



# Бюлетин, бр. 13

## Министерство на здравеопазването потвърди статута на Национална пациентска организация като представителна организация за защита правата на пациентите в България

На основание чл. 86, ал. 1 от Закона за здравето и чл. 7, ал. 3 от Наредба №48 от 2010 г., Министерство на здравеопазването потвърди представителността на Национална пациентска организация за следващите три години. Определянето за представителна организация за защита правата на пациентите в България е направено със заповед №РД - 02-12/16.01.2015 г.

### В това издание:

<u>Активности на НПО</u>	2
<u>Активности с подкрепата на НПО</u>	5
<u>Международни активности на НПО</u>	8
<u>Активности на членове и партньори</u>	10
<u>Становища</u>	22
<u>Предстоящи инициативи</u>	24

Адрес: ул. „Любен Каравелов”  
№3, ет. 3, ап. 5, 1142 София  
[www.npo.bg](http://www.npo.bg)  
[office@npo.bg](mailto:office@npo.bg)  
0700 10 515



## Активности на НПО

### Проучване показва, че всеки втори българин би заплащал допълнително за здраве

Безплатното лечение в болница, липсата на доплащане, отпадане на направленията за специалист и изследвания и повече безплатни и поевтини лекарства, са желаните условия, които ще стимулират гражданите да доплащат за здраве. Според национално представително проучване на Алфа Рисърч, проведено през януари и февруари 2015 г. сред 1026 български граждани, здравеопазването трайно се определя като една от най-проблемните сфери в страната. Повече информация и графиките от проучването можете да видите [ТУК](#).



### Проведоха се първите две лекции сред гимназисти на тема „Как ХИВ води до СПИН?“



На 9-ти януари се състоя първата от предица лекции, посветени на ХИВ/СПИН, които са продължение на кампанията за отбелязване на Европейската седмица за изследване за ХИВ 2014 г. Лекцията се проведе пред ученици от 8-ми, 9-ти и 11-ти клас в I-ва Английска езикова гимназия в София, съвместно с Ротаракт клуб София – Тангра. Втората такава лекция се проведе на 5-ти февруари пред ученици от 8-ми до 12-ти клас в Италианския лицей в гр. София.

Д-р Иван Вецев, част от екипа на НПО и лектор по темата, обясни на младежите основните разлики между ХИВ и СПИН, разясни им как могат и как не могат да се заразят с ХИВ, начините за предпазване, какво представлява терапията за пациенти със СПИН и още много интересни факти и статистики за вируса и здравната култура на хората. В края на лекцията се проведе и кратко обучение как се поставят презервативи. На специално изработени макети младежите можаха да упражнят поставянето, като това им донесе голямо забавление.



## Активности на НПО

### Стартира първата в България програма за жени, страдащи от миомна болест „Повече за НЕЯ“



На 10 февруари 2015 г. в Пресклуб БТА със специална пресконференция бе даден старт на първата в България програма за жени, страдащи от миомна болест „Повече за НЕЯ“. По време на пресконференцията се обърна внимание на факта, че в България са налични и се използват всички иновативни и доказани методи за лечение, като въпреки това основен метод продължава да бъде хистеректомията.

Тенденцията в световен мащаб е за предпочитане на органосъхраняващите операции, тъй като те са свързани с по-малки усложнения и по-бързо възстановяване на пациентките, но най-важното е, че съхраняват тяхната идентичност на жена. При пациентки с нереализирани репродуктивни функции миомектомиите трябва да са средство на избор, а адекватната предоперативна подготовка би подпомогнала тяхното провеждане. Именно предоперативното лечение и подготовка са особено необходими при пациентките, при които миомната болест се оказва непосредствена причина за репродуктивни проблеми.

Повече информация можете да откриете [тук](#).





