

Apel upućen Ministarstvu zdravlja

Nacionalno udruženje roditelja dece obolele od raka "NURDOR", se već pet godina uspešno bavi pružanjem organizovane pomoći deci oboleloj od raka i njihovim porodicama na celoj teritoriji Srbije.

Kao jedan od osnovnih problema sa kojim se poslednjih par godina susrećemo je nedostatak stručnog osoblja-psihologa na odeljenjima hemato-onkologije na Institutu za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije "Dr Vukan Čupić" i Univerzitetnoj Dečjoj Klinici u Beogradu.

Pre više decenija, u razvijenim zemljama sveta je prepoznata potreba za stručnom psihološkom pomoći u pedijatrijskim hemato-onkološkim službama. Od tada pa do danas psiholozi su sastavni deo stručnog tima u lečenju malignih bolesti kod dece i odraslih. Međunarodno Društvo Pedijatrijske Onkologije (SIOP - International Society of Paediatric Oncology) takođe ističe kao nezaobilaznu kariku u lečenju pacijenata sa malignitetima veliki uticaj psihologa.

Prisustvo psihoga kao deo hemato-onkološkog tima u cilju psihičke pripreme, podrške kao i prevencije sekundarnih psiholoških problema koji mogu da nastanu kod roditelja i obolele dece je u toku lečenja od neprocenjive važnosti.

Upravo zbog toga je "NURDOR" u septembru mesecu 2007 god. pokrenuo inicijativu za realizaciju projekta "Savetovalište za roditelje dece obolele od malignih bolesti". Projekat su realizovali roditelji sa iskustvom dečijeg kancera a u tome su im pomogli Mr. sci Tamara Klikovac i Dr Aleksandra Peco-Vuletić. Inicijativu je podžalo i Ministarstvo zdravlja, koje je dalo novčana sredstva za finansiranje stručnih edukacija od strane psihologa i lekara, kao i Holandsko nacionalno udruženje roditelja "VOKK" koje je obezbedilo sredstva za štampanje biltena kao izveštaj o tom projektu.

Savetovalište se pokazalo od izuzetnog značaja i dalo ohrabrujuće rezultate dobijene statističkom analizom evaluacionih listova koje su popunjavali roditelji obolele dece koja se nalaze na lečenju na Institutu za zdravstvenu zaštitu majke i deteta Srbije "Dr Vukan Čupić" i Univerzitetnoj Dečjoj Klinici u Beogradu, iz kojih se jasno vidi da im je neophodna stručna psihološko-psihoterapijska pomoć, koju bi trebalo da sprovedu stručnjaci iz te oblasti.

S'obzirom da dve pomenute klinike ne poseduju takvog stručnjaka, ovom prilikom Vas molimo da nam izađete u susret i zajedno pomognemo i olakšamo lečenje deci oboleloj od maligniteta i njihovim roditeljima, obezbeđujući im adekvatnu psihosocijalnu pomoć.

U nadi da ćete razumeti važnost ovog apela najljubavnije Vas pozdravljamo i unapred zahvaljujemo.

Kao jedan od aktuelnih problema sa kojim se susrećemo je **regulisanje bolovanja** za roditelje pratioce obolele dece. S'obzirom da je reč o pacijentima koji se leče od malignih bolesti i čiji je tok lečenja uglavnom duotrajan (za lečenje leukemije neophodno više od 2 godine) roditelji su suočeni sa problemom regulisanja bolovanja (mimo ovog problema roditelji su suočeni sa mnogo drugih problema kao što su problemi psiho-sicijane prirode, materijalni problemi i mnogi drugi). Na osnovu člana zakona o zdravstvenom osiguranju **član 79.** za negu deteta obolelog od maligne bolesti, do navršanih 18 godina pravo na naknadu zarade zbog nege člana uže porodice iznosi maksimalno **četiri meseca**. Da bi produžili taj rok roditelji su prinuđeni da se na najrazličitije moguće načine snalaze i da čak svesno prave razne prestupe kako bi uspeli da ostanu sa svojim detetom tokom celog lečenja (pogotovu ako se radi o malom detetu).

Predlažemo da se na hematoonkološkim odeljenjima formira lekarska komisija (3 člana) koja će davati stručno mišljenje o dužini boravka za svakog roditelja posebno. I da se na osnovu tog nalaza roditeljima nesmetano produži ili uskrati bolovanje.

Takođe **smatramo da** je na osnovu **člana 96.** koji kaže: “**Visina naknada zarade** koja se obezbeđuje iz sredstava obaveznog zdravstvenog osiguranja, kao i iz sredstava poslodavaca u slučajevima iz člana 74. stav 1. tač. 1), 3), 4), 5) i 7) ovog **zakona iznosi 65%** od osnova za naknadu zarade,” za roditelje čija su deca obolela od malignih bolesti **neophodno da se ovaj iznos poveća na 100%.**

Roditelji su tokom dugotrajnog procesa lečenja izloženi velikim troškovima i smatramo da bi im ovo povećanje bilo od velike pomoći.

U cilju pružanja što kvalitetnijih uslova oboleloj deci i njihovim roditeljima, molimo Vas da nam izadete u susret i da brzim reagovanjem rešimo ove probleme.