



Zasedání Pacientské rady ministra zdravotnictví 9. 1. 2024

Přítomní: Anna Arellanesová, Zdeňka Faltýnková, Jitka Kolmanová, Renata Marková, Jan Michalík, Vlastimil Milata, Štěpánka Pokorná, Šárka Prokopiusová, Marie Ředinová, Šárka Slavíková, Simona Zábranská, Miloslav Zavřel

On-line: Karel Dušek, David Janků, Dalibor Ježorek, Drahoslava Kolací, Václav Krása, Jana Lacinová, Jaromír Lán, Jiřina Landová, Štěpánka Pokorná, Šárka Prokopiusová, Jitka Reineltová, Kateřina Valachová, Luboš Zajíc

Za MZ: Kristýna Jánišová, Šárka Liolia

Hosté: JUDr. Radek Polícar (vrchní ředitel sekce legislativy a práva)

Obsah:

- Uvítání
- Chronici ve školách
- Shrnutí 2 let fungování Pacientské rady,
- Návrh nových témat pro Pacientskou radu,
- Zapojení do systému úhrad,
- Hlasování členů o upraveném usnesení
- Informace o Pacientském hubu
- Zefektivnění práce Pacientské rady
- Diskuse





Uvítání a představení změn programu

Předseda Pacientské rady přivítal všechny přítomné členy a zahájil zasedání.

Prvním bodem zasedání byly informace o chronicky nemocných pacientech ve školách, které představil vrchní ředitel sekce legislativy a práva Radek Polícar.

Chronicky nemocné děti ve školách

Kancelář veřejného ochránce práv, provedla studii týkající poskytování zdravotní podpory a zdravotních služeb ve školách a školských zařízeních. Kroky navazující na studii a vyplývající z doporučení studie jsou:

- Zaměření se nejen na diabetické děti ve školách
- Vznik metodického dokumentu MŠMT ve spolupráci s MZ se zaměřením na proškolení zaměstnanců škol s poskytnutím informací, návodů na zvládnutí péče o chronicky nemocné děti ve školách, které budou uvedeny na konkrétních případech.
- Potřeba zapojení Pacientské rady se zmapováním konkrétních případů asistence, které chronicky nemocné děti potřebují. Bude se jednat hlavně o děti základních škol na prvním stupni.

Závěr: možnost rychlého šetření inspekci ve školách?

Úkol: Do sdílené tabulky členové Rady doplní konkrétní situace z praxe. Popíší co nejpodrobněji konkrétní kroky asistence, co přesně děti potřebují.



Shrnutí 2 let fungování Pacientské rady

Členové Pacientské rady obdrželi tabulku se shrnutím účasti na zasedáních, per rollam hlasování, školení, účasti v pracovních skupinách. Členové byli vyzváni aby, upřednostňovali osobní účast na plánovaných zasedání.

Úkol: zpětné vyhodnocení dvou let činnosti Pacientské rady od členů. Vidíte nějaký posun v Pacientské radě? Funguje dle vás nebo co je potřeba zlepšit?

Šárka Liolia: ze strany OPP je plánovaná evaluace Pacientské rady, která bude mít za cíl revizi statutu Pacientské rady, aby byly nastaveny podmínky fungování Pacientské rady, které budou všem vyhovovat.

Návrh nového rozdělení témat

Představení čtyř témat (priorit), kterými se bude Pacientská rada zabývat následující dva roky svého volebního období.

- Práva pacientů (nejen chronicky nemocné děti ve školách)
- Financování patientských organizací (provozní náklady, projektová podpora)
- Digitalizace zdravotnictví
- Léková politika (dostupnost léčiv a jejich úhrady)

Informace o vývoji poplatku za židli ve Fakultní Thomayerově nemocnici.

Jan Michálek, ředitel odboru přímo řízených organizací, kontaktoval FTN, že je jejich jednání nezákonné, musí mít jednu bezplatnou variantu pro doprovod nezletilého.



