

!! INFORMATII LA INDEMANA CITITORILOR !!

LEGEA 46/2003 asupra drepturilor pacientului

Teodora Târziu - jurist

Drepturile pacientului în România sunt reglementate de Legea nr. 46 din 2003. Conform acesteia, fiecare cetățean are dreptul la sănătate și acces echitabil la servicii și remedii medicale pe care statul trebuie să le garanteze.

- **Dreptul la informare medicală**

Deseori pacienți nu conștientizează și nu fac uz de drepturile lor.

Astfel, un principal drept al pacienților este **dreptul la informare medicală**, care-i permite acestuia să fie informat asupra stării sale de sănătate, a intervențiilor medicale propuse, a riscurilor potențiale ale fiecărei proceduri, a alternativelor existente și asupra riscurilor în cazul neefectuării tratamentului și a nerespectării recomandărilor medicului. În această privință, pacientul va fi informat în limba maternă și într-un limbaj pe înțelesul său. El este îndreptățit să obțină o altă opinie medicală, având dreptul să își aleagă singur medicul care îl va trata sau spitalul în care se va interna. (Ceea ce lipsește în România, însă, sunt mijloacele de informare asupra pregătirii profesionale a medicului, despre performanțele sale, despre standardele spitalului, etc.) Pacientul poate opta de asemenea ca o altă persoană să fie informată în locul său. La noi, medicul curant evită să explice în general afecțiunea pacientului, în fapt dezinformându-l, și în același timp relatând detaliat aparținătorilor afecțiunile de

care suferă, încălcând astfel dreptul pacientului la confidențialitate.

- **Consimțământul pacientului**

Respectul față de persoana umană și libertatea individuală impune ca bolnavul să fie corect lămurit asupra **serviciilor medicale / tratamentului medical** ce urmează să i se facă ca să-l accepte. Pacientul trebuie să știe că nici o intervenție medicală nu poate fi efectuată fără **acordul său scris**, el asumându-și astfel răspunderea pentru decizia sa. În cazul în care el nu este capabil de a lua această decizie, ea va fi dedusă dintr-o exprimare anterioară a voinței acestuia, sau va fi implicat alături de aparținători în măsura în care îi permite capacitatea sa de a înțelege. Este nevoie de consimțământul său pentru folosirea oricăror produse biologice prelevate din corpul său, în cazul participării sale la cercetarea științifică sau pentru filmarea, respectiv fotografierea sa într-o unitate medicală evitând cazurile când aceasta se face în vederea evitării suspectării unei culpe medicale.

- **Dreptul la confidențialitate**

Legea 46/2003 reglementează și dreptul pacientului la **confidențialitate**, acesta neputând fi încălcat nici chiar după decesul acestuia. Informarea referitoare la starea pacientului, rezultatele investigațiilor, tratamentul, diagnosticul, pot fi furnizate numai cu consimțământul explicit al acestuia sau dacă legea o cere expres sau în cazurile în

care pacientul reprezintă un pericol pentru sine sau pentru sănătatea publică.

Nerespectarea drepturilor pacienților atrage pentru personalul medical răspunderea disciplinară, contravențională sau penală, conform legii.

- **Dreptul la tratament și îngrijiri medicale**

Pacientul are dreptul la cele mai bune îngrijiri medicale, însă este cunoscut faptul că în sistemul medical românesc există problema financiară a resurselor financiare și materiale, uneori chiar umane, de aceea orice “selectare” se va face numai pe baza criteriilor medicale.

Pacientul nu trebuie supus unei presiuni în ceea ce privește recompensarea personalului medical, el poate, conform legii, să facă donații unității în care a fost îngrijit. Pacientul

are dreptul la îngrijiri terminale pentru a putea muri în demnitate (însă în România există un singur astfel de centru, numit „hospice” = Hospice „Casa Speranței” din Brașov).

Un alt aspect care trebuie menționat este faptul că pacienții au dreptul de a participa la decizii privind sistemele de îngrijiri de sănătate atât la nivel statal (guvernamental), cât și la nivelul unităților sanitare, de aceea dorința noastră este ca pacienții să conștientizeze necesitatea implicării și activării lor ca membrii în anumite organizații sau federații în scopul schimbării în bine a sistemului medical din țară și a obținerii unor drepturi la tratamente mult mai bune.

