

BILJEŠKA – sa sastanka u Ministarstvu zdravlja s predstavnicama Hrvatskog društva za celijakiju

Zagreb, 23. svibnja 2012. godine

BILJEŠKA:

Pomoćnik ministra zdravlja mr. Luka Vončina primio je predstavnike Hrvatskog društva za celijakiju. Na sastanku su bili nazočni predsjednica Društva Ružica Lah, dopredsjednica Darija Prelčec, članice Nevenka Marinić, Ida Črnohorski i Olja Lasić. Sastanku su prisustvovala predstavnice Koalicije udruga u zdravstvu Antonija Bando i Sonja Babić.

Na sastanku je sudjelovao i ravnatelj HZZO-a prim. Siniša Varga, dr. med. dent.

Glavne teme sastanka: financiranje Društva i izlaganje najvažnijih problema oboljelih – od predugog puta do dijagnoze do bezgluteinske prehrane.

Društvo djeluje od 1991. godine. Najveći problem je neprepoznavanje celijakije od doktora u primarnoj zdravstvenoj zaštiti i specijalista što dovodi do toga da se celijakija kao dijagnoza postavlja tek nakon nekoliko godina i nakon provođenja nepotrebnih dijagnostičkih postupaka. Rijetko se rade laboratorijske pretrage krvi na celijakiju i još uvijek se smatra da je to bolest djece, a najčešće se celijakija dijagnosticira kod odraslih osoba.

PITANJA ZA HZZO:

1. Traže da se na listu lijekova, osim brašna, uvrste još neki bezgluteinski proizvodi, kao npr. keksi, tjestenina i crno brašno. Ako je moguće utvrditi određenu količinu novaca na koju oboljeli ima pravo mjesečno (kao vaučer). Sada u prosjeku svaki oboljeli troši 300 kuna mjesečno za brašno. Željeli bi da se utvrditi iznos od 400 kuna mjesečno po oboljelom, a da si onda on kombinira koliko bi mu za taj iznos trebalo biti propisano brašna, keksa, tjestenine i dr.

Ravnatelj HZZO-a ih je uputio da pošalju prijedlog na HZZO, pa će se isti uputiti Povjerenstvu za lijekove na razmatranje.

2. Mole ako bi se moglo, barem za djecu, priznavati putni troškovi do Zagreba budući da se većina djece kontrolira u Klinici za dječje bolesti Zagreb. Također, problem je i priznavanje prava na rad u skraćenom radnom vremenu (SRV). Naime, prilikom priznavanja navedenog prava traži se nalaz pedijatra gastroenterologa kojega npr. u Dubrovniku nema, te se traži biopsija sluznice, što je nepotrebno, a pravo se uskraćuje ako je sluznica oporavljena. Međutim, kako se radi o kroničnoj, doživotnoj bolesti, te se sluznica oporavlja osobama koje se pridržavaju bezgluteinske dijeta, nelogično je da je jedan od kriterija osporavanja prava na SRV oporavljena sluznica.

Ravnatelj HZZO-a rekao je da će se preispitati administrativna procedura prilikom odobravanja SRV-a.

3. Traže da se češće rade pretrage krvi na specifična protutijela za celijakiju (Antiendomizijska protutijela (**AGA**), antiglijadinska protutijela (**EMA**) te protutijela na tkivnu transglutaminazu (**tTG**)). Veliki je problem prepoznati bolest.

Ravnatelj HZZO-a je rekao da će se u sklopu domova zdravlja formirati dispanzeri za kronične nezarazne bolesti, te bi trebalo češće raditi screening na celijakiju. Navedene pretrage pokriva obvezno zdravstveno osiguranje, no HZZO se ne može „miješati“ u struku.

Dogovoreno je da će Društvo i Ministarstvo izdati zajedničko priopćenje povodom Tjedna svjesnosti o celijakiji (održava se od 3 do 10. lipnja 2012. godine), a kako bi se javnost kroz medije upoznala s tom bolesti. Također je dogovoreno da će Ministarstvo podržati Društvo u njihovim nastojanjima da se s Ministarstvom poljoprivrede dogovori obveza proizvođača hrane da nekoliko puta godišnje laboratorijski analiziraju svoje proizvode, te da se proizvodi primjereno i točno označavaju.