## Активности на НПО

### Проведоха се последните 3 обучения по проект „Среда отвътре навън“

#### Обучение на тема: „Писане на проекти“ – 7 и 8 февруари 2015 г. в Горна Оряховица

Умения да разработват печеливши проекти и познания за намиране на източници за тяхното финансиране получиха представители на пет организации от мрежата на НПО, действащи на територията на Северен централен район.

В рамките на два дни те се запознаха с възможностите за проектното финансиране от оперативните и националните програми в сферата на здравеопазването и социалните услуги, както и конкурси на частни донори. В групова работа бяха разработени пет проектни предложения, с които организациите ще кандидатстват по актуални конкурси.



#### Обучение на тема: „Вътрешна и външна комуникация“ – 21 и 22 февруари 2015 в Казанлък

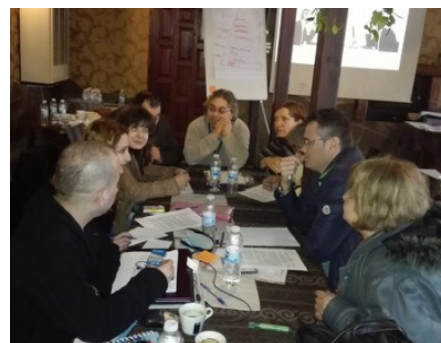
Навременният и ефикасен информационен поток в мрежата на Национална пациентска организация е основна предпоставка за успехите ѝ. Вътрешни и външни комуникации беше тематиката на поредното обучение по проект „Среда отвътре навън“, което се проведе на 21 и 22 февруари в гр. Казанлък. Представители на седем пациентски организации се учиха как да дефинират основните послания за медиите, да изготвят комуникационен план и да знаят как да комуникират в проблемни и кризисни ситуации.



#### Обучение на тема: „Управление на конфликти“ 28 февруари – 01 март гр. Велики Преслав

Страхът от конфликти може да превърне лидери и мениджъри в „психологически заложници“, а един добре управляван конфликт може да бъде от полза на хората и организациите, както и мотив за промяна – хората да бъдат по-иновативни, да се създадат здрави връзки, ефективни екипи и да се подобри организационната среда. Умения за управление на конфликти придобиха представители на осем пациентски организации – членове на мрежата на НПО от Североизточна България. Двудневното обучение се проведе в гр. Велики Преслав.

Повече информация можете да откриете [ТУК](#).



Проектът „Среда отвътре навън“ е финансиран по Програмата за подкрепа на неправителствени организации в България по Финансовия механизъм на Европейското икономическо пространство 2009-2014г.





## Активности с подкрепата на НПО

Правителство, медицинска общност, пациенти и бизнес обединяват усилия в търсене на качествено и достъпно здравеопазване

На 27 февруари, в присъствието на представители на всички отговорни и ангажирани в каузата за здрава нация страни – правителство, медицинска общност, пациенти и бизнес, се проведе първата по рода си дискусия за търсене на общи решения за качествено и достъпно здравеопазване. Събитието, чиито организатор е сп. „Мениджър“, премина под надслов „Бизнес форум ФАРМА - Полезни политики, достъпни решения, иновативни подходи“.

„Партньорство за здраве“ бе основният акцент на форума и тема на първия панел, в който своите визии, цели и политики представиха министърът на здравеопазването д-р Петър Москов, евродепутатът д-р Андрей Ковачев, основател на групата в Европейския парламент за преодоляване на здравните неравенства в ЕС, председателят на здравната комисия д-р Даниела Дариткова-Проданова, медицинският директор на „Актавис“ ЕАД д-р Валентин Димитров и изпълнителният директор на Асоциацията на научноизследователските фармацевтични производители в България (ARPharM) г-н Деян Денев. Повече информация можете да откриете [ТУК](#).





