



Sprawozdanie merytoryczne

INSTYTUT PRAW PACJENTA I EDUKACJI ZDROWOTNEJ
2011 rok

INFORMACJE NA TEMAT INSTYTUTU PRAW PACJENTA I EDUKACJI ZDROWOTNEJ (IPPEiZ)

1. Informacje ogólne:

Adres:

00-764 Warszawa,
ul. Sobieskiego 102 A l. 42, Dzielnica Mokotów, woj. Mazowieckie;
tel./fax: (0 22) 331 77 55; (0 22) 331 77 76; 0 507 169 907
E-mail: ippez@ippez.org.pl; kontakt@prawapacjenta.eu
Strona WWW: www.prawapacjenta.eu

Data rejestracji w Krajowym Rejestrze Sądowym: 4.11.2004 r.

Numer KRS: 0000220999

REGON: 140011587

NIP: 521 333 5187

Forma prawna: fundacja

Nazwa banku i numer rachunku: BANK PEKAO S.A. III Oddz. Warszawa 32 1240 1040
1111 0010 05226 8248

2. Dane osób wchodzących w skład Zarządu:

<i>Imię i nazwisko</i>	<i>Funkcja</i>
Arkadiusz Nowak	Prezes Zarządu
Magdalena Bojarska	Członek Zarządu
Igor Grzesiak	Członek Zarządu

3. Cel działalności IPPEiZ

Fundacja ustanowiona jest w celu upowszechniania tematów związanych z ochroną zdrowia, a w szczególności:

1. Upowszechniania wśród społeczeństwa praw pacjentów i sposobów ich egzekucji.
2. Wspierania działań mających na celu poprawę przestrzegania praw pacjentów.
3. Propagowania działań mających na celu poprawę stanu zdrowia społeczeństwa i postaw prozdrowotnych.
4. Wypracowywania i wspierania rozwiązań systemowych mających na celu dobro pacjenta, w tym racjonalne wykorzystywanie funduszy i składek przeznaczonych na ochronę zdrowia.

4. Zakres działalności statutowej

Dla realizacji swoich celów Fundacja podejmuje następujące działania:

1. Inicjowanie, wspomaganie i prowadzenie kampanii społecznych i edukacyjnych mających na celu poprawę stanu wiedzy na temat praw pacjenta i postaw prozdrowotnych.
2. Organizowanie i prowadzenie szkoleń, debat, warsztatów, konferencji oraz innych imprez związanych z problematyką ochrony zdrowia.
3. Wspieranie i aktywizacja środowisk działających na rzecz pacjentów.

4. Kształcenie oraz podnoszenie wiedzy i świadomości obywatelskiej w obszarze praw pacjentów i polityki zdrowotnej państwa.
5. Prowadzenie studiów i badań dotyczących tematyki związanej z prawami pacjenta i edukacją zdrowotną.
6. Współpraca z organami państwowymi, samorządowymi, organizacjami pozarządowymi i branżowymi, w szczególności z organizacjami zrzeszającymi pacjentów, w zakresie praw pacjentów i edukacji zdrowotnej.
7. Rozwijanie współpracy międzynarodowej w obszarze praw pacjentów i edukacji zdrowotnej.
8. Działalność na rzecz budowy rozwiązań z zakresu tworzenia i respektowania praw pacjentów w Polsce.
9. Propagowanie działalności Fundacji i współpraca ze środkami masowego przekazu.
10. Poradnictwo prawno-organizacyjne i merytoryczne dla pacjentów i ich opiekunów.
11. Tworzenie raportów, analiz, opracowań.
12. Prowadzenie działalności wydawniczej.
13. Inne formy działalności edukacyjnej.

Fundacja nie prowadzi działalności gospodarczej. Fundacja cały dochód przeznaczna na działalność statutową.

Działalność Fundacji opiera się na pracy społecznej osób wspierających działalność Fundacji i pracy osób zatrudnionych przez Fundację.

DZIAŁALNOŚĆ STATUTOWA W 2011 R.

KAMPANIE, AKCJE SPOŁECZNE

NAGRODY IMIENIA ŚWIĘTEGO KAMILA 2011

W Muzeum Kolekcji im. Jana Pawła II Fundacji Janiny i Zbigniewa Porczyńskich dnia 10 lutego w Warszawie zostały rozdane Nagrody Świętego Kamila. Na uroczystości obecny był Prezydent RP Bronisław Komorowski wraz z małżonką, minister zdrowia Ewa Kopacz, minister ds. równego traktowania Elżbieta Radziszewska, rzecznik praw obywatelskich prof. Irena Lipowicz, rzecznik praw pacjenta Krystyna Barbara Kozłowska oraz wielu posłów i senatorów.

Główną ideą nagrody, przyznawanej z okazji obchodzonego 11 lutego Światowego Dnia Chorego, jest przybliżanie i promowanie osób oraz instytucji, które w sposób szczególnie przyczyniły się do budowania kultury miłosierdzia, akceptacji i solidarności z osobami cierpiącymi i ich rodzinami.

Podczas uroczystej Gali w Muzeum Kolekcji im. Jana Pawła II Fundacji Janiny i Zbigniewa Porczyńskich w Warszawie, wręczone zostały Nagrody Św. Kamila w następujących kategoriach:

1. Instytucje, stowarzyszenia i organizacje będące wzorem opieki nad chorymi i ich rodzinami:

- **nagroda: Fundacja Urszuli Jaworskiej** – za prekursorskie działania w tworzeniu rejestru dawców szpiku oraz realizację społecznych akcji edukacyjnych
- **wyróżnienie: Fundacja „Rak’n’Roll. Wygraj Życie”** - za nowatorskie działania dla dobra kobiet w ciąży walczących z rakiem oraz skuteczność w dążeniu do wyznaczonych celów
- **wyróżnienie: Fundacja „Mam Marzenie”** – za skuteczne spełnianie najskrytszych marzeń chorych dzieci oraz upowszechnianie idei wolontariatu.

2. Pracownicy służby zdrowia z pasją realizujący swoją misję dla dobra chorych i cierpiących:

- **nagroda: prof. nadzw. dr hab. med. Małgorzata Baka – Ostrowska** - za wieloletnie zaangażowanie w tworzenie i wdrażanie w Polsce światowych standardów w zakresie urologii dziecięcej oraz godną naśladowania postawę w służbie dla dobra chorych
- **wyróżnienie: prof. dr hab. med. Andrzej Kaszuba** - za szlachetną postawę lekarza oraz walkę o godne życie polskich pacjentów
- **wyróżnienie: Grażyna Bąkowska** - za codzienny trud, ofiarną służbę i godną naśladowania postawę pielęgniarki wobec cierpiących dzieci i ich rodzin.

