

Maxima

“Viata este plina de diversitate. Ramificatiile ei sunt pline de erori si fisuri, constituind, totusi, impreuna, un intreg armonios.”

Autor necunoscut

Editorial

Nici un bolnav nu se dorește singur și părăsit. Plecând de la această doleanță, Societatea Română de Cancer a devenit membră a Federației Asociațiilor Bolnavilor de Cancer – FABC din România. În perioada 17.10 – 19.11.2005, FABC va derula o campanie de informare și educare în orașele Constanța, Brașov, Târgu Mureș, Cluj-Napoca și București, care se va bucura de o intensă mediatizare în media la nivel local și național. Partenerii media ai acestui program sunt Jurnalul Național și Săptămâna Financiară din București. Proiectul este realizat cu sprijinul companiilor farmaceutice Lilly, Roche, Novartis, Sanofi-Aventis și Sindan.

Scopul caravanei este de a demonstra tuturor celor diagnosticați cu această boală că numărul celor care sunt alături de ei este remarcabil, numărând în rândurile sale personalul medical care se preocupă de vindecarea pacienților, organizații neguvernamentale care se luptă pentru drepturile pacienților și nu în ultimul rând instituțiile de sănătate, autoritățile statului și cercetătorii, grație cărora este posibilă prevenția, tratamentul, îngrijirea și creșterea calității vieții bolnavilor.

În perioada 7 – 13 noiembrie, Societatea Română de Cancer este organizatorul caravanei în județele Cluj și în cele în care ne desfășurăm activitatea. Programul demarează cu o conferință de presă care va avea loc în data de luni, 7.11.05 la sediul Prefecturii, care are rolul dezbaterii și mediatizării problemelor majore, pe plan

național, cu care se confruntă pacienții cu cancer. Aceste probleme sunt :

1. Insuficiența fondurilor alocate oncologiei. Urmările imediate sunt asigurarea discontinuă și restricții financiare în furnizarea medicamentelor citostatice și adjuvante și tratamentelor adecvate, lipsa medicamentelor citostatice de ultimă oră și a aparaturii medicale care conduce implicit la tratamente inadecvate sau ineficiente și creșterea morbidității și mortalității, imposibilitatea realizării programelor de screening, lipsa personalului de specialitate, lipsa programelor de informare și educare a publicului etc.

2. Privarea pacienților de drepturile garantate de legislația în vigoare sau cauzate de lipsa unor reglementări legislative:

- carențe grave în informarea pacientului, absența consimțământului informat scris al pacientului vis a vis de tratament
- inexistența unor servicii de specialitate oncologice sau complementare datorate absenței în numeroase județe a secțiilor de oncologie și lipsei de personal medical
- neasigurarea protezelor și dispozitivelor medicale în condiții de gratuitate
- discriminarea la locul de muncă care culminează cu pierderea locului de muncă
- privarea de îngrijire adecvată în faza paliativă datorată absenței hospice-urilor din România
- restricționarea / lipsa drepturilor asigurate altor categorii de persoane cu nevoi speciale
- inexistența grupurilor de suport și consiliere psihologică pentru pacienți, aparținători și personal medical

Marlene Farcas
Director executiv SRC