



אישה אחת, ניסתה לקבוע תור לבן שלה לבדיקת רופא א.א.ג, על טופס ההפניה כתבה רופאת הילדים "דחוף" במוקד אמרו **"אין תורים"** כשהתעקשה הציעו תור בעוד יומיים בעיר הרחוקה 35 ק"מ ממקום מגוריהם. **למשפחה אין רכב פרטי.**

נשמע מוכר?

בסקר שערך מכון ברוקדייל לאחרונה נמצא שמטופלים רבים מוותרים על טיפולים שמגיעים להם עקב זמני ההמתנה הארוכים, ו-75% מהם סבורים שיש צורך להפעיל קשרים כדי לקבל טיפול טוב ומהיר יותר. כך לצערנו, נוצרת משוואה פשוטה: מי שמבחינה כלכלית יכול להרשות לעצמו לפנות לטיפול פרטי- בריא יותר, ומי שאינו יכול- בריאותו נפגעת. מוזמנות ומוזמנים לקרוא ולשתף את מאמר הדעה של שמוליק בן יעקב יו"ר האגודה לזכויות החולה שפורסם בעיתון דבר.

לקריאת המאמר



"האגודה לזכויות החולה" לא מקבלים "לא" כתשובה!

פנתה אלינו מ' אשר אובחנה כחולת אנדומטריוזיס, במשך שנתיים ניסתה טיפול הורמונלי וסבלה מכאבים עזים שמנעו ממנה לתפקד ולנהל שגרת חיים רגילה. הרופאים המטפלים בה המליצו על תרופה אשר נמצאת בסל הבריאות, היא החלה ליטול את התרופה וכתוצאה מכך חייה השתנו ללא היכר- היא חדלה לסבול מכאבים וחזרה לשגרת חיים תקינה. חברת התרופות סיפקה לה את התרופה עד לקבלתה במסגרת הקופה, אך הקופה דחתה את בקשתה והתנתה אותה בנייתוח או בבדיקת הדמיה.

על רקע זה פנתה אל האגודה לזכויות החולה.
אלי, מתנדב האגודה בדק ומצא שהיא אכן עומדת בקריטריונים של משרד הבריאות לקבלת התרופה וכן, שבדיקת ההדמיה המבוקשת אינה תמיד יעילה באבחון אנדומטריוזיס.
בנוסף לכך הפונה הינה דתיה ואינה מעוניינת בהתקנת התקן תוך רחמי אשר נוגד את מצפונה וערכיה.
לאחר שאסף את החומר הגיש אלי פניה לנציבת קבילות הציבור במשרד הבריאות. הנציבה בדקה את המקרה והורתה לקופה לנמק שיקוליה, זו החליטה לספק לפונה את התרופה המבוקשת.
אנו שמחים שהפונה הצעירה זוכה לקבל את התרופה המבוקשת אשר מונעת ממנה כאב ומאפשרת לה לחיות בשגרת חיים תקינה ורגילה ומאחלים לה בריאות איתנה.

דחו את פנייתכם לקבל שירות רפואי ? אל תהססו לפנות לפניות הציבור בקופה ולנציבות קבילות במשרד הבריאות.



בתחילת חודש יוני החלה **נעמה וינר** תפקידה כמנכ"לית האגודה לזכויות החולה בישראל
עם כניסתה לתפקיד אמרה: "האגודה לזכויות החולה פועלת ללא לאות מזה 25 שנה לסיוע בהגנה ומימוש זכויותיהם של חולים ובני משפחותיהם, לצד הובלת מאבקים ציבוריים לשינוי מדיניות שטובת המטופלים לנגד עיניה תמיד, זו גאוה וחכות גדולה עבורי להצטרף לעשייה המדהימה שהאגודה מייצרת לאורך שנים רבות.
אין לי ספק שיחד, בכוחות משותפים, האגודה תמשיך להיות שחקן מרכזי במערכת הבריאות הישראלית ובעיקר תמשיך להיות כתובת עבור החולים וקואליציית ארגוני הבריאות".

אנו מברכים את נעמה על כניסתה לתפקיד ומאחלים לה הצלחה רבה בתפקידה- הצלחתך- הצלחתנו!