3. Środki publicznego przekazu promujące edukację zdrowotną i społeczną:

- **nagroda: Elżbieta Byszewska** - za profesjonalizm warsztatu dziennikarskiego, redakcję telewizyjnych programów o zdrowiu oraz osobisty wkład w kształtowaniu prozdrowotnych zachowań Polaków
- **wyróżnienie: Małgorzata Kownacka** - za niezliczoną ilość rzetelnych, radiowych audycji o zdrowiu Polaków oraz osobiste wieloletnie zaangażowanie w upowszechnianie edukacji zdrowotnej
- **wyróżnienie: Paweł Walewski** - za umiejętność połączenia zawodu lekarza z dziennikarską pasją, społeczną wrażliwość, oraz wyjątkowo interesującą redakcją tekstów o problemach zdrowotnych

4. Nagroda Specjalna:

- **nagroda: Ks. Józef Jachimczak** - za godną naśladowania nieskazitelną postawę kapłana-duszpasterza chorych oraz nieoceniony wkład w rozwój duszpasterstwa służby zdrowia w Polsce
- **nagroda: prof. dr hab. med. Marian Zembala** - za ofiarną służbę dla dobra pacjentów z chorobami serca, szlachetną postawę lekarza oraz całokształt dorobku naukowego
- **nagroda: Elżbieta Kozik** - za życzliwość i serce okazywane potrzebującym pomocy oraz wieloletnie zaangażowanie w realizację projektów dla dobra chorych kobiet
- **nagroda: Sławomir Zagórski** - za profesjonalizm warsztatu dziennikarskiego, wieloletni osobisty i twórczy wkład w edukację zdrowotną oraz szczególną wrażliwość na los chorych.

KAMPANIA „PRAWA PACJENTA MOJE PRAWA”

W 2011 roku w ramach Kampanii „Prawa Pacjenta Moje Prawa” redystrybuowano ok. 1.000 broszur do szpitali na terenie całej Polski.

KAMPANIA „CUKRZYCA TO NIE TYLKO CUKIER” KOALICJA NA RZECZ WALKI Z CUKRZYCĄ

Warsztaty edukacyjne dla pielęgniarek diabetologicznych, Londyn, 21-23 luty 2011 r.

W dniach 21 – 23 lutego br. Koalicja na Rzecz Walki z Cukrzycą, we współpracy z Polską Federacją Edukacji w Diabetologii, zorganizowała w Londynie warsztaty edukacyjne dla pielęgniarek diabetologicznych. Partnerem ze strony brytyjskiej było Florence Nightingale School of Nursing & Midwifery, działająca przy uczelni King’s College. W wyjeździe wzięło udział trzynaście pielęgniarek z całego kraju, które szczególnie wyróżniły się swoim zaangażowaniem w pracy na rzecz pacjentów. Celem wyjazdu było zapoznanie się z brytyjskim modelem kształcenia pielęgniarek diabetologicznych oraz ich roli w prowadzeniu pacjenta z cukrzycą.

Zajęcia merytoryczne rozpoczęły się od wizyty w Centrum Diabetologicznym, które jest zlokalizowane w Szpitalu Św. Tomasza - jednym z najbardziej znanych londyńskich placówek zdrowotnych. Podczas wizyty pielęgniarki zapoznały się z codzienną pracą brytyjskiej pielęgniarki diabetologicznej oraz specyfiką pracy szpitala mieszczącego się w tak

wieloetnicznym i społecznie zróżnicowanym miejscu jakim jest Londyn. Ponadto uczestniczki wyjazdu wzięły udział w trzech wykładach dotyczących m. in. programów edukacyjnych dla pacjentów z cukrzycą i ról poszczególnych specjalistów – lekarzy pierwszego kontaktu, diabetologów i pielęgniarek – w prowadzeniu pacjentów z cukrzycą. Szczegółowo omówiony został angielski program DAFNE (Dose Adjustment For Normal Eating) przygotowany z myślą o pacjentach z cukrzycą typu 1. Jego celem jest przeszkolenie pacjentów (przez pielęgniarki, diabetologów oraz dietetyków) z umiejętności dostosowywania właściwych dawek insuliny do określonych posiłków, tak aby zachować jak najwyższą skuteczność insulinoterapii, przy jednoczesnym utrzymaniu wysokiej jakości życia pacjentów.

Prelegentami byli m.in.: prof. Angus Forbes, wykładowca szkoły dla pielęgniarek - Florence Nightingale School of Nursing & Midwifery, a jednocześnie ekspert Fundacji Europejskich Pielęgniarek w Diabetologii (FEND), Alicja Szewczyk, prezes Polskiej Federacji Edukacji w Diabetologii, dr Mansoor Ashraf oraz Will Murray - przedstawiciele brytyjskiego oddziału Roche Diagnostic, Edyta Wojtczak ze Szkoły Edukacji Diabetologicznej Novo Nordisk SEDNO, Rosalie Attkinson, starsza specjalistka w dziedzinie pielęgniarstwa diabetologicznego z King's College, Henri Mulnier wykładowca pielęgniarstwa diabetologicznego w King's College, Beata Stepanow z Polskiej Federacji Edukacji w Diabetologii, absolwentka prestiżowego kursu międzynarodowego dla pielęgniarek diabetologicznych ENDCUP

Koalicja na Rzecz Walki z Cukrzycą pragnie aby wiedza, którą pielęgniarki diabetologiczne zdobyły podczas warsztatów były inspiracją i motywacją do podjęcia działań przez środowisko pielęgniarek, do przyspieszenia procesu profesjonalizacji opieki diabetologicznej w Polsce. W tym celu planuje podtrzymać kontakt ze wszystkimi pielęgniarkami, które wzięły udział w warsztatach i wesprzeć je w przekazaniu wiedzy zdobytej w Londynie pozostałym pielęgniarkom, dostarczając niezbędne narzędzia w tym zakresie.

Konferencja prasowa inauguruje kampanię „LISTOPAD MIESIĄCEM WALKI Z CUKRZYCĄ”, 25 października 2011 r., Warszawa

Koalicja na rzecz walki z cukrzycą podczas konferencji prasowej, która odbyła się 25go października w Warszawie, ogłosiła listopad miesiącem walki z tą chorobą. Jednocześnie Koalicja zainaugurowała cykliczną kampanię edukacyjną pod hasłem "Listopad miesiącem walki z cukrzycą", która ma zainspirować Polaków do poświęcenia większej uwagi problemowi cukrzycy.

W trakcie konferencji przedstawiono dotychczasowe osiągnięcia Koalicji na rzecz cukrzycy oraz zaprezentowano najnowszą kampanię „Listopad miesiącem walki z cukrzycą”. W konferencji udział wzięli: prof. dr n. med. Leszek Czupryniak – prezes Polskiego Towarzystwa diabetologicznego oraz Koalicjant Koalicji na rzecz Cukrzycy, dr Tomasz Sobierajski – Uniwersytet Warszawski, Instytut Stosowanych Nauk Społecznych. Instytut Praw Pacjenta i Edukacji Zdrowotnej reprezentowała Magdalena Bojarska – Członek Zarządu.

W ramach akcji organizacja zrzeszająca najważniejsze stowarzyszenia diabetologiczne zaplanowała szereg aktywności edukacyjnych mających na celu podnoszenie świadomości tej choroby wśród Polaków. Bezpłatne badania poziomu cukru we krwi, specjalna infolinia

diabetologiczna diabetofon, a także pierwsza telewizyjna kampania edukacyjna będą przez cały listopad przypominały o cukrzycy.

Jak co roku 14 listopada przypada Światowy Dzień Walki z Cukrzycą, w którym organizacje i rządy państw na całym świecie podejmują inicjatywy związane z przeciwdziałaniem cukrzycy. Jednak wobec skali zagrożenia cukrzycą jeden dzień to stanowczo za mało, aby skutecznie z nią walczyć. Dlatego w roku 2011 Koalicja na rzecz walki z cukrzycą zainicjowała pomysł, aby działaniom edukacyjnym dotyczącym cukrzycy poświęcić po raz pierwszy cały miesiąc listopad.

