Śliwińska – Polskie Stowarzyszenie Diabetyków;
12. Piotr Fonrobert – Polska Koalicja Pacjentów Onkologicznych oraz Stowarzyszenie Pomocy Chorym na GIST;
13. Małgorzata Durka – Związek Stowarzyszeń Koalicja „ Na Pomoc Niesamodzielnym”;
14. Piotr Dąbrowiecki – Polska Federacja Stowarzyszeń Chorych na astmę alergię i POCHP;
15. Dorota Korycińska – Fundacja OnkoCafe-Razem Lepiej, Alivia – Fundacja Onkologiczna, Fundacja „Pokonaj raka”, Stowarzyszenie Walki z Rakiem Jajnika Niebieski Motyl, Stowarzyszenie Neurofibromatozy Polska Alba Julia, Fundacja Omealife.

Stanowisko przyjęte przez Radę Organizacji Pacjentów przy ministrze właściwym do spraw zdrowia w formie uchwały na posiedzeniu w dniu 17 sierpnia 2022 r.

#### Do wiadomości:

1. Pan Bartłomiej Chmielowiec - Rzecznik Praw Pacjenta
2. Pan Adam Niedzielski - Minister Zdrowia
3. Pan Tomasz Latos - Przewodniczący Sejmowej Komisji Zdrowia
4. Pani Beata Małecka-Libera - Przewodnicząca Senackiej Komisji Zdrowia

---

Obsługę Rady Organizacji Pacjentów przy ministrze właściwym do spraw zdrowia zapewnia  
Departament Dialogu Społecznego Ministerstwo Zdrowia  
ul. Miodowa 15, 00-952 Warszawa  
e-mail: rada.pacjentow@mz.gov.pl