יום העשרה לעמותת חולים בחברת טבע:

בחודש יוני התכנסו עשרות עמותות וארגוני חולים ליום העשרה שארגנה חברת טבע בשיתוף האגודה לזכויות החולה. במהלך היום עסקנו בסוגיות של ביטוח לאומי וביטחון סוציאלי, בניית אסטרטגיה תקשורתית ושימוש בכלים תקשורתיים – ובפרט ברשתות החברתיות – לטובת המטופלים. לקראת סיום היום הנחה שמוליק בן יעקב יו"ר האגודה פאנל בנושא מיצוי זכויות בו התארחו עו"ד נילי חיון דיקמן, נציבת קבילות הציבור, משרד הבריאות וגלעד רוגל, ראש הצוות המשפטי, קרן דולב צדק רפואי. נילי וגלעד הסבירו באילו מקרים נכון להגיש קבילה למשרד הבריאות ובאילו מקרים נגיש בקשה לוועדת חריגים של הקופה, מה התנאים להגשה ומהם סיכויי ההצלחה. עוד למדנו על פרסום החלטותיה של הנציבה (תרופות, שימוש בטכנולוגיות, בדיקות ועוד) הן לקופות והן בקרב הציבור הרחב. מזמינים גם אתכם לבדוק ולעקוב בקישור הבא:

לחצו כאן

.....

מהו תקציב ראוי למערכת הבריאות בישראל לשנים הקרובות- מפגש סיעור מוחות, יום חמישי ה- 23 ביוני, בין השעות 9:00-16:00, בהשקת כבוד שר הבריאות, מר ניצן הורוביץ
<https://us02web.zoom.us/j/88149976564> בזום

רקע: בישיבת המועצה האחרונה, פנה כבוד שר הבריאות, ח"כ ניצן הורוביץ, למועצת הבריאות וביקש להגיש לו מסמך המלצות תמציתי ומיידי בנושא: מה לדעת מועצת הבריאות הינו תקציב בריאות ריאלי בישראל, בהתאמה לתשומות, תפוקות וצרכים, ובראייה השוואתית בינלאומית. בהתאם לכך, מתכבדת המועצה לקיים מפגש סיעור מוחות, על-מנת להקשיב למגוון נתונים ודעות לגבי הנושא שבדון. התהליך יתמקד בסוגיית תקציב בריאות ראוי ארוך טווח. בד בבד, יושם דגש מיוחד על השנים 2024-2023, וזאת לקראת דיוני התקציב.

להלן רשימת המציגים:

9:00 דברי פתיחה - כבוד שר הבריאות, ח"כ ניצן הורוביץ.
9:15 דגשים למפגש סיעור המוחות ולעבודת צוות המומחים – מר נועז בר ניר; ד"ר רונן ארבל, חברי צוות המומחים המייעץ לוועדת מעקב ומחקר, מועצת הבריאות.
9:30 גב' סיגל רגב רוזנברג, מנכ"לית קופת חולים מאוחדת.
10:00 פרופ' נדב דוידוביץ, ראש ביה"ס לבריאות הציבור, אוניברסיטת בן גוריון, עמית במרכז טאוב; ד"ר ברוך לוי, עמית במרכז טאוב.
10:30 מר אריק אדלר, גזבר ומנהל משאבי אנוש, עיריית בני ברק.
11:00 פרופ' מסעד ברהום, מנהל המרכז הרפואי לגליל.
11:30 ד"ר אפרת ברון הרלב, מנכ"לית, מרכז שניידר לרפואת ילדים.
12:00 פרופ' גל מרקל, סגן מנהל, מרכז רפואי רבין, מנהל מרכז דיוידוף לסרטן, ביה"ח בלינסון.
הפסקה
13:00 מר מוריס דורפמן משנה למנכ"ל ראש חטיבת כספים ובתי חולים, מכבי שירותי בריאות.
13:30 גב' טל אוחנה, ראש עיריית ירוחם.
14:00 אל"מ, ד"ר ארז קרפ, מפקדת שירותי רפואה, צה"ל.
14:30 פרופ' מיקי הלברטל, מנהל המרכז רפואי רמב"ם.
15:00 מר שמוליק בן יעקב, יו"ר האגודה לזכויות החולה.
15:30 מר קובי צורף מנכ"ל פארמה ישראל.
16:00 גב' טלי רוזין מנכ"לית אחת מתשע.
16:30 פרופ' איתמר שליט, חבר הוועדה המיעצת למחלות זיהומיות ולחיסונים.
17:00 גב' אורית קרמר, משנה למנכ"ל, מנורה מבטחים.