W związku z tym Koalicja na rzecz walki z cukrzycą rozpoczęła kolejną, obok kampanii „Cukrzyca więcej niż cukier”, akcję edukacyjną pt. „Listopad miesiącem walki z cukrzycą”. Kampania „listopadowa” ma być akcją cykliczną, w ramach której co roku prowadzone będą zaplanowane na dużą skalę działania edukacyjne poświęcone cukrzycy.

Kampania „Listopad miesiącem walki z cukrzycą”

Bezpłatne badania

W tym roku w największych miastach Polski, m.in. w Warszawie, Poznaniu, Krakowie, Wrocławiu, Gdańsku, Gdynii i w Łodzi powstały punkty diabetologiczne, w których można było bezpłatnie zmierzyć poziom cukru we krwi, sprawdzić masę ciała i określić wskaźnik BMI, a także skontrolować ciśnienie tętnicze krwi. Szczegółowa mapa punktów diabetologicznych wraz z godzinami dyżurów była dostępna na stronie internetowej kampanii. Przebadano 950 osób (poza Gdynią).

Diabetofon i strona www

Koalicja uruchomiła także na miesiąc specjalny telefon - diabetofon, pod którym dyżurowały konsultantki – pielęgniarki diabetologiczne udzielające informacji osobom chorym i ich rodzinom na temat cukrzycy i prowadzonych bezpłatnych badań. Diabetofon działał w godz. 16.00-20.00 w dni powszednie. W ciągu dwóch tygodni z diabetofonu skorzystały 123 osoby. Powstała także specjalna strona kampanii www.nie-cukrzycy.pl, na której można było znaleźć wiele cennych wskazówek dotyczących cukrzycy, np. w jaki sposób jej zapobiegać, jakie objawy powinny zaniepokoić, test ryzyka, a w przypadku osób z cukrzycą porady dotyczące prewencji powikłań, diety. W listopadzie stronę odwiedziło ponad 7.600 unikalnych użytkowników, w ciągu miesiąca zanotowano ok. 33.000 odsłon.

Spółeczna kampania edukacyjna

Na zlecenie Koalicji na rzecz walki z cukrzycą powstała także pierwsza społeczna kampania poświęcona cukrzycy. W ramach kampanii w czołowych mediach ogólnopolskich i regionalnych wyemitowane zostały spoty telewizyjne, radiowe dotyczące prewencji cukrzycy wśród osób z grupy ryzyka. Kampanii telewizyjnej i radiowej towarzyszyła także kampania prasowa. Spot reklamowy można było obejrzeć także na youtube <http://www.youtube.com/watch?v=vaTt02WRrT0>

PIKNIK ZDROWOTNY W TARNOWSKICH GÓRACH – 17 lipca 2011 r.

Dnia 17 lipca w Tarnowskich Górach odbył się III festyn prozdrowotny organizowany przez Zakon Ojców Kamilianów oraz Instytut Praw Pacjenta i Edukacji Zdrowotnej. W czasie festynu mieszkańcy Tarnowskich Gór i okolic mieli możliwość skorzystania z bezpłatnych badań.

Przez cały dzień przebadanych zostało ponad 278 osób, którym wykonano m.in. badania ciśnienia krwi, cholesterolu we krwi, glukozy we krwi, EKG oraz zmierzono wskaźnik BMI.

Wyniki badań były następujące: u 42 proc. badanych stwierdzono ciśnienie tętnicze wyższe niż 140/90, 31 proc. badanych miało wyższy poziom cholesterolu we krwi niż prawidłowy 190 mg/dl, 7 proc. osób miało podwyższony poziom cukru we krwi (rekordzista miał 285 mg/ml wobec prawidłowego wyniku jakim jest do 140 mg/ml). 36 proc. miało wskaźnik BMI wyższy niż 25, co oznacza, że mają nadwagę. U dwóch osób badanie EKG wykazało zaburzenia rytmu serca – osoby te zostały przewiezione do szpitala.

Podczas festynu zapewnione były liczne atrakcje zachęcające do aktywnego i zdrowego trybu życia. Wydarzeniem dnia był koncert Eleni.

PORTAL INTERNETOWY I PORADNIA PRAW PACJENTA

PORTAL INTERNETOWY - WWW.PRAWAPACJENTA.EU

Portal internetowy skierowany jest do organizacji zrzeszających pacjentów i do samych osób chorych. Zawiera aktualne informacje z zakresu systemu opieki zdrowotnej w Polsce, praw pacjenta, prawa medycznego, akcji i kampanii społeczno- edukacyjnych oraz bazę organizacji i stowarzyszeń pacjentów. Ponadto prezentuje działalność Instytutu.

Portal jest systematycznie aktualizowany i udoskonalany pod względem merytorycznym. Działy serwisu systematycznie aktualizowane:

Przepisy prawne – dodano 19 nowe informacje (akty prawne, orzeczenia sądowe,)

Baza organizacji – baza w ciągu roku powiększyła się o 25 nowych organizacji

Aktualności – dodano 198 nowych informacji

Aktualności organizacji pacjentów – dodano 65 nowych informacji

Edukacja zdrowotna – dodano 15 nowych informacji

FAQ (najczęściej zadawane pytania i odpowiedzi z internetowej Poradni Prawnej) - dodano 35 nowych informacji;

- Statystyki wejścia na stronę- średnio 800 wejść dziennie,
- Średnia miesięczna liczba odsłon serwisu – 44 700
- Średnia miesięczna liczba użytkowników serwisu – 17 200

Współpraca z innymi portalami:

Instytut od 2011 roku współpracuje z portalem doz.pl, gdzie w zakładce „Okiem eksperta” zamieszczane są pytania i odpowiedzi na najczęściej pojawiające się pytania w Poradni Praw Pacjenta działającej przy IPPEZ.

PORADNIA PRAW PACJENTA

1 maja 2011 roku działalność wznowiła bezpłatna Poradnia Praw Pacjenta. Poradnia oferowała bezpłatne anonimowe porady prawne udzielane na miejscu w siedzibie fundacji (również telefonicznie) oraz internetowo. Dodatkowo w serwisie prawapacjenta.eu w zakładce FAQ umieszczane były co dwa tygodnie 2 najczęściej zadawane się pytania wraz z odpowiedziami. Pytania od pacjentów dotyczyły najczęściej zasad dostępu do dokumentacji medycznej pacjenta, odmowy wypisania przez lekarza skierowania na badania, okresu ważności dokumentów potwierdzających prawo do bezpłatnych świadczeń zdrowotnych, praw kobiety ciężarnej i rodzącej, prawa pacjenta do obecności osoby bliskiej przy udzielanym świadczeniu (zwłaszcza w odniesieniu do dzieci), możliwości ubiegania się o zadośćuczynienie lub odszkodowanie za błędy medyczne oraz możliwości ubiegania się o rentę z powodu choroby. Beneficjenci poradni to większości osoby poszukujące w „gąszczu informacji” rzetelnych wiadomości na temat praw pacjenta. Beneficjentami Poradni były osoby z całej Polski.

Pomoc doradców polegała na przedstawianiu opinii i propozycji rozwiązań prawnych dotyczących postępowania przed różnymi organami i instytucjami w kwestii naruszenia praw pacjenta oraz praw ubezpieczonego. Porad udzielali specjaliści z zakresu prawa medycznego i prawa cywilnego.

