

Meno a priezvisko:
Adresa:
E-mail, telefónne číslo:
Dátum:

Ministerstvo zdravotníctva SR
Limbová 2
837 52 Bratislava
E-mail: mzsr.podatelna@health.gov.sk

Vec: Žiadosť o úplnú úhradu glukózových senzorov pre pacientov s diabetom 1. typu

Vážený minister, vážené ministerstvo,

som rodič dieťaťa, ktoré si musí každý deň podávať inzulín, aby prežilo. Nie raz denne. Nie iba po jedle. Každé jedlo, každá aktivita, každá choroba, stres, prechádzka, výlet – všetko je u nás podmienené tým, **aké má moje dieťa práve teraz hodnoty cukru v krvi.**

Aj napriek tomu, **neexistuje úplná úhrada kontinuálneho monitorovania glukózy (CGM)** – základnej pomôcky, vďaka ktorej vieme predchádzať akútnym stavom, hypoglykémiam, hospitalizáciám aj dlhodobým komplikáciám.

CGM nie je otázka pohodlia. Je to otázka bezpečia. Otázka prežitia. Možno to znie dramaticky. Ale verte mi – realita, ktorú obnáša život s diabetom typu 1, je ešte náročnejšia. Nie je to len výmena pomôcok a počítanie sacharidov. Je to odmietnutie v škôlke. Je to kontrola každého sústa, či každodenný boj s nespočetnými bariérami. Boj pri začlenení dieťaťa do kolektívu, pre účasť na výletoch a krúžkoch, pri presadzovaní jeho potrieb v systéme, ktorý často nevie, ako reagovať.

Je to priama skúsenosť so stigmou, s nepochopením. A je to neustála psychická záťaž, ktorá poznačuje nielen nás – rodičov, ale aj naše deti. Každý deň robíme, čo môžeme. Počítame sacharidy, sledujeme fyzickú aktivitu, upravujeme dávky inzulínu, budíme sa v noci na alarmy. To všetko je pre nás – rodičov – nielen praktickou, ale aj **obrovskou emocionálnou záťažou**. A keď sa k tomu pridá ešte aj **finančný tlak**, ktorý musíme zvládať pri zabezpečení základnej zdravotnej pomôcky, stáva sa to pre mnohé rodiny neúnosné.

Finančné doplatky na CGM, môžu presiahnuť aj 240 eur ročne – **a to nehovoríme o ostatných výdavkoch**, ktoré život detí s diabetom typu 1 prináša. Kvalitná a vyvážená strava, ochrana pokožky, častejšie kontroly, režim, ostatné pomôcky, a k tomu ešte strach, že keď dieťa dovŕši dospelosť, bude to všetko stáť niekoľkonásobne viac. Budúcnosť nášho dieťaťa – aj po dovŕšení dospelosti – tak zostáva neistá. A pre nás, rodičov, je to skľučujúce.

CGM nie je nadštandard. Je to základná pomôcka, ktorá nám pomáha podať inzulín v správnom čase a správnom množstve. Inak si to pri inzulíne ani nemôžeme dovoliť.

Prosím vás – než rozhodnete pri stole, pozrite sa za čísla v tabuľke.

Sú tam naše deti. Sú tam celé rodiny, ktoré sa už nemajú kde uskromniť. Žiadam Vás o plnú úhradu CGM pre všetky deti, ktoré si musia podávať inzulín.

Nie preto, že chceme niečo navyše. Ale preto, že ide o základ. O zdravie. O život.

Kvalita života s ochorením, ktorému sa nedá predísť ani ho vyliečiť, nesmie závisieť od toho, či má rodič dieťaťa s DM1 dosť peňazí. Nikto z nás by nemal byť postavený pred voľbu – medzi zdravím svojho dieťaťa a zabezpečením rodiny, súrodencov, či základnej stability.

Ďakujem

S úctou,

.....