Požádal vrchního ředitele pro legislativu a právo Radka Policara, o stanovisko, podle něhož by se nemocnice řídily.

Jan Zapletal, ředitel odboru dohled nad zdravotním pojištěním, zpracovává souhrn s následnou analýzou poplatků uplatňovaných v nemocnicích, které neodpovídají platným právním předpisům.

Informace od Šárky Slavíkové: na některých oddělení ve FTN byl poplatek zrušen.

Úkol: zpětná vazba k vypsaným aktuálním grantovým řízením (zda se již dobře vyplňovala, našli jste své téma)

Termíny zasedání Pacientské rady pro rok 2024 jsou stanoveny na:

20. února, 21. května, 24. září, 17. prosince.

Zapojení do systému úhrad – proces

Úhradová vyhláška pro další rok je vždy zveřejněna na webu ministerstva na začátku prosince. Před započítáním dohodovacího řízení pro další rok se Pacientská rada zapojí prostřednictvím předložení priorit, podnětů, a to standardně do začátku ledna. Poté budou všechny navrhované oblasti shrnuty a diskutovány na zasedání Pacientské rady a následné znění bude na zasedání vámi odhlasováno.

OPP předá podněty na CAU (oddělení cen a úhrad) k dalšímu procesu, podněty budou prezentovány zúčastněným subjektům před začátkem dohodovacího řízení jako doporučení na případné změny. Oddělení CAU bude informovat OPP jak subjektý na doporučení reagovaly a OPP pošle zpětnou vazbu Pacientské radě.

Pro rok 2025 bylo zasláno 8 podnětů, které byly rozděleny do čtyř skupin:

- Domácí péče
- Psychoterapeutická podpora osob s chronickým onemocněním
- Dekubity
- Bezbariérovost

Hlasování členů o usnesení

Návrh na usnesení byl v pracovní skupině Pacientské rady pro zdravotně sociální pomezí upraven a odhlasován per rollam. Nyní je usnesení předloženo Pacientské radě k hlasování o přijetí a podstoupení panu ministroví.

Usnesení: Pacientská rada ministra zdravotnictví ČR se seznámila s návrhem novely zákona č. 372/2011 Sb., o zdravotních službách a podmínkách jejich poskytování (zákon o zdravotních službách), ve znění pozdějších předpisů (dále také jen „ZZS“).

Konstatuje, že část novely, která zakotvuje možnost využít kapacit poskytovatelů zdravotních služeb pro poskytování dočasné péče nezletilým pacientům s život ohrožujícím nebo limitujícím onemocněním za účelem umožnění odpočinku a odlehčení pečujících osob je významným krokem ke zlepšení situace v oblasti domácí a dlouhodobé péče v ČR a návrh plně podporuje. Stejně tak považuje za nutné zaměřit se na rozvoj těchto zdravotních služeb v domácím prostředí a řešení potřeb zletilých pacientů.

Hlasování o přijetí usnesení

| PRO | PROTI | Zdržuji se |
|-----|-------|------------|
| 23 | 0 | 1 |



Informace o Pacientském hubu

Projekt Pacientský hub přešel pod oddělení podpory práv pacientů. Snahou OPP bude zajistit další vzdělávání patientských organizací a zároveň informovat o důležitých skutečnostech a trendech z pohledu ministerstva a spolupracujících institucí.

Strategie projektu Pacientský hub v období udržitelnosti 2024–2028

- 1x měsíčně pořádání vzdělávací akce online formou,
- 2x-4x ročně osobní setkání s patientskými organizacemi na Ministerstvu zdravotnictví,
- aktualizování webové platformy se vzdělávacím obsahem,
- prostory ve Vršovicích – nyní probíhá komunikace o možnosti využívání coworkingové místnosti.