## Активности с подкрепата на НПО

### Г-жа Цецка Цачева и десетки депутати подкрепиха инициатива за борба срещу ХИВ/СПИН в сградата на Народното събрание

На 13 февруари председателят на Народното събрание – г-жа Цецка Цачева, както и много представители на Комисия по здравеопазването и други депутати от 43-то Народно събрание, подкрепиха борбата срещу ХИВ/СПИН в България. Акцията целеше да запознае народните представители с опасностите, които крие за страната прекратяването на Програма „Превенция и контрол на ХИВ/СПИН” към Министерство на здравеопазването и оттеглянето на Глобалния фонд за борба срещу СПИН, туберкулоза и малария в края на 2015 година. Тя се реализира от Национална пациентска организация и работещите по Програмата организации, като се проведе под егидата на председателя на Комисията по здравеопазването проф. д-р Стоян Тонев и зам.-председателя д-р Даниела Дариткова-Проданова. Повече информация можете да откриете [ТУК](#).







## Активности с подкрепата на НПО

Отбелязване на Международния ден на редките заболявания с информационна акция по време на Бизнес форум Фарма



На 27 февруари в София, в рамките на Бизнес форум Фарма в хотел Радисън, Национална пациентска организация и членуващите в нея организации по редки заболявания организираха информационна акция за отбелязване на Международния ден на редките заболявания (28 февруари).

По време на акцията се представи специално създадения от организациите манифест с основните акценти и послания, призоваващи за подобряване на достъпа до специализирана грижа на пациентите с редки заболявания; необходимостта от провеждане на скринингови и обучителни програми по проблема; насърчаване на клиничните изпитания и иновациите в сферата; осигуряване на достъп до психологическа подкрепа и др. Повече информация можете да откриете [ТУК](#).



28 февруари е денят, в който редките заболявания са поставени във фокуса на общественото внимание!



### Призив за действие

за адвokasiнe нeставанe на диагнозa, лeчeниe и нeслaнe на зpиcки зa лuцa, cтpaдaщи от редкитe зaбoявaния

С призива "Ден след ден, ръка за ръка" през 2015 г., европейските по редки заболявания акцентират върху възможността за живот на пациентите, семействата, приятелите им и хората, свързани с тях – всички, които са засегнати от редки заболявания.

Съществуват над 8000 различни редки заболявания, които пряко засягат многообразието на повече от 30 милиона души само в Европа. Комплексният характер на редките заболявания, съчетан с ограничен достъп до лечение и услуги, означава, че членовете на семейството често са изпитват стрес, изолация, социална изолация, депресия и гъри.

Важно е да работим заедно и да отговорим на призива за действие във връзка с редките заболявания, които да обхваща всички тези:

#### 1. ПОДОБРЯВАНЕ НА ДОСТЪПА ДО СПЕЦИАЛИЗИРАНА ГРИЖА

- Създаване на центрове за колективно медицинско обслужване на пациенти с редки заболявания (специални центрове). В които да се използват потенциалите на мултидисциплинарен подход в диагностиката, лечението, проследяването и реабилитацията и да осигурят професионална помощ на пациентите с редки заболявания. Специалните центрове могат да оказват съдействие на семействата в осъществяването от тях дейност по отпращане на пациентите със съветите или с диагностицирани редки заболявания.
- Създаване на обществени регистри на болни с редки заболявания.
- При наличие, одобряването на правата за Европейските принципи и съветстваните или нови заболявания (guidelines) за лечението на редки редки заболявания.
- Паритетност, че лекарствата или комбинациите от лекарства за пациентите с редки заболявания са претърпели от специални, компетентни. В лечението на специално редки заболявания и не достъпът на болните не е пропорционално ограничаване от националните политики.
- Изграждането на експертни центрове, организирането им в национално и външноизвън им в европейски и световни референтни мрежи.

Награждаване се да намери още много поддръжници!





## Международни активности

### Учреди се група от евродепутати към Европейския парламент по темата за неравенствата в сферата на здравеопазването

На 27 януари 2015 г. в Европейския парламент беше официално учредена групата на евродепутати, които ще работят по проблемите на достъпа на европейските пациенти до качествено здравеопазване.

Сформирането на групата е по инициатива на българския евродепутат д-р Андрей Ковачев (ЕНП/ГЕРБ), който беше домакин на събитието.

