



Biurowo Pisma do PE odciska Millera

Warszawa, 23 listopada 2020 r.

Adresat

23.11.2020

Owocin Aleksandra

Pan  
Leszek Miller  
Poseł do Parlamentu Europejskiego

Szanowny Panie Pośle do PE

W imieniu Fundacji Pokonać Endometriozę zwracam się z uprzejmą prośbą do Pana o podjęcie działań na forum Parlamentu Europejskiego odnoszących się do wsparcia Polskich Kobiet dotkniętych bardzo niebezpiecznym schorzeniem dla zdrowia i życia o nazwie endometrioza. Efekty tej choroby wywołują bardzo duże skutki zdrowotne (deformację, która może prowadzić do usunięcia narządów wewnętrznych takich jak: macica, jajniki, jelita, pęcherz, nerki, wyrostek robaczkowy, żołądek, płuca, a nawet mózg - oraz jest u 30 procent chorych przyczyną niepłodności), co jednocześnie ma wpływ na wymiar społeczny funkcjonowania kobiety (rodzina, rodzicielstwo, praca, nauka, codzienne funkcjonowanie).

Mając na względzie poważne problemy oraz bariery, które wytwarza polska służba zdrowia oraz fakt, że polski rząd, a nawet obecny Prezydent RP nie zwracają uwagi na problem (brak konstruktywnych odpowiedzi na pisma i informacje oraz chęci podjęcia dialogu w celu rozwiązania sytuacji 2 milionów Polek), a także, że interpelacje poselskie posła Adama Korola oraz posła Marka Rutki również nie przyniosły żadnych pozytywnych rezultatów, zachodzi niezbędna konieczność ubiegania się o **prawa polskich kobiet** do leczenia w instytucjach Unii Europejskiej.

Podjęmowane dotychczas próby mające na celu poprawę poziomu leczenia, stworzenia ośrodków holistycznych leczenia endometriozy i wyceny operacji okazują się w naszym kraju nieskuteczne. Mając na względzie Pana wrażliwość i empatię prosimy o podjęcie stosownych przedsięwzięć, o których Pan wspominał podczas swego wystąpienia na żywo w dniu 20.11.2020 r. Nadmieniamy, że Pańska wypowiedź dodała otuchy oraz wywołała ogromne zainteresowanie, co jest niezwykle ważne dla wszystkich kobiet dotkniętych endometriozą w tej ogromnie trudnej sytuacji, pogorszonej o wysoki poziom zagrożenia pandemicznego.

Pragniemy jako organizacja pozarządowa brać udział w dialogu społecznym dot. choroby, która jest jednym z najbardziej dokuczliwych schorzeń dotykających kobiet na świecie i w Polsce. Szacuje się, że na świecie choruje na nią 180 mln kobiet, a w Polsce około 2 mln.

Endometrioza to choroba, która w dalszym ciągu jest mało rozpoznawana zarówno wśród społeczeństwa, wśród pacjentek, a co gorsza, również lekarzy specjalistów.

Program Leczenia Endometriozy w Polsce pomógłby w dokonywaniu szybkiej diagnozy, a jednocześnie w zwalczaniu wielu bardzo negatywnych skutków tej choroby. Najważniejsza jest wczesna diagnoza, a, niestety, nie tylko w Polsce, ale również na świecie problemy diagnostyczne opóźniają rozpoczęcie właściwego leczenia. Późna diagnoza powoduje, że pacjentki są rozpoznawane dopiero w zaawansowanym stadium choroby. Polska obecnie jest w takiej sytuacji, że dysponuje wysoko wyspecjalizowanym personelem medycznym: lekarzami, pielęgniarkami, rehabilitantami, dietetykami czy psychologami. Jednakże wspomniane zasoby są wykorzystywane efektywnie jedynie w sektorze prywatnym z powodu braku odpowiedniej wyceny operacji oraz opieki okołozabiegowej.



Program, o którym wspominałam, mógłby w efektywny sposób wykorzystać ten potencjał osobowy i strukturalny. Narodowy Program powinien obejmować trzy elementy:

1. Edukację społeczeństwa – dziewczynek, ich rodzin, a w szczególności zarówno kobiet (jako potencjalnie chorych), jak i mężczyzn (najbliższych potencjalnie chorych kobiet),
2. Szkolenia lekarzy i pomocy medycznej pod kątem zwiększenia skuteczności diagnozy,
3. Dofinansowanie operacji leczenia farmakologicznego i rekonwalescencji.

Ostatni z punktów wywołuje żywe zainteresowanie, gdyż nie każdego stać na leczenie w specjalistycznych ośrodkach eksperckich, a w obecnej sytuacji opiekę ekspercką z użyciem specjalistycznego sprzętu zapewniają placówki, które nie korzystają (i nie mają możliwości korzystać) z publicznych środków.

Zdaję sobie sprawę z wielkiego wyzwania jakie stanęłoby przed polskim systemem ochrony zdrowia w przypadku rzeczywistego zmierzenia się z tym problemem. Wierzę jednak, że samo rozpoczęcie prac i dialog społeczny nad założeniami takiego programu mogłoby już wiele zmienić i wpłynąć na zapoczątkowanie nowej ery w walce z tą ciężką chorobą. W 2019 r. wysłałyśmy już kilka pism do Ministerstwa Zdrowia i Prezydenta RP, jednak nie zostałyśmy zaproszone do rozmów czy dialogu, dlatego też deklaracja Pana europosła o podjęcie interwencji na poziomie Unii Europejskiej jest dla nas światłem w tunelu.

Kto jak nie my - kobiety chore na endometriozę - jest najlepszym głosem społecznym w tej sprawie. Wierzę, że ten list spotka się z pomyślnie rozpatrzoną odpowiedzią i wspomnianą interpelacją do Komisji Europejskiej.

Liczę na zrozumienie Pana europosła, gdyż dla nas, kobiet z endometriozą w Polsce, jest to kwestia życia i zdrowia.

**Wspólnie pokonajmy endometriozę.**

**Z wyrazami szacunku**

PREZES  
*Lucyna Jaworska-Wojtas*  
Lucyna Jaworska-Wojtas  
Fundacja Pokonać Endometriozę

Wykonano 2 egzemplarze

Egzemplarz nr 1 – Poseł do Parlamentu Europejskiego Leszek Miller

Egzemplarz nr 2 - Fundacja Pokonać Endometriozę

Wykonała Lucyna Jaworska-Wojtas