2% Speranța

Acum ai **putere de decizie!** Acum poți **direcționa 2% din impozitul pe venit către Societatea Română de Cancer care se implică activ pe plan național** în: • furnizare de materiale informative privind prevenția, depistarea precoce și tratamentul cancerului, • prevenție și depistare precoce a cancerului genito-mamar, • consilierea psihologică a pacienților, familiilor și personalului medical, • specializarea profesională practică a studenților, • tratamentul limfedemului, • asistența socială la domiciliu, • lobby și advocacy pentru drepturile pacienților cu cancer.

Conform prevederii 2% din Codul Fiscal ai opțiunea de a decide cum să fie cheltuiți 2% din impozitul pe venit. Aceasta sumă **nu e o donație, nici o sponsorizare**. De fapt, doar ‘**bagi mâna în buzunarul statului**’ și **direcționezi procentul de 2%... speranță**.

Trebuie să alegeți o **singură organizație neguvernamentală**. Deci gândește-te bine! *De ce să alegeți Societatea Română de Cancer?* Pentru că:

- îi ajuți pe cei suferinzi;
- te implici în viața comunității;
- îți exprimi un drept democratic;
- iei decizii privind fondurile din bugetul statului;

- te simți util și implicat într-o cauză care merită;
- îți faci datoria de creștin;

Efortul tău? **Completezi Formularul 230**, « Cerere privind destinația sumei reprezentând până la 2 % din impozitul anual », pe care o obții de la Administrația Financiară a județului de care aparții, de la sediul nostru sau de pe site-ul pagina noastră web, cu datele tale de identificare și cu datele noastre. Nu vă faceți probleme dacă nu cunoașteți suma corespunzătoare a 2% din impozit. Va fi calculată de către organele fiscale.

Denumire organizație neguvernamentală:

Societatea Română de Cancer

Cod de identificare fiscală: 4496870

Cont Bancar (IBAN): RO72 RNCB 0106 0265 8893 0001
Banca Comercială Română, Cluj

Acest formular trebuie depus anual până la data de 15 mai. Se depune direct la registratura organului fiscal în raza căruia ai domiciliul fiscal sau prin scrisoare recomandată cu confirmare de primire.

POȘTA REDACȚIEI

În cabinetul profesorului I. Hațieganu au venit la consultații doi soți. Bolnavul era soția. Ea și-a prezentat anamneza cu multe amănunte, neglijând unul singur : vârsta. Profesorul a fost nevoit să o întrebe:

- *Câți ani aveți?*
- *Cincizeci... Cincizeci..... – repetă femeia.*
- *Cincizeci și... – intervine profesorul.*
- *Cincizeci, cincizeci – reia femeia. La care bărbatul exasperat, intervine energic:*
- *Da spune odată și pe opt ăla!*

La profesorul I. Goia s-a prezentat un pacient care i s-a adresat în felul următor:

- *Domnule profesor, sfătuiți-mă ce să fac. Mă dor câteodată încheieturile mâinilor că trebuie să țip cât pot de tare. D-voastră ce ați face?*
- *Și eu aș țipa cât aș putea de tare – răspunde profesorul, râzând în felul său.*

Odată, în timp ce mergea la vizită, prof. I. Hațieganu a întâlnit pe culoar un bolnav roșu la față.

- *Are hipertensiune arterială, formă roșie, remarcă profesorul.*
- *Să trăiți domnule profesor, chiar acum am făcut o baie caldă, intervine bolnavul.*

Director științific: prof Dr. Nicolae Ghilezan
Redactor șef: Marlene Fărcaș
Redactor șef adjunct: Dr. Dana Coza
Redactor: Suzana Sterescu
Editorul revistei: S.C.Poliarn Import-Export S.R.L.

Nota copyright:

Drepturile de autor pentru conținutul și forma revistei aparțin în exclusivitate Societății Române de Cancer. Este interzisă reproducerea parțială sau totală a materialelor Editorul nu raspunde pentru continutul materialelor publicate.

Tipar: S.C.POLIARN IMPORT-EXPORT S.R.L.CLUJ-NAPOCA

TIRAJ: 1000 EXEMPLARE.

ISSN: 1582-8735

Următoarea apariție: 15 iulie 2006

SOCIETATEA ROMÂNĂ DE CANCER, CLUJ-NAPOCA

Str.Emil Racovita, nr.29/4, 400165 Cluj-Napoca;
Tel/fax: 0264-450.095; 0264-595.385 0 745-830.131

E-mail: src@iocn.ro

Web: www.srccjro.org