Poradnia on-line

Zainteresowani uzyskaniem pomocy prawnej wypełniali formularz zgłoszeniowy on-line, dostępny na stronie www.prawapacjenta.eu lub zgłaszali pytanie telefonicznie, listownie lub e-mailowo.

Od 1 maja 2011 r. do 31 grudnia 2011 r. udzielono **299 internetowych porad prawnych**.

Porady prawne w siedzibie Instytutu

Wraz ze wznowieniem działalności internetowej Poradni Praw Pacjenta Instytut wznowił udzielanie porad w siedzibie Instytutu. Beneficjenci umawiali się telefonicznie na spotkanie w Instytucie lub na poradę telefoniczną. Porad udzielała radca prawna pani Monika Wzorek. Od 1 maja do 31 grudnia 2011 roku odbyło się 12 dyżurów podczas których udzielono **55 porad (z czego 18 porad osobistych oraz 37 porad telefonicznych)**. Osoby najczęściej zgłaszały się z problemem uzyskania odszkodowania i zadośćuczynienia za błędy medyczne.

Ogólnie w 2011 roku Poradnia udzieliła 354 porady prawne.

PROJEKTY INSTYTUTU

PROJEKT „AKADEMIA PRAW PACJENTA”

Akademia Praw Pacjenta to projekt edukacyjny realizowany przez Instytut Praw Pacjenta i Edukacji Zdrowotnej oraz Naczelną Izbę Pielęgniarek i Położnych skierowany do kadry pielęgniarskiej oraz pielęgniarek/położnych pełniących funkcję

pełnomocników ds. jakości ze szczególnym uwzględnieniem osób pracujących w obszarze psychiatrii, opieki paliatywnej oraz opieki długoterminowej.

Wykonywanie zawodu medycznego wymaga nie tylko doświadczenia i ciągłego podnoszenia kwalifikacji, ale również znajomości reguł obowiązującego prawa medycznego. Zmieniające się przepisy prawa i orzecznictwo sądowe oraz wzrost świadomości prawnej społeczeństwa polskiego przekłada się na wzrastającą ilość pozwów i roszczeń zarówno pacjentów jak i ich rodzin w stosunku do personelu medycznego.

Przedmiotem szkolenia są prawa pacjenta, obowiązki pielęgniarki/położnej, oraz związana z tym odpowiedzialność prawna w razie naruszenia tych praw. Problem ten jest szczególnie ważny, ponieważ w powstałym od 1999 r. systemie ochrony zdrowia, zakłady opieki zdrowotnej uzyskały osobowość prawną i same ponoszą odpowiedzialność za szkody wyrządzone pacjentom oraz – bardzo często pielęgniarki/położne przestają być pracownikami tych zakładów, a stają się przedsiębiorcami udzielającymi świadczeń zdrowotnych na tzw. kontraktach. Rozwija się prywatna praktyka, powstają niepubliczne zakłady opieki zdrowotnej, niekiedy pielęgniarki/położne świadczą usługi w pomieszczeniach szpitalnych, jako „niezależni kontrahenci”.

Uczestnicy szkolenia otrzymują niezbędną wiedzę w zakresie prawnych stosunków pomiędzy pacjentem a pielęgniarką/położną, z uwzględnieniem specyfiki miejsca wykonywania zawodu. Przekazana zostaje wiedza na temat roli pielęgniarki/położnej w zakresie obowiązku informacji o prawach pacjenta. Szkolenie stanowi bardzo dobre przygotowanie teoretyczne dla dalszej samodzielnej pracy zawodowej. Szkolenia odbywają się w systemie dwudniowych zjazdów, podczas których uczestnicy biorą udział w wykładach i zajęciach warsztatowych. Na zakończenie uczestnicy otrzymują certyfikat ukończenia kursu wystawiony przez Instytut Praw Pacjenta i Edukacji Zdrowotnej oraz Naczelną Izbę Pielęgniarek i Położnych.

W 2011 roku odbyły się cztery moduły warsztatów (3-4 czerwca, 14-15 czerwca, 23-24 września, 30 września – 1 października), w których udział wzięło 157 uczestników z całej Polski.

PROJEKT „SZPITALA PROMUJĄCE PRAWA PACJENTA”

W 2011 roku Instytut rozpoczął projekt „Szpital Promujący Prawa Pacjenta” mający na celu podnoszenie świadomości praw pacjenta i odpowiedzialności za naruszenie tych praw wśród pracowników szpitali z całej Polski.

W 2011 roku odbyły się dwa szkolenia w ramach których przeszkolono 51 pielęgniarek i położnych ze Szpitala Wolskiego im. dr Anny Gostyńskiej Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Warszawie i 32 pielęgniarki i położne z Niepublicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej Szpital św. Kamila Zakonu OO. Kamilianów w Tarnowskich Górach. Szkolenia dotyczyły praw pacjenta oraz odpowiedzialności za naruszenie praw pacjenta. Szkolenia prowadziła dr n. prawn. Dorota Karkowska, ekspert Instytutu w dziedzinie praw pacjenta.

Obu Szpitalom Instytut przyznał certyfikat „Szpitala promującego prawa pacjenta”

PROJEKT „SZKOLENIE LIDERÓW ORGANIZACJI I STOWARZYSZEŃ PACJENTÓW, JAKO ISTOTNY ELEMENT EDUKACJI OBYWATELSKIEJ W EFEKTYWNYM DOCHODZENIU I EGZEKWOWANIU PRAW PACJENTÓW”

W styczniu 2012 roku Instytut rozpocznie dwuletni projekt „Szkolenie liderów organizacji i stowarzyszeń pacjentów, jako istotny element edukacji obywatelskiej w efektywnym dochodzeniu i egzekwowaniu praw pacjentów”. W związku z tym 13 grudnia 2011 r. w Warszawie zorganizowane zostało spotkanie informacyjne prezentujące założenia projektu, działania i spodziewane rezultaty. W spotkaniu udział wzięli przedstawiciele mediów, organizacji pacjentów oraz wszyscy pracownicy Instytutu. Podczas spotkania Norbert Budzisz, koordynator ds. szkoleń i promocji projektu, przedstawił jego główne założenia, działania, które zostały zaplanowane podczas jego trwania oraz strukturę projektu.

UDZIAŁ W KONFERENCJACH, WARSZTATACH, SEMINARIACH

IV OGÓLNOPOLSKIE SPOTKANIE PRZEDSTAWICIELI ORGANIZACJI PACJENTÓW, 10-11 luty 2011 r., WARSZAWA (DEBATA Z UDZIAŁEM PRZEDSTAWICIELI MINISTERSTWA ZDROWIA ORAZ PREZESEM NFZ)

Z okazji Światowego Dnia Chorego w dniach 10 - 11 lutego w Warszawie odbyło się V ogólnopolskie spotkanie liderów organizacji pacjentów, organizowane przez Instytut Praw Pacjenta i Edukacji Zdrowotnej oraz Zakon Posługujących Chorym – Ojcowie Kamilianie. Uczestnikami konferencji byli liderzy ponad 150 organizacji pacjenckich.

