

הישג במאבק: סוף לעיכובי התרופות לחולים אונקולוגיים באשפוז

במשך שנים נקלעו חלק מהחולים האונקולוגיים באשפוז למחלוקת תקציבית בין קופות החולים לבתי החולים: תעריף האשפוז הקבוע לא כיסה את עלות התרופות היקרות, והתוצאה בשטח הייתה עיכובים וסירובים במתן טיפולים מציל חיים. במסגרת מעורבותנו (ושל חברים לרפואה וארגוני חולים נוספים) בנוהל החדש שהוציא משרד הבריאות, שולבו חלק מדרישותינו בדגש על:

- הסרת החסם הכלכלי: בתי החולים יקבלו מעתה החזר ייעודי עבור התרופות המורכבות בכל המצבים.
- סוף לביורוקרטיה: נקבעה חובת אישור מהירה מצד קופות החולים כדי למנוע עיכובים מיותרים שעלולים להביא לפגיעה בחולים.

נמשיך לעקוב ולוודא שהשטח מיישם את ההנחיות החדשות, ואף מטופל לא נשאר מאחור

[לעיון בחוזר החדש – לחצו ועיינו בסעיף 2 כאן, לקריאת הכתבה – לחצו כאן.](#)

בוראות שינוי בקידום מדיניות נשים

החודש, השתתפה מנכ"לית האגודה לזכויות החולה - איה ורטהיימר, בכנס השנתי של ארגון המיילדות בישראל בפאנל מקצועי שעסק באתגרים ובהזדמנויות בקידום מדיניות בבריאות נשים.

איה משתפת: "כשילדתי, תוך כדי שהבהילו אותי מהמיון לחדר הניתוח, עברו בי המון מחשבות, שאחת מהן נשארה איתי עד היום - כמה משמעותיות ומרגיעות היו האחיות המיילדות שהיו שם איתי ובשבילי".

השתתפות האגודה בפאנל הייתה הזדמנות להמשיך לקדם שיח על מערכת בריאות שרואה את המטופלת במרכז - לא רק מבחינה רפואית, אלא גם מבחינת יחס, הקשבה, וכבוד.

[לקריאת דבריה המלאים של מנכ"לית האגודה לזכויות החולה איה ורטהיימר – לחצו כאן.](#)



האם שילוב נתוני RWE (Real World Evidence) בסל הבריאות אכן יוביל לשינוי?

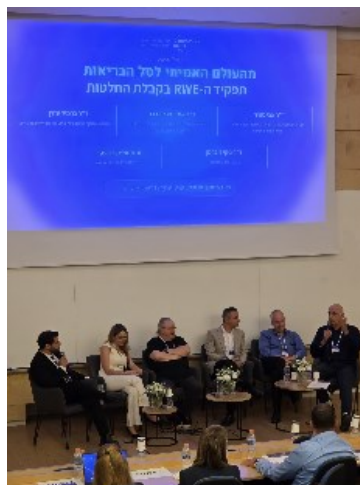
החודש התקיים הכנס השנתי ה-2 בנושא: "RWE - REAL WORLD EVIDENCE" והאתגרים בהטמעתו בסל הבריאות באוניברסיטת רייכמן. בפאנל המרכזי, "מהעולם האמיתי לסל הבריאות, תפקיד ה-RWE בקבלת החלטות", השתתף יו"ר האגודה, שמוליק בן יעקב, יחד עם נציגי 4 קופות החולים.

מחקרי RWE מתבססים על תוצאות הטיפול ב-"עולם האמיתי" בקרב מטופלים ומטופלות שמשתמשים בפועל בטכנולוגיות הרפואיות שפותחו, וזאת בשונה מהנתונים המבוקרים בהם מתנהלים מחקרים קליניים. נתונים אלו יכולים לסייע להבין טוב יותר את היעילות, תופעות הלוואי, והשפעת הטיפול בפועל על איכות חיי המטופלים.

שילוב נתונים אלו בתהליכי קבלת החלטות על תרופות שנכנסות לסל הבריאות, יסייע בדיוק ובהנגשת תרופות מצילות חיים שהשפעתן מוכחת לא רק מתוצאות מחקר, אלא גם מתוך המציאות היומיומית של החולים.

כבר כיום האגודה פועלת להגברת מעורבות המטופלים, בשיתוף הדוק עם משרד הבריאות באמצעות "עדויות מטופלים" – [לחצו להרחבה בפעילות לסל 2026](#), ומחקרי RWE הם כלי משמעותי המאפשר לתת ביטוי אמיתי להשפעת הטכנולוגיות הרפואיות על המטופלים.

בפאנל הדגשנו את החשיבות בהוספת שני נציגי עמותות חולים בוועדת הסל, כיוון שרק מי שמכיר היטב את עולם המטופלים, יכול לשקף טוב מכל יתר חברי הוועדה, את השפעות הטכנולוגיות על איכות חיי המטופלים ולכן הם חייבים להיות שותפים בקבלת החלטות בוועדת הסל.



מימין לשמאל: שמוליק בן יעקב, ד"ר אמיר פרידנברג, ד"ר אבי סוויד, ד"ר ניקי ליברמן, ד"ר כרמיל עזרן, מתן חודרוב

מחסור במידע נגיש לציבור בנושא מחלת ההשמנה מונע טיפול הולם ומעמיק את אי-השוויון

החודש לקחנו חלק בדיון חשוב בוועדת הבריאות בכנסת בנושא מחלת ההשמנה, וחשיבות קבלת טיפול הולם לכלל שכבות האוכלוסייה (בהובלת ח"כ צגה מלקו).

במהלך הדיון, יו"ר האגודה - שמוליק בן יעקב, הציף את המחסור במידע נגיש לציבור בנושא, קושי בקבלת טיפול מתאים, ואת הפערים ואי-השוויון הנגרמים כתוצאה מכך בין שכבות האוכלוסייה השונות. יש דרך ארוכה לעשות כדי להבטיח טיפול ראוי, שוויוני ונגיש לכל מי שמתמודד. עם השמנה: הנגשת מידע מצד קופות החולים, הרחבת השירותים המוצעים מטעם בתי החולים, הקטנת דמי ההשתתפות העצמית ברכישת תרופות נגד ההשמנה, ועוד.

[למידע על זכויות במחלת השמנה – לחצו כאן, לצפייה בעיקרי הדיון בוועדת הבריאות – לחצו כאן.](#)

זה לוקח רק דקה...

[אני רוצה לתרום לאגודה](#)



#מהשמגיעמגיע

[תוכלו לפנות אלינו בדרכים הבאות:](#)

טלפון: 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