Koordinátorkou Pacientského hubu zůstává Lucie Růžičková

Zefektivnění práce Pacientské rady v bodech

- snažit se zasedání Pacientské rady účastnit osobně
 - práce v MS Teams (s nastavením může pomoci tajemnice PR)
- video návod bude zaslán souběžně se zápisem nebo je možné školení najít na webových stránkách Pacientského hubu v proběhlých školení.

Připomínka od Šárky Prokopiusové: Jde o to, že v době Covidu MZ velmi zapracovalo na zpřístupňování informací pro veřejnost s ohledem na zdravotně postižené (zrakově, sluchově), do znakového jazyka byly tlumočeny tiskové konference a také mnoho informačních videí na covidovém portálu.

Bohužel však poté zase vše usnulo a MZ v tuto chvíli na zpřístupnění informací pro tuto skupinu nepracuje. Na informačním webu <https://www.nzip.cz/> je několik článků pro jednoduché čtení, což je skvělé, ale je jich opravdu jen několik.

Ráda bych vznesla podnět, aby se MZ opět zabývalo přístupností odcházejících informací pro všechny skupiny. Zdravotnictví je důležitá oblast a např. informace k nedostatku ATB, nebo ke stávce lékařů, jsou opravdu důležité pro orientaci ve společenském dění.

Anna Arellanesová: Byl by možný vznik nějakého školení, co mají v rámci legislativy státní instituce povinnost dělat ke zpřístupnění dat zrakově, sluchově či jinak postiženým osobám? Toto školení by mohlo být v rámci Pacientského hubu.

Úkol pro paní Prokopiusovou: zaslat základní požadavky, které by weby měly splňovat. Dále to bude komunikováno na dalším zasedání Pacientské rady 20. února.

Podnět od Šárky Slavíkové: jedná se hlavně o pracovní skupiny Pacientské rady a pracovní skupiny, které má NAPO (Národní asociace pacientských organizací). Tyto pracovní skupiny se ve většině témat dublují. Myslím, že je to velký problém, který je

potřeba řešit. Bohužel to ve finále vypadá, že nikdo nic nedělá anebo se téma řeší mimo Pacientskou radu.

Řešení: dohodnout formu spolupráce a kooperace Pacientské rady a NAPO. Návrh na schůzku výbor NAPO, Předsednictvo Pacientské rady a OPP.

Nominace člena Pacientské rady na Global Evidence Summit, který bude probíhat 10–13 září 2024. Navrhovaným zástupcem je Anna Arellanesová a její zástupce Robert Hejzák.

Pro Annu Arellanesovou

| PRO | PROTI | Zdržuji se |
|-----|-------|------------|
| 16 | 0 | 1 |

Pro Roberta Hejzáka

| PRO | PROTI | Zdržuji se |
|-----|-------|------------|
| 17 | 0 | 1 |

Diskuse

Šárka Slavíková: Implementační rada národního onkologického programu se nesešla více než rok. Jaké je možné řešení? OPP zjistí a podá informaci.

Mare Ředinová: informovala o plánovaném jednání Komise pro kategorizaci a úhradovou regulaci zdravotnických prostředků, které bude probíhat 31. ledna.



Dále informovala Pacientskou radu o připravovaném dotazníku ve spolupráci s OPP týkající se úhrady zdravotnických prostředků.

Shrnutí úkolů a rozloučení

Úkoly, které ze zasedání vplynuly jsou:

Úkol: Do sdílené tabulky doplnit konkrétní situace z praxe týkající se chronicky nemocných dětí ve školách.

Úkol: Zpětná vazba k vypsaným aktuálním grantovým řízením (zda se již dobře vyplňovala, našli jste své téma atd.)

Úkol pro paní Prokopiusovou: Zaslát základní požadavky, které by weby měly splňovat. Dále to bude komunikováno na dalším zasedání Pacientské rady 20. února.

Pan předseda Pacientské rady Vlastimil Milata poděkoval všem členům za účast na jednání a se všemi se rozloučil.