



Warszawa, 09 październik 2020 r.

Szanowny Panie Prezydencie

Prezydent RP
Andrzej Duda

Zwracam się z prośbą do Pana Prezydenta o włączenie Prezesa Fundacji Pokonać Endometriozę Lucyny Jaworskiej Wojtas do Narodowej Rady Rozwoju Sekcja Ochrony Zdrowia. Pragniemy jako organizacja pozarządowa brać udział w dialogu społecznym dot. choroby, która jest jednym z najbardziej dokuczliwym schorzeniem dotyczącym kobiet na świecie i w Polsce. Szacuje się, że na świecie choruje na nią 180 mln kobiet a w Polsce około 1,5 do 2 mln. Mam nadzieję, że nasze uczestnictwo pozwoli nam na podjęcie szeroko rozumianych, konstruktywnych i rzeczowych rozwiązań dotyczących kobiet chorych na endometriozę. **Pragniemy również aby Pani Prezydentowa Agata Duda objęła patronatem nasze działania dot. tak wielkiej rzeszy kobiet w Polsce.**

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

W związku z tym w imieniu osób chorych na endometriozę chciałabym zwrócić się do Pan Prezydenta o podjęcie działań zmierzających do stworzenia Narodowego Programu Walki z Endometriozą. Program Walki z Endometriozą w Polsce pomógłby w dokonywaniu szybkiej diagnozy a jednocześnie w zwalczaniu wielu bardzo negatywnych skutków tej choroby. Najważniejsza jest wczesna diagnoza a to niestety nie tylko w Polsce ale również na świecie problemy diagnostyczne opóźniają rozpoczęcie właściwego leczenia. Późna diagnoza niestety powoduje, że pacjentki są rozpoznawane dopiero w zaawansowanym stadium choroby. Polska obecnie jest w takiej sytuacji, że dysponuje wysoko wyspecjalizowanym personelem medycznym: lekarzy, pielęgniarek, rehabilitantów, dietetyków czy psychologów. Program, o którym mówię mógłby w efektywny sposób wykorzystać ten potencjał osobowy i strukturalny. Narodowy Program jak się wydaje powinien obejmować trzy elementy:

1. Edukację społeczeństwa – dziewczynek, ich rodzin a w szczególności zarówno kobiet (jako potencjalnie chorych), jak i mężczyzn (potencjalnych najbliższych 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 z oczywistych powodów, nie każdego stać na leczenie w specjalistycznych ośrodkach eksperckich gdyż w dzisiejszych czasach całkowitą opiekę ekspercką specjalistycznym sprzętem zapewniają placówki, które nie korzystają 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. Wysłaliśmy już kilka pism do Ministerstwa Zdrowia od 2019 r. jednak nikt nas do rozmów i dialogu nie zaprosił. Kto jak nie My kobiety chore na endometriozę jest najlepszym głosem społecznym w tej sprawie. Wierzę, że ten list spotka się z odezwem. Liczę na zrozumienie Pana Prezydenta dla Nas Kobiet z Endometriozą w Polsce – a jest nas około 2 miliony.

Wspólnie pokonujemy endometriozę – Pokonajmy ją Razem.

z wyrazami szacunku

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