



## Zápis ze setkání Pracovní skupiny Pacientské rady pro duševní onemocnění ze dne 21. června 2018

### Přítomni:

**Členové Pracovní skupiny:** Viliam Vaňo (Amicus Brno, z.s.), Josef Závišek (Sdružení pomoci duševně nemocným, z.s.), Jitka Kolmanová (Ondřej, z.s.), Martina Příbylová (NRZP ČR), Martin Javůrek (Spolek SFinga), Jana Kučerová (Spolek Soutok), Jitka Styblíková (VIDA, z.s.), Kateřina Holubová (Svaz neslyšících a nedoslýchavých), Michaela Čadková Svejkovská (Amelie, z.s.), Zbyněk Roboch (Dialogos), Veronika Kubrichtová (Úsměv mámy, z.s.)

**Náhradníci:** Jana Gandalovičová za Martu Pečeňovou (Za sklem, o.s.)

**Hosté:** Karin Cieslarová a Jiří Hubáček – přepis, Dita Protopopová (MZČR-RPP) Ingrid Mrňová (MZČR-dotační programy)

**Oddělení podpory práv pacientů (OPP), sekretariát Pacientské rady:** Jana Hlaváčová, Lucie Policarová

### Program zasedání:

1. Vzájemné představení a seznámení, představy o setkání
2. Dita Protopopová (MZČR): Reforma psychiatrické péče (RPP) + dotazy, diskuse
3. Schválení priorit skupiny a vypracování pracovního plánu skupiny
4. Volba vedoucího skupiny

Na úvod Jana Hlaváčová představila činnost OPP, Pacientské rady a jejich pracovních skupin, tím pádem i zařazení a smysl této pracovní skupiny. Tím je vytvoření prostoru pro hlas pacientů, přenos informací z činnosti Ministerstva k pacientům a naopak, a dále připomínkování zákonných norem pacienty a vytváření podnětů pro činnost Ministerstva. OPP spadá pod sekci legislativy a práva, pana náměstka Radka Policara, a tato sekce se bude podílet na vytvoření zákonných úprav ohledně duševně nemocných. Pan náměstek proto uvítá podněty skupiny v této věci. Ještě není zřejmé, zda se bude jednat o samostatný nový zákon či novelizaci zákonů stávajících. Jana Hlaváčová dále navázala na podobné setkání zástupců pacientů s duševním onemocněním a jejich rodinných příslušníků na půdě Ministerstva v září loňského roku (organizovaného Marií Salomonovou), během kterého se účastníci shodli na počtu dvou osob, které by měly být v Pacientské radě. Což se podařilo naplnit.

Následovalo vzájemné představení všech účastníků a formulování očekávání od tohoto setkání. Někdo uváděl, co očekává od setkání dnešního, někdo zase očekávání od práce





skupiny dlouhodobě. Vznikla tak tato pestrá škála podnětů: Vytyčení rámce a smyslu těchto setkávání – čemu se bude skupina věnovat (6 hlasů), diskuse o legislativě (3 hlasy), otázka připomínkování zákonných norem (3 hlasy), reforma psychiatrické péče – otázka informovanosti pacientů a jejich zapojení do RPP (3 hlasy), dále po jednom hlasu: chráněné bydlení, odlehčovací služby, psychiatrické služby pro neslyšící a nedoslýchavé pacienty – řešení komunikační bariéry v případě nedobrovolné hospitalizace a celkově komunikace s lékařem (možnost vybavení tablety pro tlumočení).

Dále paní Protopopová prezentovala současný stav Reformy psychiatrické péče v ČR. Nejdříve však na úvod uvedla, že skupinou předběžně formulované priority jsou naprosto v souladu s RPP. Zdůraznila úlohu tohoto patientského seskupení především v oblasti připomínkování zákonných norem. Dále nabídla spolupráci formou zapojení názorů a podnětů z této skupiny do Reformy, a vůbec vzájemným informováním, nejlépe prostřednictvím OPP. Přislíbila vznik nového webu RPP v září tohoto roku, díky kterému získáme validní a aktuální informace. Z prezentace o jednotlivých projektech RPP vyplynulo, že co není pokryté v žádném projektu, je vzdělávání, legislativa a dále dobře ošetřené zdravotně-sociální pomezí. Paní doktorka dále zmínila model z Anglie, kde je zřízena jedna národní rada pro duševní zdraví složená z řad uživatelů péče, která spolupracuje s každou platformou zdravotně sociální péče (tzv. Trust) zřízenou v každém kraji. To pro inspiraci k dalšímu směřování této Pracovní skupiny.

Následovala diskuse k tématu. Skupina by ráda měla na těchto setkáních dvě své zástupkyně, které jsou činné v RPP – tedy paní Poljakovou (pozn. OPP: za uživatele je tam také paní Dana Chrtková). Paní Protopopová dále navrhuje účast jednoho zástupce této skupiny na Odborné radě RPP. Byla zmíněna také paní Zajíčková, která zastupuje osoby s duševním onemocněním u veřejného ochránce práv. Diskutována byla otázka nedobrovolné hospitalizace a jejího možného zneužití v případě přípustnosti autoritativnějšího zásahu lékařů a rodiny, s tím spojená otázka omezení svéprávnosti, celkově se jednalo o to, jaká je možnost někoho léčit, když on sám nechce. Právě týmy Center duševního zdraví (CDZ) by si měly umět v této věci lépe poradit. Dále byla řešena otázka kontroly lékařské péče, kterou by správně dle názoru zástupce ze skupiny neměl dělat zřizovatel, ale jiné ministerstvo. Byl také vysvětlen rozdíl mezi CDZ a rozšířenými ambulancemi – ambulance nejezdí až na pár drobných výjimek do terénu, mají širší spektrum řešených psychiatrických diagnóz. CDZ se má specializovat na závažnější duševní stavy, tzv. SMI.

Vzhledem k následnému nedostatku času se skupina shodla na tom, že schválení priorit a volba vedoucího bude přesunuta na další setkání skupiny. Skupina navrhla sejit se již za měsíc, v červenci. V závěru ještě Jana Hlaváčová vysvětlila roli a kompetence vedoucího skupiny. Ten odpovídá Patientské radě za činnost a výstupy pracovní skupiny, řídí jednání pracovní skupiny, určuje v dohodě se sekretariátem Patientské rady termíny zasedání, určuje program zasedání, určuje, které materiály budou projednány pouze per rollam. Může také komunikovat s médii.

Zpracovala: Lucie Policarová