Специален гост бе Комисарят по здравеопазване в ЕС г-н Витенис Андриукайтис, който приветства инициативата и изрази готовността на Европейската комисия да работи за превръщането на предложенията на Групата в политики, помагачи на страните членки да преодолеят проблемите със здравните неравенства.

Повече информация можете да откриете [ТУК](#).







## Международни активности

Проведоха се срещи на работни групи в рамките на европейската инициатива за равен достъп до качествено здравеопазване



На 27 януари 2015 г., след Парламентарното събитие за учредяване на групата на евродепутати, които ще работят по проблемите на достъпа, бяха проведени две работни срещи по направленията, които ще бъдат приоритетни за работата на Партньорството през следващите няколко години.

Една от групите (*Mapping exercise and Measurement tool*) ще работи по изработването на въпросник сред 28-те страни-членки на ЕС, с цел да проучи проблемите на държавите членки с достъпа им до здравни грижи на база на 5-те дефиниции за достъп на Партньорството (*Наличност, Адекватност, Физическа достъпност, Подходящи здравни услуги, Ценова достъпност*). На базата на проучването ще бъде създаден инструмент за измерване на достъпа. За целта ще бъдат проучени всички налични работни документи и изследвания на агенции, институции и експерти в областта, които в комбинация с резултатите от въпросника, да послужат като допълнителна основа за изработването такъв инструмент.

Втората работна група (*Ensuring access is high on the agenda*) бе посветена на темата за достъпа и гарантирането, че тя ще бъде поставена на високо място в дневния ред на Европейските институции. Сред обсъжданите теми бяха разработването на препоръки, които да бъдат представени по време на Европейския семестър, оценка на прилагането на трансграничната директива за осигуряване на здравно обслужване, организиране на сесии по време на предстоящи здравни събития на ниво ЕС (Европейски здравен форум Гащайн, работни групи на депутати в ЕС и др.). Освен това бе обсъдена възможността за сформирание на партньорства на местно ниво, като бъде даден старт в България като пилотна държава по проекта.



## Активности на членове на НПО

„Благодаря Ви, че Ви има“ – инициатива на Сдружение „УСМИВКА“ за отбелязване на Международния ден на думата „БЛАГОДАРЯ“!

На 11.01.2015 г. Сдружение „УСМИВКА“ отбеляза Международния ден на думата „Благодаря“ с конкурс за написване на писмо, съвместно с учениците от СОУ „Иван Вазов“, гр. Бургас. Конкурсът беше на тема „Благодаря Ви, че Ви има“, като с писмата малчуганите изразиха своята благодарност към приятели, познати, учители, училище, родители, баба и дядо.

Целта на инициативата е децата още в най-ранна възраст да придобият умения за писане на писма и да изразяват своята благодарност и уважение към хора, които заслужават това. Реализирайки инициативата си „Благодаря Ви, че Ви има“, екипът на Сдружение „УСМИВКА“ стартира серия от инициативи за 2015 г., чиято цел е да се повиши информираността на децата и младите хора за водене на кореспонденция и умения за провеждане на разговор, като по този начин се подобри диалогът между поколенията и се насърчи толерантността и солидарността между тях.

11-ти януари е най-учтивият ден в годината, защото тогава светът чества специалния ден на думата Благодаря (International Thank You Day). Това е една от най-използваните думи в човешкото ежедневие, която коства толкова малко, а дава толкова много.

От всички езици, българският най-добре отразява същността на тази дума. Тя означава дарявам благо, дарявам добро, т.е. благодарейки за дареното ни, ние даряваме благо. Най-добрите 10 писма бяха наградени от Сдружението, а награждаването се състоя на 21.01.2015 г. – „Международен ден на прегръдката“.





