



RZECZPOSPOLITA POLSKA  
Rzecznik Praw Dziecka  
*Marek Michalak*

Warszawa, 8 kwietnia 2014 roku

ZSS/500/10/2014/EK

**Pan**  
**Bartosz Arłukowicz**  
**Minister Zdrowia**

*Szanowny Panie Ministrze,*

po raz kolejny zwracam się do Pana Ministra w ważnej, w mojej ocenie, sprawie dostępności do należytej opieki zdrowotnej dla dzieci z chorobami nowotworowymi. W wystąpieniu skierowanym 7 lutego 2014 r. apelowałem o uwzględnienie w priorytetach *Narodowego programu zwalczania chorób nowotworowych* wspierania placówek medycznych zajmujących się leczeniem dzieci.

Dzisiaj chcę podjąć szczegółowy problem z tego zakresu tj. leczenia nowotworów złośliwych kości u dzieci i młodzieży.

Z informacji jakie uzyskałem w Klinice Chirurgii Onkologicznej Dzieci i Młodzieży Instytutu Matki i Dziecka w Warszawie wynika, że w bieżącym roku znacznie zmniejszono środki publiczne przeznaczone na przeprowadzenie zabiegów implantowania endoprotez u małoletnich pacjentów, cierpiących na nowotwory złośliwe kości. Efektem tego jest konieczność odkładania w czasie terminu wykonania operacji u dzieci. W przypadku leczenia chorób rozrostowych jest to zawsze niekorzystne.

Kontrakt zawarty przez Instytut Matki i Dziecka z Narodowym Funduszem Zdrowia na świadczenie wszczepienia endoprotez u dzieci pozwoli w 2014 r na wykonanie 3 zabiegów miesięcznie. Jest to znacznie poniżej zapotrzebowania na tego typu zabiegi w kraju.

Należy przypomnieć, że Klinika Chirurgii Onkologicznej Dzieci i Młodzieży w Instytucie Matki i Dziecka jest jedyną placówką w kraju, gdzie leczone są chirurgicznie wszystkie dzieci z guzami kości z całej Polski. Zmniejszone środki publiczne na realizację programu *Ograniczenie niepełnosprawności poprzez postępowanie mniej okaleczające u dzieci z nowotworami złośliwymi kości* ograniczy stosowanie nowoczesnego leczenia

oszczędzającego, zmniejszającego kalectwo i uniemożliwiają zachowanie kończyny w wybranej grupie małych pacjentów.

W związku z powyższym, w trosce o zapewnienie bezpieczeństwa zdrowotnego dzieciom cierpiącym na choroby nowotworowe, działając na mocy art. 11 ustawy z 6 stycznia 2000 r. o Rzeczniku Praw Dziecka (Dz. U. Nr 6, poz. 69 z późn. zm.), zwracam się do Pana Ministra z prośbą o analizę przedstawionego problemu i podjęcie działań umożliwiających, jak do tej pory, właściwe leczenie wszystkich małych pacjentów dotkniętych chorobą nowotworową kości.

Z wyrazami szacunku  
Marek Szebel