



RZECZPOSPOLITA POLSKA

Rzecznik Praw Dziecka

Marek Michalak

ZSS/ 500/26 /2010/EK

Warszawa, dnia 18 listopada 2010 roku

**Pani
Ewa Kopacz
Minister Zdrowia**

Skarżona Pani Minister,

pragnę zwrócić uwagę Pani Minister na problem leczenia u dzieci rozszczepu wargi i podniebienia. Rozszczepy wargi i podniebienia należą do wad wrodzonych, drugich pod względem częstości występowania w populacji rodzących się dzieci. Według szacunków specjalistów problem dotyczy ok. 600 dzieci rocznie.

W kwietniu br. skierowałem pismo do Dyrektora Departamentu Matki i Dziecka przedstawiając uwagi dotyczące nieprawidłowości w leczeniu dzieci dotkniętych tymi wadami, przekazane mi przez dr hab. med. Marię Hortis – Dzierzbicką. Zwracałem uwagę na przedstawione przez nią nieprawidłowości dotyczące wykonywania operacji pierwotnych, rozpoczynających leczenie wady w ośrodkach, które nie specjalizują się w wykonywaniu tego typu zabiegów. Kolejną podnoszoną w piśmie sprawą było nieuwzględnienie w składzie rehabilitującym dzieci po operacji specjalistów z zakresu foniatry, laryngologii i rehabilitacji.

W odpowiedzi na moje wystąpienie, zostałem poinformowany, iż „w związku z tym, że do Ministerstwa Zdrowia dotarły sygnały o nieprawidłowościach w realizacji leczenia dzieci z rozszczepem pierwotnego i/lub wtórnego, od marca bieżącego roku rozpoczął pracę zespół konsultantów krajowych i ich przedstawicieli. Przedmiotowy zespół prowadzi prace nad ustaleniem dostępności i efektywności opieki leczniczej nad dziećmi z rozszczepami oraz opracowaniem zasad ich monitorowania”. Treść tej odpowiedzi przyjąłem jako zapewnienie troskliwego i kompetentnego zajęcia się problemem dzieci dotkniętych wadą rozszczepu wargi i podniebienia.

W październiku bieżącego roku powziąłem wiadomość o zamknięciu **jedynego** w Polsce Zakładu Rehabilitacyjno – Leczniczego Sióstr Elżbietanek, dotychczas

prowadzącego całodobową rehabilitację dzieci po przeprowadzonej operacji chirurgicznej leczenia wady. Jeśli prawdziwą jest informacja, że specjalistyczne pawilony w tym ośrodku zostały wybudowane i wyposażone przez Szwedów w ramach pomocy humanitarnej i w pierwotnym zastrzeżeniu inwestorów miały służyć leczeniu dzieci, to fakt zamknięcia tego zakładu budzi mój głęboki niepokój. W opinii specjalistów, dla niektórych dzieci dotkniętych wadą rozszczepu jedynie całodobowa opieka, połączona z intensywną rehabilitacją logopedyczną oraz foniatryczną przynosi pozytywne efekty

Działając na podstawie art. 10 a ustawy z dnia 6 stycznia 2000 r. o Rzeczniku Praw Dziecka (Dz. U. Nr 6, poz. 69 z późn. zm.) zwracam się do Pani Minister z uprzejmą prośbą o zbadanie stanu zabezpieczenia potrzeb zdrowotnych dzieci dotkniętych wadą wrodzoną rozszczepu wargi i podniebienia oraz rozważenie możliwości zapewnienia dalszego działania Zakładu Rehabilitacyjno – Leczniczego w Otwocku, bądź utworzenia podobnego zakładu, który zapewni całodobową specjalistyczną opiekę dzieciom bezwzględnie jej potrzebującym.

Z wyrazami szacunku
Marek Jankowski



Warszawa, dnia 2010-12-23

MINISTER ZDROWIA

MZ-NSO-078-23283-31/LR/10

Pan

Marek Michałak

Rzecznik Praw Dziecka

Szanowny Panie Michałku

Odpowiadając na Pańskie wystąpienie dotyczące leczenia dzieci z wadami twarzoczaszki pragnę poinformować, że problem ten należy do priorytetów Urzędu Ministra Zdrowia. Jak Panu wiadomo podejmie prace Zespół konsultantów krajowych, który dokona analizy aktualnej sytuacji w omawianym obszarze w skali kraju. Wnioski z ustaleń Zespołu będą stanowiły wytyczną do podjęcia stosownych działań naprawczych.

Odnosząc się do sprawy Specjalistycznego Zakładu Rehabilitacyjno – Leczniczego Narządów Mowy Zgromadzenia Sióstr Elżbietanek w Otwocku to pragnę wyjaśnić, że prowadzony był przez Zgromadzenie i zlokalizowany na bazie którą Ono dysponuje (nie jest Ministerstwu znany stan prawny i historia nabycia nieruchomości).

Współpraca z Zakładem Instytutu Matki i Dziecka, który realizuje kompleksowe leczenie wad twarzoczaszki (m. in. leczenie chirurgiczne, ortodontyczne, laryngologiczne) była realizowana na mocy porozumienia stron w wyniku której Instytut zabezpieczał kadre lekarską oraz kierował pacjentów wymagających świadczeń rehabilitacyjnych.

W świetle powyższego nie mamy legitymacji do wpłynięcia na zmianę decyzji Zgromadzenia odnośnie likwidacji Zakładu.

Przedkładając powyższe pragnę podziękować Panu za zainteresowanie problemem i zapewnić, że Minister Zdrowia podejmie wszelkie możliwe działania zmierzające do zabezpieczenia pełnej opieki dzieciom dotkniętym wadami twarzoczaszki.

Z poważaniem

Z upoważnienia
MINISTRA ZDROWIA
PODSEKRETARZ STANU

Adam Fronczak