

ЗАПИСНИК

Са једанаесте седнице Надзорног одбора Буџетског фонда за лечење обољења, стања или повреда које се не могу успешно лечити у Републици Србији, одржане **1. 10. 2018.** године.

Присутни чланови Надзорног одбора:

1. Веран Матић, председник,
2. др сц. мед. Синиша Дучић
3. доц. др Радоје Симић
4. проф. др Владислав Вукомановић
5. Сандра Павловић, члан
6. Наташа Дамњановић, члан
7. Дејан Пантелић, члан
8. проф. др Дејан Шкорић, присутан
9. др Рада Милићевић, присутна, Републички фонд за здравствено осигурање
10. Даница Лукић, присутна, Републички фонд за здравствено осигурање

Састанку нису присуствовали: проф. др Радан Џодић, оправдао одсуство.

Присутни из Министарства здравља:

1. Никола Пандрц,
2. Сања Томић Михаиловић
3. Јелена Сарих

Како је констатовано да постоји кворум и да су испуњени услови за рад, председник комисије Веран Матић је отворио састанак и тражио од проф. др Дејан Шкорић да прокоментарише, са медицинске стране ситуацији са пацијентом који је преминуо, а лечен је у иностранству. Професор је објаснио да је неуробластом болест коју је неопходно је лечити у клиникама које су за то специјализоване, а не клинике које се баве експерименталном медицином. Да би смањили број оболелих од неуробластома неопходно је ући у процедуру набавке лека квазиба. Пацијенти не би ишли на лечење у иностранство него би у нашој земљи примали терапију онда када је та терапија најучинковитија. Тренутно треба оквирно за десет пацијената терапија што је укупно око два милиона евра. Тај новац треба планирати у буџету Републичког фонда за здравствено осигурање. Листе пацијената у Институту за лечење мајке и детета Србије већ постоје, али не постоје опредељена средства за набавку поменутог лека.

Годишње имамо око 300 оболелих пацијената од неуробластома од тога 25 до 30 неуробластома од чега је 60 посто ризичних за које је неопходно квазиба јер проценат излечења повећава са 50 на 70 посто.

Наташа Дамњановић сматра да је апсурдно то што се лекари, који родитељима говоре истину о здравственом стању њихове деце и о никаквим шансама за излечење, што је један од најтежих задатака у медицини, не усуђују да јавности предоче да се неки пацијенти не упућују на лечење у иностранство јер је излечење немогуће. Она сматра да јавности, без навођења конкретних примера и имена, треба објаснити да постоје болести које се нигде не лече.

Она је предложила да се, у циљу враћања поверења у струку и предочавање процедуре за лечење у иностранству, на Јавном сервису, на РТС у емисији Оливере Ковачевић закаже емисија у којој ће гостовари проф. др Дејан Шкорић, доц. др Радоје Симић и проф. др Владислав Вукомановић и да кроз конкретане случајеве (тако да се не открије идентитет пацијента) све објасни. Сматра да њихови саговорници у студију треба да буду представници фондација које сакупљају новац за лечење деце у иностранству, како би се разграничило шта су алтернативне терапије, шта су неизлечиве болести, шта може да се лечи код нас, а шта не и зашто држава не финансира лечење у иностранству пацијената који могу да се лече код нас.

Наташа Дамњановић навела је да је важно да се јавности на тај начин предочи да у свету постоје установе које нису референтне за одређене врсте болести и да неке од њих обећавају чудесна излечења за новац, па родитељи губе поверење у наше лекаре.

На Наташино питање шта је бити са новцем који је преостао након смрти пацијента који је упућен на лечење у Барселону, проф. др Шкорић је објаснио да се нада да ће та средства, јер је таква процедура уобичајена, болница у Барселони вратити. Тај новац припада уплатиоцу, тј. донацији Подржи живот.

Наташа се запитала зашто се сада сви баве овом фондацијом која има само четворо, петоро деце за коју скупља новац и информације на сајту о свим прикупљеним средствима оптужује се за манипулисање случајем девојчице која се тренутно бесплатно лечи у Америци а за коју фондација Буди хуман, упркос тим сазнањима, и даље скупља новац.

Проф. др Владислав Вукомановић нагласио је да је важно направити спону са референтне болницама са којима имамо добро искуство јер би се тако обезбедило адекватно и правовремено лечење као и остале погодности с обзиром да се тој болници шаље новце.

У ту сврху треба формирати листу (попис) релевантних установа за различите болести у свету где децу већ шаљемо како би и даље развијали и унапредили сарадњу. Списак треба бити обједињен и са болницана у које је Републички завод за јавно здравље слао пацијенте као и болнице у које су слати пацијенти, а финансирао Буџетски фонд за лечење обољења, стања или повреда које се не могу успешно лечити у Републици Србији.

Предлог је да се са Acibadem Hospital Group, Турска, направи договор за оно у чему су они добри.

На предлог колегинице Данице Лукић представника Републичког завода за здравствено осигурање, дошло је до идеје да се правно проанализира шта је неопходно организацијама које покрећу хуманитарне акције по Закону о јавном реду и миру и упутити допис постојећим фондовима да се придржавају закона.

Сања Томић је указала на пристигли захтев родитеља оболеле деце који није заинтересован за лечење његове деце у установи коју је предложио конзилијум, јер се ради о наставку лечења у Турској. И поред тога инсистира да се њихова деца лече у Америци о трошку Буџетског фонда.

Наташа напомиње да ће се овај случај врло брзо наћи у јавности, јер ће се породица обратити фондацијама, али да нико неће знати да је држава одлучила да пошаље ту децу у иностранство. Најгоре од свега је, сматра она, што та деца неће добити медицинску помоћ јер је сакупљање тако великих износа дуготрајно и неизвесно. Зато је важно да се јавност упозна са процедурама, да јој се предочи да држава не одбија да плаћа лечење у иностранству, али да није могуће да родитељи бирају болнице, терапије и лекаре.

Поново је наглашено да је за успешније функционисање комисија Буџетског фонда неопходно имати резервисан простора, канцеларије у Министарству здравља у Немањиној 22-26, где би комисије могле да заседају и прегледају документацију. Акцент је стављен и на новчану надокнаду лекара у поменутих комисијама.

Сандра Павловић је подсетила да је потребно што пре увести у одлуке и документа предлог НО са једне од прошлих седница који је упутио Министарству здравља, а везано уз проширење дефиниције за одобравање лечења у иностранству и за „болести чије лечење у нашим здравственим установама даје знатно лошије резултате у односу на иностране центре“, како би се она могла примењивати.

Како би комисија имала бољи ток рада, организованост, предлог је да се систематизује једно радно место у Буџетском фонду. Запослени би требао сваки дан да прикупља информације из медија како би превентивно могли да реагујемо, да спречимо потребу за кризним менаџментом. Сигнализирање комисији и министарству помогло би у ублажавању новинарске оштрице као и политичких странака које на тај начин скупљају своје поене.

Веран Матић је подсетио да смо на прослој седници разговарали о неопходности ангажовања ПР агенције која би имала упутство за медије, уреднике, директоре, новинаре, у вези спровођења процедуре.

Председник НО Веран Матић предложио је да ново заседање одбора буде заказано за 12. октобар 2018. године.

Записник сачинила

Јелена Сарић

председник НО

Веран Матић