



INFORMACJA DLA PACJENTA

MIĘDZYNARODOWA KARTA PRAW OSOBY ZE STOMIĄ

1. Każdy pacjent przed operacją powinien uzyskać porady, które pozwolą mu podjąć w pełni świadomie decyzję o operacji, dadzą wiedzę o korzyściach wynikających z leczenia oraz zasadniczych aspektach życia ze stomią.
Informacja powinna dotyczyć rodzaju stomii, czasu na jaki okres jest wykonywana, oraz możliwości jej likwidacji.
2. Stomia powinna być wytworzona w optymalnym dla pacjenta miejscu, zgodnie z zasadami medycznymi i z uwzględnieniem wszystkiego, co będzie sprzyjało komfortowi pacjenta. Takie jest podstawowe prawo pacjenta.
Miejsce to musi być określone wspólnie z pacjentem i przez niego zaakceptowane.
3. Pacjent ma prawo do uzyskania wsparcia specjalistów medycznych i specjalistycznej opieki pielęgniarskiej tak przed, jak i po operacji, zarówno w czasie pobytu w szpitalu oraz po powrocie do domu.
Jest to realizowane przez zespół terapeutyczny (lekarz, pielęgniarka, psycholog) na terenie oddziału szpitalnego i ambulatoryjnie przez Poradnię Stomijną.
4. Osoba ze stomią ma prawo otrzymać pełną bezstronną i obiektywną informację dotyczącą sprzętu stomijnego oraz zasad i sposobów zaopatrzenia w ten sprzęt. Informację tę można uzyskać w każdej Poradni stomijnej, od firm produkujących sprzęt stomijny.
5. Osoba ze stomią ma prawo dokonywać wolnego wyboru sprzętu spośród dostępnego w danym kraju bez jakiegokolwiek przymusu, skrepowania i ograniczeń.
Zgodnie z obowiązującymi przepisami sprzęt stomijny jest przydzielony osobie ze stomią w ramach określonego limitu zgodnie z Rozporządzeniem Ministerstwa Zdrowia i Opieki Społecznej w sprawie zasad zaopatrywania w przedmioty ortopedyczne i środki pomocnicze oraz wykazu przedmiotów ortopedycznych i środków pomocniczych osobom ze stomią. Aktualnie obowiązujący limit na sprzęt stomijny: dla osób z kolostomią - 300 zł miesięcznie, dla osób z ileostomią - 400 zł miesięcznie, dla osób z urostomią - 480 zł miesięcznie. Zlecenie (receptę, wniosek) na sprzęt stomijny (na jeden lub trzy miesiące) wystawia lekarz specjalista lub lekarz podstawowej opieki zdrowotnej. Musi być ono potwierdzone przez NFZ. Na podstawie potwierdzonego zlecenia dla osoby ze stomią można odebrać sprzęt stomijny w wybranych przez siebie specjalistycznych sklepach zaopatrzenia medycznego. Niektóre firmy prowadzą wysyłkową sprzedaż swoich produktów.
6. Osoba ze stomią ma prawo do informacji o krajowym towarzystwie stomijnym oraz ma prawo do uzyskania wsparcia ze strony takiego towarzystwa.
Obecnie w Polsce istnieją 22 oddziały POLILKO działające na terenie całej Polski oraz 3 Kluby Polskiego Towarzystwa Opieki nad Chorymi ze Stomią.
7. Osoba ze stomią ma prawo do uzyskania wszelkich informacji ważnych z punktu widzenia jej życia oraz pracy, ma prawo oczekiwać takich informacji dla rodziny i przyjaciół, tak aby wzrastała powszechna świadomość co do warunków, jakie są niezbędne dla przystosowania do stomii oraz do osiągnięcia przez osoby ze stomią zadowalającej jakości życia po operacji.

Aktualne wiadomości i zasady znajdują się na stronie internetowej:

<http://www.polilko.pl/>