

ZA INKLUZIVNE ZDRAVSTVENE POLITIKE

Na sastanku od 20.12.2022. za zagovaranje odabrane su sljedeće teme:

1. Palijativna skrb je temeljno ljudsko pravo koja je potrebna i treba biti dostupna na svim razinama skrbi – pacijent i njegova obitelj u središtu skrbi – i tamo gdje se nalazi čovjek/pacijent potrebna je palijativna skrb
 - a. bolesnik ima pravo pitati i znati dijagnozu i prognozu razvoja bolesti – informirati, poticati i ohrabrivati bolesnike da pitaju liječnike (da to ne znači dosađivanje nego da je to njihovo pravo i potreba)
 - b. otvoreno razgovarati o problemima
 - c. svi profesionalci (liječnici, medicinske sestre, socijalni radnici i svi drugi) trebaju prilagoditi svoje postupke i procedure na način da budu dostupni palijativnim bolesnicima i njihovim obiteljima, a ne obrnuto. Bolesnici nemaju vremena niti snage čekati na red da ostvare neko pravo kao niti dolaziti na preglede i druge postupke
 - d. bolesnici i obitelj trebaju biti informirani što im je na raspolaganju kao pomoć i podrška na njihovom području (stručna podrška, volonteri, smještajni kapaciteti i sl)
2. Volonteri su značajan resurs u osiguravanju cjelovite palijativne skrbi – pojasniti i osnažiti ulogu volontera – volonteri kao treći resurs (uz obitelj i profesionalce)
 - a. definirati i pojasniti ulogu volontera i organizacija civilnog društva u razvoju i pružanju palijativne skrbi (definirati oblike palijativne skrbi prema Bijeloj knjizi EAPC-a)
 - b. povezati organizacije civilnog društva koje organiziraju volontere u palijativnoj skrbi
 - c. razvijati volonterske aktivnosti na područjima na kojima ih nema
 - d. pozivati na volontiranje
3. Palijativnu skrb u kući bi izabralo gotovo 90% bolesnika i potrebno je jačati resurse koji to omogućavaju (zagovarati skrb u kući kad god je to moguće i kada je to želja bolesnika)
 - a. obitelj je najvažniji resurs u pružanju skrbi za svog bolesnog člana, a za to nije osposobljena niti educirana i treba podršku profesionalaca, volontera i cijele zajednice kako bi se ojačao njihov kapacitet za suživot s bolesnim članom i pružanje skrbi
 - b. zagovarati mogućnost dobivanja bolovanja za njegu bolesnog člana
 - c. zagovarati dopunu Zakona o obveznom zdravstvenom osiguranju da se pod članove uže obitelji dodaju i roditelji kako bi djeca mogla dobiti bolovanje za njegu roditelja (s obzirom da Obiteljski zakon nalaže da se djeca moraju brinuti o nemoćnim roditeljima)
4. Palijativna skrb je tema koja se odnosi na čitavu društvenu zajednicu
 - a. razvijati empatiju zajednice – graditi suosjećajnu zajednicu
 - b. senzibilizirati javnost za palijativnu skrb
 - c. aktivnije uključiti lokalnu zajednicu (županiju, gradove, udruge i sl.)
 - d. predstavljati lokalnoj zajednici sadržaj i smisao palijativne skrbi (kroz edukacije, tribine, okrugle stolove, odlazak u vrtiće, škole)