במקביל לתשומות מסיעור המוחות, המועצה, בסיוע צוות מומחים, תאסוף ותאגום נתונים קיימים בתחום זה ותכין את מסמך המדיניות המוצע לבקשת שר הבריאות.

לצורך השתתפות והצגת עמדתכם, נא שילחו מייל לגב' רננה אלמוג, מרכזת עבודת המועצה, במייל renana.almog@MOH.GOV.IL.

בברכה,
פרופ' מאיר פוגטש
יו"ר ועדת מחקר

National Council of Health
Ministry of Health
P.O.B 1176, Jerusalem 91010
renana.almog@moh.health.gov.il
Tel: 02-5081217 Fax: 02-5655983

מועצת בריאות
משרד הבריאות
ת.ד. 1176 ירושלים 91010
renana.almog@moh.health.gov.il
טל: 02-5081217 פקס: 02-5655983

האקתון שאורגן על-ידי מועצת הבריאות לבקשת שר הבריאות:

החודש השתתף יו"ר האגודה שמוליק בן יעקב בהאקתון שאורגן ע"י פרופסור מאיר פוגטש במסגרת מועצת הבריאות ודן בנושא -
"מהו תקציב ראוי למערכת הבריאות בישראל"

15 נציגות ונציגים מובילים מעולמות הבריאות נבחרו להציג את משנתם, בסוגיית תקציב בריאות ראוי ארוך טווח.

שמוליק אשר ייצג את ארגוני החולים הציג את דרישה לתוספת קבועה של 1.65% (1 מיליארד ש"ח) לתוספת שנתיית לסל הבריאות, וזאת על מנת להבטיח שהחולים יקבלו את התרופות וטכנולוגיות השייטעו להם במאבק במחלתם.

זאת בנוסף לדרישה להוסיף נציג ארגוני חולים לוועדת הסל ודרישות נוספות לגבי עבודת הוועדה.

נמשך להשמיע את קול המטופלים/ות סביב שולחנם של מקבלי ההחלטות, בנחישות, תקווה ובעקביות עד שנגיע לשינוי המיוחל.

לצפייה בהרצאות:

חלק א'

חלק ב'

הקדמה

.....

10	בעד
0	נגד
0	נמנעים
0	נוכחים

עברה בקריאה ראשונה: הצעת חוק, מחלה נדירה

החודש עברה הצעת החוק המגדירה מהי מחלה נדירה בקריאה ראשונה בכנסת-מליאת הכנסת אישרה את הצעת חוק ביטוח בריאות ממלכתי, תיקון - מחלה נדירה, התשפ"ב-2021 שהוביל חה"כ סמי אבו שחאדה ואליה צורפו הצ"ח מראענה יחד עם הצ"ח של חה"כ עידית סילמן, יו"ר ועדת הבריאות של הכנסת.

הצעת החוק מגדירה מהי מחלה נדירה בדומה למדינות מערביות רבות בעולם. על פי ההצעה, מחלה נדירה תוגדר כמחלה ששיעור החולים בה קטן מ-1 לכל 10,000 תושבים.

הצעת החוק נכתבה על בסיס המלצת הועדה בראשות פרופ' ארנון אפק וד"ר הדר ירדני, אשר קראה לקביעת הגדרה למחלה נדירה, הקמת מרכזים ארציים למחלות נדירות, הקמת רשם למחלות נדירות ועוד.

עיגול
לטובה
כסף קטן משנה הרבה

האגודה לזכויות החולה בישראל
The Society for Patients Rights in Israel
جمعية حقوق المرضى في إسرائيل

גאות וגאים בעשייתנו למען ציבור החולים בישראל

תוכלו לפנות אלינו בדרכים הבאות:

03-6022934

info@patients-rights.org

www.patients-rights.org

האגודה לזכויות החולה בישראל
רחוב סעדיה גאון 26, תל אביב, 61066

הצטרפו
אלינו



להסרה | דווח כספאם

נשלח באמצעות תוכנת ActiveTrail