Pierwszego dnia z uczestnikami konferencji spotkała się m.in.: **Minister Zdrowia – Ewa Kopacz** oraz **Prezes Narodowego Funduszu Zdrowia - Jacek Paszkiewicz**. W trakcie tego spotkania przedstawiciele organizacji mieli szansę zadać pytania gościom, przedstawić im swój punkt widzenia i zwrócić uwagę na problemy z jakimi borykają się na co dzień. Po debacie uczestnicy konferencji spotkali się z **Krystyną Barbarą Kozłowską, Rzecznikiem Praw Pacjenta**, która przybliżyła im działanie swojego biura. O utworzenie urzędu Rzecznika oraz uchwalenie ustawy o prawach Pacjenta, liderzy organizacji zabiegali wspólnie przez kilka lat.

Na drugi dzień konferencji zaplanowano wykłady i panele dyskusyjne, m. in:

- “Prawa człowieka w medycynie” - **dr Tomasz Szafrński z Instytutu Psychiatrii i Neurologii, ekspert HFPC**
- ”Kultura bioetyczna w Polsce” - **prof. Jan Hartman z Collegium Medicum Uniwersytetu Jagiellońskiego**
- “Pacjent jako partner profesjonalisty w ochronie zdrowia” - **prof. Paweł Łukow**
- “Profesjonalista medyczny a prawa pacjenta” - **dr Dorota Karkowska z Instytutu Praw Pacjenta i Edukacji Zdrowotnej**

W Panelu dyskusyjnym brali udział przedstawiciele organizacji pacjentów: **Elżbieta Kozik (Polskie Amazonki Ruch Społeczny), Krystyna Wechmann (Federacja Stowarzyszeń "Amazonki") i Jacek Gugulski (Polska Koalicja Organizacji Pacjentów Onkologicznych).**

Światowy Dzień Chorego jest szczególną okolicznością do integracji środowiska organizacji, stowarzyszeń i fundacji działających dla dobra pacjentów.

KONFERENCJA PT: „5TY EUROPEJSKI DZIEŃ PRAW PACJENTA 2011 – OBYWATELE JAKO CEL POLITYKI ZDROWOTNEJ UE”, PARLAMENT EUROPEJSKI, 6 maja 2010 r., Strasburg

W dniach 10-11 kwietnia 2011 w Brukseli obchodzony był po raz 5-ty Europejski Dzień Praw Pacjenta. Jak co roku konferencję poświęconą zagadnieniom praw pacjenta zorganizowała włoska organizacja Active Citizenship Network. W spotkaniu, w którym uczestniczyło ponad 80 przedstawicieli organizacji pacjenckich z całej Europy, wzięły udział 2 przedstawicielki Instytutu Praw Pacjenta – członek zarządu Magda Bojarska i ekspert Instytutu w dziedzinie praw pacjenta dr n. praw. Dorota Karkowska.

Konferencja odbyła się pod patronatem Komisji Europejskiej, szczególną rangę nadał wydarzeniu fakt uczestniczenia w niej Komisarza UE ds. Zdrowia i Polityki Konsumenckiej p. Johna Dallego, który poruszył temat kluczowej pozycji pacjenta w politykach zdrowotnych UE. W spotkaniu uczestniczyli też członkowie Parlamentu Europejskiego i europejscy eksperci zajmujący się prawami pacjenta.

Podczas konferencji prezentowane były wyniki badania przestrzegania praw pacjenta w poszczególnych krajach europejskich, jakie na zlecenie ACN wykonały organizacje będące partnerem w projekcie badawczym, wśród nich również Instytut Praw Pacjenta.

Przedstawiciele ACN przedstawili raport z badania oraz opracowane na jego podstawie wnioski i zalecenia. Reprezentanci wybranych krajów przedstawiali przykłady dobrych praktyk. Drugi dzień konferencji poświęcono Dyrektywie UE o transgranicznej opiece zdrowotnej oraz problematyce przestrzegania praw pacjenta na poziomie całej UE.

KONFERENCJA „PACJENT I JEGO PRAWA – W POLSCE I UE”, 18 kwietnia 2011 r., Warszawa

18 kwietnia został wyznaczony na Europejski Dzień Praw Pacjenta przez organizację pozarządową Active Citizenship Network. Dzień ten jest obchodzony we wszystkich krajach UE. Celem ustanowienia tego dnia jest przypomnienie o przestrzeganiu fundamentalnych praw pacjenta zawartych w Europejskiej Karcie Praw Pacjenta.

Z okazji Europejskiego Dnia Praw Pacjenta Fundacja Instytut Praw Pacjenta i Edukacji Zdrowotnej zorganizowała konferencję "Pacjent i jego prawa - w Polsce i UE". Gościem specjalnym był John Dalli - Komisarz Unii Europejskiej ds. Zdrowia i Polityki Konsumenckiej. Podczas spotkania Komisarz nawiązał do roli Komisji Europejskiej w promowaniu Praw Pacjenta w krajach członkowskich. Następnie Minister Zdrowia Ewa Kopacz omówiła problemy związane z przestrzeganiem praw pacjenta w Polsce w kontekście

aktualnie przyjmowanych rozwiązań prawnych oraz przybliżyła proces legislacji w zakresie ustawy o prawach pacjenta. Minister Barbara Krystyna Kozłowska - Rzecznik Praw Pacjenta zaprezentowała ocenę przestrzegania praw pacjenta w polskim systemie opieki zdrowotnej z perspektywy kierowanego Urzędu, natomiast Poseł na Sejm RP Marek Balicki odniósł się do tematu z punktu widzenia polityka i menadżera w ochronie zdrowia. Ekspert Instytutu Praw Pacjenta i Edukacji Zdrowotnej dr Dorota Karkowska oraz członek zarządu Magda Bojarska przedstawiły wyniki badania „audytu obywatelskiego” Europejskiej Karty Praw Pacjenta, prowadzonego w 20 krajach członkowskich.

Druga część konferencji odbyła się w formie debaty i poświęcona była rządowemu projektowi nowelizacji ustawy o prawach pacjenta w części dotyczącej pozasądowego trybu dochodzenia roszczeń. W debacie udział wzięli Barbara Krystyna Kozłowska – Rzecznik Praw Pacjenta, Poseł Marek Balicki, dr Adam Bodnar – Helsińska Fundacja Praw Człowieka, Jacek Gugulski – Prezes Polskiej Koalicji Organizacji Pacjentów Onkologicznych oraz dr Dorota Karkowska – ekspert Instytutu Praw Pacjenta i Edukacji Zdrowotnej.

II EDYCJA KONFERENCJI ŚRODOWISKOWYCH DOMÓW SAMOPOMOCY PT. PSYCHIATRIA ŚRODOWISKOWA. ŚRODOWISKOWE DOMY SAMOPOMOCY I DOMY POMOCY SPOŁECZNEJ, A NARODOWY PROGRAM OCHRONY ZDROWIA PSYCHICZNEGO”, 07-09 lipca 2011 r., Toruń

W dniach 07-09. lipca 2011 r. w Toruniu odbyła się II Edycja Konferencji Środowiskowych Domów Samopomocy pt. „Psychiatria Środowiskowa. Środowiskowe Domy Samopomocy i Domy Pomocy Społecznej, a Narodowy Program Ochrony Zdrowia Psychicznego”. Organizatorem był Związek Stowarzyszeń „Pol-Familia”.

