

DO NATYCHMIASTOWEJ PUBLIKACJI

RECEPTA PACJENTÓW — ROZWIĄZANIE E⁵ DLA ZRÓWNOWAŻONEGO SYSTEMU OCHRONY ZDROWIA

Europejskie Forum Pacjentów i jego partnerzy ze służby zdrowia łączą siły w działaniach UE na rzecz zwiększania wpływu pacjentów na leczenie

Bruksela, 21 maja 2015 r. — W dniach 20–21 maja 2015 r. ponad 150 aktywistów spośród pacjentów, pracowników służby zdrowia, przedstawicieli organizacji pozarządowych, badaczy oraz ustawodawców zebrało się w Brukseli, aby przyjrzeć się znaczeniu zwiększania wpływu pacjentów na leczenie w tworzeniu sprawiedliwych, zrównoważonych, wysokiej jakości systemów służby zdrowia w Europie.

To dwudniowe wydarzenie wyznacza oficjalne rozpoczęcie ważnej, trwającej rok kampanii Europejskiego Forum Pacjentów (European Patients' Forum, EPF) na temat zwiększania wpływu pacjentów na leczenie. Organizacja EPF będzie działać razem z całą społecznością związaną ze służbą zdrowia, starając się skierować dyskusje na szczeblu europejskim na kwestię koniecznego do wykonania następnego kroku, czyli podjęcia konkretnych działań w omawianej sprawie.

Prelegenci, a wśród nich zarówno specjaliści, jak i pacjenci, przedstawili dowody na znaczenie zwiększania wpływu pacjentów na leczenie oraz inspirujące analizy przypadku. Uczestnicy dyskutowali na temat wyzwań napotykanym w obliczu wprowadzania w życie działań dążących do zwiększania wpływu wszystkich pacjentów na ich leczenie, oraz sposobów integracji tych działań w przyszłej polityce UE w zakresie oceny jakości służby zdrowia. W ramach interaktywnych warsztatów dogłębnie przeanalizowano trzy kluczowe aspekty zwiększania wpływu pacjentów: zrozumienie kwestii zdrowotnych, wspólne podejmowanie decyzji i samodzielną kontrolę leczenia.

„O pacjentach z chorobami przewlekłymi często mówi się, że są oni najbardziej niedocenionym źródłem informacji w całym systemie opieki zdrowotnej. Natomiast modele opieki, dla których pacjent jest w centrum zainteresowania zapewniają lepszą jakość usług i mogą okazać się korzystne finansowo w perspektywie długofalowej. Zbyt wielu pacjentów napotyka trudności, kiedy szukają oni potrzebnego wsparcia i chcą, by traktowano ich jako partnerów podczas leczenia. Aby umożliwić realną poprawę sytuacji, musimy uczynić zwiększanie wpływu pacjenta w leczeniu naszym priorytetem, zaczynając od opracowania stosowanej w całej UE strategii i planu działania”, powiedział Anders Olauson, prezes organizacji EPF.

#PatientsPrescribE

„Patients prescribe E5 for sustainable health systems” (Recepta pacjentów — rozwiązanie E5 dla zrównoważonego systemu ochrony zdrowia) to hasło kampanii organizacji EPF ukazującej, że pacjenci są osobami aktywnymi, które przy odpowiednim wsparciu i zgodnie ze swoimi możliwościami, zależnie od sytuacji mogą mieć realny wpływ na budowanie zrównoważonych systemów ochrony zdrowia. Pięć liter „E” z hasła dotyczącego zwiększenia wpływu pacjenta oznacza:

- **Edukację (Education):** pacjenci mogą podejmować świadome decyzje dotyczące ich zdrowia, jeśli mają dostęp do wszelkich niezbędnych informacji przedstawionych w zrozumiałej formie.
- **Wiedzę (Expertise):** pacjenci na co dzień sami prowadzą swoje leczenie, dlatego mają też niezwykle cenną wiedzę w zakresie tego, jakiej opieki potrzebują.
- **Równość (Equality):** pacjenci potrzebują wsparcia, aby zaczęto ich traktować jako partnerów mających takie same prawa w decydowaniu o prowadzeniu ich leczenia, jak pracownicy służby zdrowia.
- **Doświadczenie (Experience):** poszczególni pacjenci współpracują z organizacjami ds. pacjentów, które ich reprezentują, dzięki czemu dzielą się swoimi doświadczeniami i mają swój wkład w kształtowanie wspólnego głosu pacjentów.
- **Zaangażowanie (Engagement):** pacjenci muszą być zaangażowani w opracowywanie bardziej skutecznego systemu służby zdrowia dostępnego dla wszystkich, a także w badania pozwalające na opracowanie nowych i lepszych metod leczenia i usług opieki.

