

Fundacja STOMAlife  
ul. Tytusa Chałubińskiego 8  
00-116 Warszawa

mail: [biuro@stomalife.pl](mailto:biuro@stomalife.pl)  
Infolinia: 800 633 463



KOALICJA PACJENTÓW  
Z NIESWOISTYMI ZAPALENIAMI JELIT



Warszawa, 15.07.2022 r.

## LIST OTWARTY DO PREZYDENTA RZECZYPOSPOLITEJ POLSKIEJ

Prezydent Rzeczypospolitej Polskiej  
Andrzej Duda

*Szanowny Panie Prezydencie,*

zwracamy się do Pana Prezydenta, w imieniu fundacji STOMAlife oraz Koalicji Pacjentów z Nieswoistymi Zapaleniami Jelita reprezentującymi środowisko stomików, z prośbą o podjęcie działań w sprawie opublikowanego przez Ministerstwo Zdrowia w dniu 8 lipca 2022r. projektu zmiany rozporządzenia w sprawie wykazu wyrobów medycznych wydawanych na zlecenie. Obecnie obowiązujące limity kwotowe nie były rewaloryzowane od 2003 roku i wynoszą dla: kolostomii: 300 PLN; ileostomii 400 PLN; a urostomii 480 PLN miesięcznie.

Od dawna monitujemy MZ, że refundacja jest niewystarczająca i nie zapewnia godnego funkcjonowania chorych, a rosnące z miesiąca na miesiąc ceny, pogarszają ich i tak trudną sytuację. Pisząc wprost, nikt zdrowy nie wyobraża sobie możliwości skorzystania z toalety, raz na dwa dni, a w najlepszym wypadku raz dziennie, a tylko to zapewnia obecny poziom refundacji!

Jest źle, a MZ opublikowało projekt rozporządzenia, który diametralnie zmienia formę refundacji wyrobów stomijnych wydawanych na zlecenie, która dla stomików jest bardzo niekorzystna. Jeżeli rozporządzenie w takiej formie zostanie wdrożone, to szansa na godne życie osób z wylonioną stomią, będzie zniweczona!

**Publikowany projekt:**

1. Znosi limit kwotowy dofinansowania, wprowadza natomiast dopłatę przez osoby dorosłe do odbieranego sprzętu stomijnego, w wysokości 10% za worki i płytki oraz 20% za środki do pielęgnacji.
2. Ogranicza dostęp do środków pielęgnacyjnych, bez których prawidłowe zaopatrzenie stomii jest niemożliwe i tak np. przy kolostomii, refundacja środków pielęgnujących ma objąć wyłącznie preparaty do usuwania przylepca pomijając całkowicie środki uszczelniające i leczące powikłania skórne.
4. Możliwość kontynuacji zleceń na zaopatrzenie wystawiana przez pielęgniarki i położne – ma być zmniejszona z 12 do 6 miesięcy.
5. Zakłada dopłatę do sprzętu również dla stomików z orzeczeniami o niepełnosprawności – czyli zmiany dotkną ich w sposób szczególny.
6. Do wyliczenia potrzeb stomików przyjęto ceny nie mające odzwierciedlenia na rynku, co realnie oznacza znacznie wyższe dopłaty pacjentów, niż przewidywane w projekcie.
7. Wprowadza konieczność wystawiania 4 odrębnych zleceń na zaopatrzenie dla stomika, w zależności od typu środków do zaopatrzenia stomii, co znacznie zwiększy nakład pracy niezbędny do wypisania zleceń, ograniczając tym samym czas, który lekarz czy pielęgniarka może poświęcić na badanie pacjenta i rozmowę z nim oraz doradztwo i pielęgnację stomii.

Ujęty w omawianym projekcie rozporządzenia Ministra Zdrowia przewidywany sposób zaopatrzenia w środki ochrony stomii, ogranicza w znacznym stopniu dostęp do sprzętu. Jeżeli projekt rozporządzenia wejdzie w życie doprowadzi do wielu powikłań wynikających z niewystarczającego zaopatrzenia, ponieważ stomików zwyczajnie nie będzie stać na uiszczanie dopłat. W konsekwencji spowoduje to wycofanie się osób z wyłonioną stomią z życia społecznego i zawodowego, co nie tylko pogorszy ich sytuację, ale również będzie kosztem dla państwa z tytułu konieczności leczenia różnego rodzaju powikłań niewłaściwie pielęgnowanej stomii oraz rent będących konsekwencją wymuszonego wycofywania się tych osób z rynku pracy.