Pierwszego dnia konferencji swoje referaty wygłosili m.in. prof. Jacek Wciórka – Instytut Psychiatrii i Neurologii w Warszawie, prof. Aleksander Araszekiewicz – UMK w Toruniu oraz **prezes IPPEZ ks. Arkadiusz Nowak.**

Drugiego dnia odbyły się warsztaty dotyczące ŚDS, DPS i rozporządzeń ministerialnych Ministerstwa Pracy i Polityki Społecznej, oraz warsztaty dotyczące Profilaktyki i Ochrony Zdrowia Psychicznego w Polsce. Wszystkie prowadzone przez wysokiej klasy specjalistów.

Członkostwo w Komitecie Honorowym objął m.in. prezes Instytutu Praw Pacjenta i Edukacji Zdrowotnej ks. Arkadiusz Nowak.

POLSKIE FORUM ZMIENIAMY CUKRZYCĘ, 06 września 2011 r., Warszawa

We wtorek 6 września w Warszawie odbyło się Polskie Forum Zmieniamy Cukrzycę, w którym udział wzięli przedstawiciele decydentów, środowiska medycznego i pacjentów oraz zagraniczni goście – w tym m.in. Ambasador Danii Thomas Østrup Møller.

We wtorek 6 września na posiedzeniu sejmowej Komisji Zdrowia dyskutowano o wyzwaniach stojących przed Polską i krajami, które będą przewodniczyć Unii Europejskiej w

późniejszym czasie, Danią i Cyprzem. W posiedzeniu udział wzięli Ambasador Danii Thomas Østrup Møller oraz przedstawiciele duńskiego parlamentu i resortu zdrowia. **Instytut Praw Pacjenta i Edukacji Zdrowotnej reprezentowała Magdalena Bojarska – członek zarządu.**

Tego samego dnia odbyło się Polskie Forum Zmieniajmy Cukrzycę, którego celem było przedstawienie doświadczeń globalnych w walce z pandemią cukrzycy oraz przedstawienie wyzwań dla Polski w kontekście Programu Prewencji i Leczenia Cukrzycy w Polsce w latach 2012-2013.

W Forum udział wzięli: Adam Fronczak, Podsekretarz Stanu w Ministerstwie Zdrowia, Bolesław Piecha, Przewodniczący Komisji Zdrowia, Preben Rudiengaard, przedstawiciel Duńskiej Parlamentarnej Komisji Zdrowia, John Bovis, były poseł Parlamentu Europejskiego, prof. Krzysztofa Strojka, Konsultanta Krajowego w dziedzinie Diabetologii, Charlotte Rulffs Klausem z Danish Diabetes Association, Prof dr hab. med. Maciej Małecki z Katedry i Kliniki Chorób Metabolicznych CM UJ, Alicja Szewczyk, Przewodnicząca Polskiej Federacji Edukacji w Diabetologii, Andrzeja Baumana, prezesa Polskiego Stowarzyszenia Diabetyków, Ambasador Królestwa Danii Thomas Østrup Møller, Wojciech Kowalki – dyrektor Novo Nordisk, prof. Philippe A. Halban – Przewodniczący Europejskiej Fundacji Badań nad Cukrzycą, dr Nicky Liebermann – prezes izraelskiego oddziału Międzynarodowego Towarzystwa Farmakoeconomicznego, dr. n. med. Markku Saraheimo – specjalista medycyny wewnętrznej i diabetologii na Uniwersytecie w Helsinkach, dr. n. med. Jelka Zaletel – prezes Słoweńskiego Stowarzyszenia na Rzecz Diabetologii oraz prof. nadzw. dr hab. n. med. Leszek Czupryniak. **Instytut Praw Pacjenta i Edukacji Zdrowotnej reprezentowała Magdalena Bojarska.**

W ramach Polskiego Forum Zmieniajmy Cukrzycę podpisana została Deklaracja w sprawie powołania Rady Rozwoju Opieki Diabetologicznej, definiowanej jako grupa ekspertów działających na rzecz prewencji cukrzycy oraz wypracowania i wspierania rozwiązań systemowych dla polepszenia życia pacjenta chorego na cukrzycę.

Organizatorzy Forum: Instytut Praw Pacjenta i Edukacji Zdrowotnej, Polskie Stowarzyszenie Diabetyków, "Służba Zdrowia", Ambasada Królestwa Danii w Polsce, Koalicja na Rzecz Walki z Cukrzycą, firma Novo Nordisk.

OGÓLNOPOLSKI FUNDUSZ INICJATYW POZARZĄDOWYCH – SESJA BRANŻOWA PT: „MIEJSCE ORGANIZACJI POZARZĄDOWYCH W NOWOCZESNYM SYSTEMIE OPIEKI ZDROWOTNEJ”, 16 września 2011 r., Warszawa

W dniach 16-17 września centrum polskiego życia pozarządowego było na Uniwersytecie Warszawskim gdzie odbyło się VI Ogólnopolskie Forum Inicjatyw Pozarządowych. W sesji branżowej dotyczącej współpracy zdrowotnych organizacji pozarządowych z administracją rządową i samorządową w obszarze zdrowia jako prelegent udział wzięła Magdalena Bojarska – członek zarządu IPPEZ.

W spotkaniu oprócz przedstawicieli organizacji z całej Polski udział wzięli:

· *Magdalena Bojarska - Instytut Praw Pacjenta i Edukacji Zdrowotnej*

· *Cezary Rzemek - Podsekretarz Stanu MZ*

· *Maciej Dworski - Wiceprezes NFZ*

· *Marek Cytarski- Biuro Rzecznika Praw Pacjenta*

Podczas spotkania Anna Kozieł z Polskiego Biura WHO przedstawiła wyniki badania Fundacji Klon/Jawor dotyczące organizacji pozarządowych działających w obszarze ochrony zdrowia, z którego wynika, że organizacje te boją się sięgać po środki unijne. Częściej sięgają po środki samorządowe i darowizny (w tym 1 proc. z podatku) oraz składki członkowskie. Ich działalność głównie skupia się na pomocy na rzecz swoich członków oraz na promocji zdrowia, edukacji zdrowotnej, profilaktyce, organizowaniu rehabilitacji lub grup wsparcia (spotkania z psychologiem).

Magda Bojarska z IPPEZ przedstawiła realizowany przez Instytut projekt „Akademia Pacjenta”.

Przedstawiciele Ministerstwa Zdrowia, NFZ i biura Rzecznika Praw Pacjenta omówili zasady kontaktów organizacji pozarządowych z reprezentowanymi przez nich instytucjami oraz gorąco zachęcali do podjęcia prób tych kontaktów. Uczestnicy sesji mieli także szansę zadać pytania przedstawicielom Ministerstwa Zdrowia, NFZ i biura Rzecznika Praw Pacjenta lub przedstawić problemy jakie napotykają w kontaktach z tymi instytucjami.

Sesję poświęconą współpracy zdrowotnych organizacji pozarządowych z administracją rządową i samorządową w obszarze zdrowia zorganizowała Anna Kozieł z Polskiego Biura WHO i Urszula Jaworska z Fundacji Urszuli Jaworskiej.

DEBATA „INWESTUJMY W ZDROWIE PSYCHICZNE – PRZECIWDZIAŁAJMY DYSKRYMINACJI”, 06 września 2011 r., Warszawa

Z okazji zbliżającego się Światowego Dnia Zdrowia Psychicznego 5 października w Warszawie odbyła się debata pt: „Inwestujmy w zdrowie psychiczne – przeciwdziałajmy dyskryminacji”. Debatę zorganizował Instytut Praw Pacjenta i Edukacji Zdrowotnej.