Podczas konferencji wskazano również na konieczność promowania wśród politycznych organów decyzyjnych i stron zainteresowanych w służbie zdrowia świadomości tego, jak ważne jest zwiększenie wpływu pacjenta dla samych pacjentów. Owoce tego spotkania przyczynią się do opracowania karty dotyczącej zwiększenia wpływu pacjenta oraz planu działania stron zainteresowanych. Dokumenty te zostaną opublikowane w listopadzie 2015 r.

Wspólna kampania prowadzona przez pacjentów

Główne strony zainteresowane w służbie zdrowia — w tym przedstawicielstwa organizacji lekarzy, pielęgniarek i farmaceutów — dołączyły do organizacji EPF w nawoływaniu do zwiększania wpływu pacjenta na leczenie:

„To pacjenci są wspólnym ogniwem łączącym lekarzy w całej Europie, a zwiększenie wpływu pacjenta na leczenie to hasło, które wyraża potrzebny kierunek działań w obecnych czasach: możliwości muszą iść w parze z wyzwaniem i szansami stawianymi przez nowoczesne systemy opieki zdrowotnej. Pełnoprawni pacjenci to pacjenci dobrze poinformowani, dobrze znający własny stan zdrowia, i — co nie mniej ważne — biorący odpowiedzialność za własne zdrowie i współpracujący z lekarzami. Istnieje coraz bardziej pilna potrzeba sprostania wyzwaniom związanym z czynnikami demograficznymi i przewlekłymi stanami zdrowia. Należy dać pacjentom możliwość decydowania o przebiegu leczenia. Stały Komitet Lekarzy Europejskich wspiera działania mające na celu przyznanie pacjentom dostępu do danych, zapewnienie świadomości zdrowotnej, promocję zdrowego trybu życia i wyjście naprzeciw potrzebom pacjentów przy jednoczesnym poszanowaniu autonomii lekarzy i ich wartościowej roli w świadczeniu usług opieki zdrowotnej.” — mówi Katrín Fjeldsted ze Stałego Komitetu Lekarzy Europejskich (CPME).



„Jako studenci medycyny zdecydowanie wspieramy ideę zwiększania wpływu pacjenta na leczenie, ponieważ wiedza i doświadczenie pacjentów są niezwykle ważne w procesie przeprowadzania terapii” — mówi Pascal Nohl-Deryk



z Europejskiego Stowarzyszenia Studentów Medycyny (EMSA).

„Dla wszystkich pracowników służby zdrowia, w tym farmaceutów, priorytetem powinno być dobro pacjentów. Wiąże się z tym świadomość, że pacjenci również mają coś do powiedzenia w kwestii swojego leczenia, a zapewnienie ich autonomii i większego wpływu na podejmowane działania są kluczowymi elementami lepiej dostosowanego leczenia” — mówi John Chave z Grupy Farmaceutycznej Unii Europejskiej (PGEU).



„Dobrze poinformowani pacjenci podejmują świadome — i często inne — decyzje. Zaproszenie ich do aktywnego uczestniczenia we wspólnym podejmowaniu decyzji to pierwszy ważny krok w stronę systemu służby zdrowia, który zapewnia poszanowanie wartości i wyborów pacjenta” — mówi Beth Lilja, prezes Duńskiego Towarzystwa ds. Bezpieczeństwa Pacjentów.



- KONIEC -

Informacje o organizacji EPF

Europejskie Forum Pacjentów (EPF) zostało założone w 2003 r. w celu umożliwienia społeczności pacjentów kształtowania polityki i opracowywania programów o wielkim znaczeniu dla życia pacjentów, zmieniających ich sytuację i zapewniających im równe prawa jako obywateli UE.

Organizacja EPF obecnie składa się z 65 członków, wśród których są krajowe koalicje organizacji pacjentów oraz organizacje pacjentów ds. konkretnych chorób działające na poziomie europejskim. Organizacja EPF wyraża opinie około 150 milionów pacjentów z całej Europy dotkniętych różnymi chorobami przewlekłymi.

Wizja przyszłości organizacji EPF zakłada, że wszyscy pacjenci z przewlekłymi i/lub nieuleczalnymi chorobami w UE będą mieli dostęp do wysokiej jakości opieki oraz opartej na równości traktowania służby zdrowia, w której centrum zainteresowania jest pacjent.


Strategiczne cele organizacji EPF skupiają się na takich obszarach, jak zrozumienie kwestii zdrowotnych przez pacjentów, planowanie i realizacja opieki zdrowotnej, zaangażowanie pacjenta, zwiększenie udziału pacjenta, organizacje pacjentów ds. zrównoważonej opieki oraz brak dyskryminacji.

Kontakt

Cynthia Bonsignore
Urzędnik ds. komunikacji organizacji EPF
e-mail: cynthia.bonsignore@eu-patient.eu
tel.: +32 (0)2 280 23 35

Więcej informacji

www.eu-patient.eu

 @eupatientsforum | #PatientsPrescribE

 @EuropeanPatientsForum