Nikt sam nie decyduje się na wyłonienie stomii bez wskazania ratowania życia. Stomia wyłaniana jest, gdy nie ma już innej możliwości leczenia. Odpowiednie zaopatrzenie stomijne to zaspakajanie podstawowych potrzeb człowieka. Ograniczanie tego dostępu jest równoważne z niemożliwością skorzystania z toalety dla osób zdrowych oraz braku komfortu wypróżniania się i jest co najmniej niehumanitarne. Nikt nie zasługuje na takie traktowanie.

Fundacja STOMAlife  
ul. Tytusa Chałubińskiego 8  
00-116 Warszawa

mail: [biuro@stomalife.pl](mailto:biuro@stomalife.pl)  
Infolinia: 800 633 463



### **Postulaty środowiska stomijnego:**

1. Utrzymanie obecnego sposobu refundacji – możliwość indywidualnego doboru zaopatrzenia do określonej wartości refundacji, bez współfinansowania ze strony osób z wylonioną stomią.
2. Urealnienie limitów refundowanego zaopatrzenia: kolostomia – 450 PLN, ileostomia – 600 PLN; urostomia – 650 PLN.
3. Zapewnienie dostępności do wysokiej jakości sprzętu stomijnego, z uwzględnieniem spersonalizowanej możliwości doboru zaopatrzenia.

W ciągu trzech dni blisko sześć tysięcy stomików i ich bliskich podpisało petycję:  
[https://www.petycjeonline.com/nie\\_dla\\_projektu\\_mz\\_w\\_sprawie\\_sposobu\\_refundacji\\_sprztu\\_stomijnego?fbclid=IwAR14pZpbfe6cKc8UDGssQVoJ4Rtff8NbRhslcYrwn\\_AgYYBYrYQqHFtY4v8](https://www.petycjeonline.com/nie_dla_projektu_mz_w_sprawie_sposobu_refundacji_sprztu_stomijnego?fbclid=IwAR14pZpbfe6cKc8UDGssQVoJ4Rtff8NbRhslcYrwn_AgYYBYrYQqHFtY4v8)

To jest głos sprzeciwu, potwierdzający przedstawione w tym liście postulaty.

Mamy nadzieję, że Pan Prezydent wsłucha się w ten głos i wesprze stomików w ich walce o godne życie.

*Z poważaniem,*

Dorota Minta  
**Prezes Fundacji „STOMAlife**  
[biuro@stomalife.pl](mailto:biuro@stomalife.pl); tel.: +48 668 564 794

Iga Rawicka  
**Prezes Fundacji EuropaColon Polska**  
[iga@europacolompolska.pl](mailto:iga@europacolompolska.pl) ; tel.: +48 600 600 166

Agnieszka Gołębiowska  
**Prezes Polskiego Towarzystwa Wspierania Osób z Nieswoistymi Zapaleniami Jelita „J-elita”**  
[media@j-elita.org.pl](mailto:media@j-elita.org.pl) ; tel.: +48 507 094 220

Justyna Dziomdziora  
**Wiceprezes Stowarzyszenia Osób z Nieswoistymi Zapaleniami Jelita „ŁÓDZCY ZAPALEŃCY”**  
[zapalency@onet.eu](mailto:zapalency@onet.eu) ; tel.: +48 795 454 999

Fundacja STOMAlife  
ul. Tytusa Chałubińskiego 8  
00-116 Warszawa



mail: [biuro@stomalife.pl](mailto:biuro@stomalife.pl)  
Infolinia: 800 633 463

Marek Lichota

**Prezes Stowarzyszenia Pacjentów z Niewydolnością Układu Pokarmowego "Apetyt Na Życie"**

[marek.lichota@apetytnazycie.org](mailto:marek.lichota@apetytnazycie.org) ; tel.: +48 600 270 882

Do wiadomości:

1. Marszałek Sejmu RP, Poseł Elżbieta Witek
2. Marszałek Senatu RP, Senator Tomasz Grodzki
3. Prezes Rady Ministrów, Premier Mateusz Morawiecki
4. Ministerstwo Rodziny i Polityki Społecznej, Minister Marlena Małąg
5. Ministerstwo Zdrowia, Minister Adam Niedzielski
6. Rzecznik Praw Obywatelskich, Minister Marcin Wiącek
7. Rzecznik Praw Dziecka, Minister Mikołaj Pawlak
8. Rzecznik Praw Pacjenta, Minister Bartłomiej Chmielowiec
9. Pełnomocnik Rządu do Spraw Osób Niepełnosprawnych, Minister Paweł Wdówik
10. Przewodniczący Sejmowej Komisji Zdrowia, Poseł Tomasz Latos
11. Przewodnicząca Senackiej Komisji Zdrowia, Senator Beata Małecka-Libera
12. Parlamentarny Zespół ds. Osób Niepełnosprawnych, Senator Jan Filip Libicki
13. Ks. Arkadiusz Nowak Przewodniczący Rady Organizacji Pacjentów przy Ministrze Zdrowia