Uczestnicy debaty próbowali odpowiedzieć następujące pytania: jaka jest sytuacja chorych na schizofrenię w Polsce, czy pacjenci mają dostęp do nowoczesnego leczenia, właściwej opieki i wsparcia, czy Prezydencja Polski w Unii Europejskiej stworzy perspektywy zmian mogących poprawić sytuację pacjentów, czy inwestycja w zdrowie psychiczne jest w Polsce wystarczająca, a obowiązujące przepisy prawne zapobiegają dyskryminacji i wykluczeniu chorych?

Prof. Marek Jarema, Krajowy Konsultant w dziedzinie Psychiatrii, przedstawił aktualną sytuację psychiatrii w Polsce, w której żyje ok. 400 tys. pacjentów zdiagnozowanych psychiatrycznie.

Prof. Janusz Heitzman, Prezes Polskiego Towarzystwa Psychiatrycznego, przedstawił portret polskiego pacjenta psychiatrycznego. Współczesny pacjent leczony psychiatrycznie jest

dyskryminowany w stosunku do innych chorych ze względu na dysproporcje w podziale środków. Często mówi się o nim: „trudny pacjent” – jest więc stygmatyzowany, niezrozumiany przez innych. Często traci pracę i pobiera rentę, a więc jest biedny, zdany na pomoc rodziny, która często też jest biedna (niektóre choroby psychiatryczne często występują w obrębie jednej rodziny). W szpitalu leczy się go tańszymi lekami klasycznymi, które często wywołują niekorzystne efekty. Pacjent psychiatryczny jest osamotniony w swojej chorobie – zbyt mała ilość lekarzy psychiatrów pracujących w zawodzie i pielęgniarek psychiatrycznych powoduje, że nie ma stałego nadzoru nad pacjentem.

W trakcie debaty zaprezentowano obszerną publikację na temat stanu faktycznego psychiatrii w Polsce w 2011 roku. „Biała Księga” jest dostępna w formie PDF na stronie Instytutu.

W debacie udział wzięli:

Maciej Dworski – Wiceprezes Narodowego Funduszu Zdrowia

prof. dr hab. med. Marek Jarema – Krajowy Konsultant w dziedzinie Psychiatrii

prof. dr hab. med. Janusz Heitzman – Prezes Polskiego Towarzystwa Psychiatrycznego

prof. dr hab. med. Aleksander Araszkiwicz – Kierownik Katedry Psychiatrii Collegium Medicum im. Ludwika Rydygiera w Bydgoszczy Uniwersytet Mikołaja Kopernika w Toruniu

dr n. biol. pielęgniarka Elżbieta Buczkowska – Prezes Naczelnej Rady Pielęgniarek i Położnych

dr n. prawn. Dorota Karkowska – Instytut Praw Pacjenta i Edukacji Zdrowotnej

ks. Arkadiusz Nowak – Prezes Instytutu Praw Pacjenta i Edukacji Zdrowotnej

Ponadto w debacie uczestniczyli przedstawiciele stowarzyszeń pacjenckich ze związku „POL-FAMILIA”.

KONFERENCJA PRASOWA POŚWIĘCONA 30. ROCZNICY WALKI Z EPIDEMIĄ HIV/AIDS, 30 listopada 2011 r., Warszawa

Konferencja została zorganizowana w Ministerstwie Zdrowia w Warszawie.

Podczas konferencji została omówiona sytuacja polskich pacjentów leczonych z powodu HIV/AIDS. W Polsce obecnie lekami antyretrowirusowymi leczonych jest ok. 5,5 tys. osób (dla porównania w 2007 r. leczono niecałe 3 tys. pacjentów). Państwo polskie zapewnia im bezpłatne leczenie kontynuowane tak długo jak jest ono potrzebne czyli do końca życia. Dla porównania na Ukrainie wiele badań w kierunku wykrycia wirusa HIV jest niedostępnych, nie mówiąc już o problemach z dostępem do leczenia.

Niestety w Polsce kuleje profilaktyka zakażeń wirusem HIV. Jak tłumaczył Wojciech Tomczyński – Prezes Ogólnopolskiej Sieci Osób Żyjących z HIV/AIDS Sieć Plus, wiele osób myśli, że skoro mamy leki, które potrafią utrzymać wirusa w ryzach i w dodatku są one za darmo, to nie ma czego się bać. Traktują zakażenie wirusem jak chorobę przewlekłą. Tymczasem zakażenie wirusem HIV jest wciąż nieuleczalną chorobą zakaźną.

Z badania Sieci Plus przeprowadzonego wśród osób zakażonych wynika, że prawie 20 proc. respondentów ukrywa swój seropozytywny status nawet przed najbliższą rodziną, ponad 20 proc. przed przyjaciółmi, a ponad połowa przed pracodawcą. Co trzecia osoba żyjąca z HIV czuje się z tego powodu dyskryminowana.

Ks. Arkadiusz Nowak, prezes Instytutu Praw Pacjenta i Edukacji Zdrowotnej jest zdania, że sukcesem jest bezpłatny dostęp polskich pacjentów do leczenia retrowirusowego i to jest duża zmiana w porównaniu z tym co było na początku walki z epidemią czyli w 1985 roku. Jednak wciąż, zdaniem księdza, za mało wydajemy na profilaktykę. Z roku na rok wzrasta ilość środków przeznaczanych na leczenie pacjentów z HIV/AIDS, a to obciąża budżet państwa.

W konferencji udział wzięli: Adam Fronczak – Podsekretarz Stanu w Ministerstwie Zdrowia, Włodzimierz Paszyński - Zastępca Prezydenta m.st. Warszawy , prof. dr hab. n. med. Anna Boroń-Kaczmarek – Kierownik Katedry i Kliniki Chorób Zakaźnych i Hepatologii Pomorskiej Akademii Medycznej, Anna Marzec-Bogusławska – Dyrektor Krajowego Centrum ds. AIDS, ks. Arkadiusz Nowak – Prezes Instytutu Praw Pacjenta i Edukacji Zdrowotnej i Wojciech Tomczyński – Prezes Ogólnopolskiej Sieci Osób Żyjących z HIV/AIDS Sieć Plus.

PATRONATY

KONFERENCJA „DZIEŃ DLA ŚWIADOMOŚCI RAKA JELITA GRUBEGO”, WARSZAWA, 23 marca 2011 r., Warszawa

Jak mówić o chorobie odbytu i jelit, temacie tak wstydlwym dla większości ludzi? Jak zachęcać do badań profilaktycznych? Jak walczyć o lepsze standardy leczenia dla chorych już osób?

Z okazji obchodów Dnia Świadomości Jelita Grubego zorganizowano w Warszawie wernisaż plakatów o tematyce nowotworowej, przygotowanych między innymi przez studentów Europejskiej Akademii Sztuk. Artystyczne wizje na temat raka jelita grubego oraz plakaty edukacyjne o chorobie ozdobiły ścianę wystawową Auli Kryształowej Szkoły Głównej Gospodarstwa Wiejskiego w Warszawie, w której 23 marca o godz. 11.00 rozpoczęło się największe wydarzenie roku poświęconego walce z rakiem jelita grubego.

Panel wykładowy pt. „Oswoić raka – a co Ty wiesz o raku jelita grubego?” został przygotowany przez znakomitych ekspertów. O profilaktyce, która może uratować życie, opowiedział dr Janusz Meder – Prezes Polskiej Unii Onkologii. O metodach leczenia i najnowszych osiągnięciach w walce z nowotworem jelita grubego opowiedział **prof. Andrzej Deptała**.

Odpowiedni sposób odżywiania może wspomagać leczenie choroby nowotworowej, wzmacniając siły obronne organizmu. Podczas panelu edukacyjnego 23 marca wykład nt. diety antyrakowej wygłosili **dr Dariusz Włodarek i dr Danuta Gajewska ze SGGW** w Warszawie. **Psychoonkolog Bianca-Beata Kotoro** przedstawiła psychologiczne aspekty przeżywania choroby nowotworowej, metody radzenia sobie z trudną diagnozą, jaką jest rak jelita grubego oraz wyjaśniła na czym polega mechanizm „zajadania” emocji. O własnym doświadczeniu choroby i zwycięskiej walce z rakiem opowiedziała **Monika Dąbrowska**.

Podczas uroczystości 23 marca br., po raz pierwszy została zaprezentowana **książka dla dzieci od lat 5 –ciu, pt. „A Zosia ma raka na smyczy” – pierwsza taka publikacja w Polsce i Europie.**

Instytut Praw Pacjenta i Edukacji Zdrowotnej objął konferencję „Dzień dla świadomości raka jelita grubego” patronatem.

INTERNETOWE KONTO PACJENTA

Internetowe Konto Pacjenta to nowoczesna platforma mająca wspierać system opieki zdrowotnej w Polsce. Za jej sprawą pacjent znajdzie się wreszcie w centrum zainteresowania. IKP umożliwi pacjentowi swobodne zarządzanie jego dokumentacją medyczną oraz zaoferuje przydatne funkcje, takie jak np.: Kalendarz Pacjenta czy Dziennik Pomiarów. Zadaniem systemu jest szybkie i łatwe udostępnienie pacjentowi jego całej dokumentacji medycznej (skierowania, orzeczenia, opinie, zaświadczenia czy karty leczenia szpitalnego) bez konieczności składania wniosku o udostępnienie dokumentacji.

Instytut Praw Pacjenta i Edukacji Zdrowotnej objął patronatem Internetowe Konto Pacjenta.

SAMSUNG IRENA WOMEN’S RUN – NIE DAJ SIĘ DOŚCIGNĄĆ RAKOWI, 4 czerwca 2011 r., Warszawa

Samsung Irena Women’s Run – wspólny bieg kobiet dla kobiet – to nie tylko popularyzowanie zdrowego i aktywnego trybu życia, ale przede wszystkim promowanie profilaktyki nowotworów piersi i wczesnego ich wykrywania. Intencją organizatorów jest przekonanie pań do regularnych badań, a także zebranie funduszy dla organizacji od lat działających na rzecz kobiet chorych na nowotwory. Do każdego 10 zł z opłaty rejestracyjnej firma Samsung, sponsor biegu, dopłaci drugie 10 zł a uzyskana kwota wesprze działalność stowarzyszenia „Amazonki” w budowie domu chorych na raka oraz fundacji Rak’n’Roll w odnowie poczekalni onkologicznych. Pięciokilometrowa trasa Samsung Irena Women’s Run przebiegała m.in. ulicą Rozbrat, Alejami Ujazdowskimi oraz ulicami: Piękną i Myśliwiecką.

Patronem biegu została Irena Szewińska, jedna z najbardziej utytułowanych polskich lekkoatletek, wielokrotna medalistka olimpijska. Swoją osobą Irena Szewińska pragnie promować wśród kobiet nie tylko sport, ale także zdrowy tryb życia i profilaktykę raka piersi. W ramach projektu zaplanowano szereg działań edukacyjnych i prozdrowotnych. Na terenie miasteczka biegowego prowadzone były bezpłatne badania mammograficzne oraz konsultacje specjalistyczne. W miasteczku nie zabrakło także atrakcji dla mężczyzn i dzieci. Uczestnicy imprezy mogli skorzystać z porad ekspertów organizatora i partnerów akcji, obejrzeć w specjalnie przygotowanym kinie filmy edukacyjne. Całość imprezy uwieńczył koncert gwiazdy polskiej sceny – Natalii Kukulskiej.

Instytut Praw Pacjenta i Edukacji Zdrowotnej objął patronatem Samsung Irena Women’s Run.

III OGÓLNOPOLSKI DZIEŃ MARZEŃ ZORGANIZOWANY PRZEZ FUNDACJĘ MAM MARZENIE – ODDZIAŁ TRÓJMIEJSKI, KONFERENCJA DLA LEKARZY

PEDIATRÓW „SYMPTOMATOLOGIA CHORÓB NOWOTWOROWYCH U DZIECI”, 22 października 2011 r., Gdańsk

Ogólnopolski Dzień Marzeń jest cykliczną akcją Fundacji Mam Marzenie skierowaną do dzieci, rodziców oraz lekarzy. 22 października 2011 r. w ramach III Ogólnopolskiego Dnia Marzeń nasz Trójmiejski oddział zorganizował konferencję dla lekarzy pediatrów pt. "Symptomatologia chorób nowotworowych u dzieci". Odbyła się ona w Sali Okrągłej Urzędu Marszałkowskiego w Gdańsku. Konferencję od strony merytorycznej przygotowała dr hab. Elżbieta Adamkiewicz-Drożyńska Kierownik Kliniki Pediatrii, Hematologii, Onkologii i Endokrynologii Akademii Medycznej w Gdańsku.

Program poszczególnych wykładów przewidywał omówienie wstępnych objawów chorób nowotworowych i został przygotowany dla lekarzy pierwszego kontaktu zajmujących się pacjentami w wieku rozwojowym. W konferencji wzięło udział 23 lekarzy pierwszego kontaktu z województwa pomorskiego, w tym 16 lekarzy z Gdańska. Celem konferencji było uświadomienie lekarzom pierwszego kontaktu, jak ogromną rolę odgrywają we wczesnej diagnostyce nowotworowej, co znacznie zwiększa szanse na całkowite wyleczenie tych chorób u dzieci i młodzieży. Potrzeba szerzenia wiedzy na temat wczesnych objawów nowotworów jest wciąż ogromna.

Instytut Praw Pacjenta i Edukacji Zdrowotnej objął powyższe wydarzenie patronatem.

KAMPANIA „NIE PAL PTRZY DZIECKU”

Kampania „Nie pal przy dziecku” stanowi kontynuację wcześniejszych działań Stowarzyszenia manko („Lokal be papierosa”, „Polska bez dymu”). Jest skierowana przede wszystkim do rodziców i opiekunów palących papierosy, ale także osób niepalących, które zezwalają na narażanie dziecka na dym tytoniowy w środowisku rodzinnym i towarzyskim.

W ramach kampanii powstała strona internetowa www.niepalprzydziecku.pl na której oprócz podstawowych informacji o organizatorach znaleźć można porady ekspertów, badania i raporty, dane adresowe realizatorów programu profilaktyki chorób odtytoniowych (w tym POCHP) oraz informacje o organizowanych eventach.

Kampania społeczna "Nie pal przy dziecku" jest realizowana na terenie Miasta Krakowa i województwa Małopolskiego. Instytut Praw Pacjenta i Edukacji Zdrowotnej objął kampanię honorowym patronatem.