## Активности на членове на НПО

Сдружение „УСМИВКА“ Бургас проведе конкурс за детска рисунка, кукерска маска и кукла кукер на тема:  
„Да прогоним злото, да бъдем по-добри“

В периода 07.01-15.02.2015 г. се проведе конкурс за детска рисунка, кукерска маска и кукла кукер, който беше на тема: „Да прогоним злото, да бъдем по-добри“, организиран от Сдружение „УСМИВКА“, в партньорство с Областна управа, РИО, Етнографски музей и Дружество на художниците. В рамките на конкурса бяха събрани 854 рисунки и 230 маски и кукли кукери.

На 26 февруари 2015 г. часа в сградата на Областна управа в Бургас се проведе официалното награждаване на отличените творби и беше даден старт на Пътуваща благотворителна изложба-базар за набиране на средства за изграждане на детска площадка за деца със специални бразователни потребности на територията на гр. Бургас. Експертното жури се състоеше от представители на Етнографски музей и Дружество на художниците в гр. Бургас.

Целта на Пътуващата изложба „Да прогоним злото, да бъдем по-добри“ е да запознае гражданите, децата и гостите на Бургас с експонатите, изработени от деца от 4 до 18 години от цяла България и да ги потопи в магията на българските народни традиции и обичаи. Всеки, който посети изложбата, има възможност да се докосне до детското творчество, да разбере мисленето и възприемането на народните традиции и обичаи от децата и да се наслади на багрите и красотата на тези празници във всички региони на България.

По време на Пътуващата изложба експонатите могат да бъдат откупени, а средствата за това ще бъдат предоставени за изграждането на детска площадка за деца със специални образователни нужди на територията на гр. Бургас.

Първата спирка на пътуващата изложба бе в Етнографски музей, гр. Бургас, като ще бъде там от 03.03.2015 – до 07.03.2015 г. Следващите дати на изложбата са:

От 09.03 – до 17.03.2015 г. – Морско казино, Бургас

От 18.03.2015 г. – Младежки културен център – Бургас, ул. „Гладстон“ 39

Всеки може да подпомогне инициативата, като закупи избрана творба от изложбата или направи дарение на:

Сдружение "Усмивка" - ПроКредит Банк

Банкова сметка: IBAN: BG45PRCB92301036136512

За конкурса „Да прогоним злото, да бъдем по-добри!“





## Активности на членове на НПО

### Стартира нестандартна кампания срещу паркирането на места за инвалиди

Центърът за независим живот, Българска асоциация на пострадали при катастрофи и All Time Cams застанаха зад идеята да разчистят паркоместата за инвалиди от недобросъвестни водачи, които пракират на тях без да имат специални потребности.

За целта се разпространяват стикери с надпис „Наглостта не е увреждане“, които лепим на стъклото на нарушителите. Всеки желаещ може да се сдобие със стикерите в офиса на организациите.



### Стартира дарителска кампания DMS NOVO на номер 17 777

От 4 февруари 2015 г. стартира дарителска кампания в подкрепа на лечението и рехабилитацията на хората, лекуващи се от наркотична зависимост. Всеки желаещ може да изпрати дарителски SMS с текст на латиница DMS NOVO на номер 17 777 (за абонати на Теленор, VIVACOM и Mtel). Каузата цели да набере средства, които ще дадат шанс на младежи и техните семейства да участват в пълен курс на лечение от 8 месеца в общността.

Рехабилитацията и лечението на този проблем представляват дълъг и труден процес, който изисква усилия, професионализъм и финансов ресурс. Необходимите средства на месец за лечение в общността са 600 лева, която сума е непосилна за голяма част от хората с този проблем, поради което и не предприемат лечение.





## Активности на членове на НПО

Над 5 000 работници от завод „Арсенал“ ще участват в мащабна кампания за определяне на риска от диабет

Над 5 000 работници ще участват в кампания на Асоциация „Диабет тип 2“ за установяване на риска от диабет и безплатно измерване на гликиран хемоглобин в оръжейния завод „Арсенал“ в гр. Казанлък, която стартира от 23 февруари и ще продължи до края на месец април. Кампанията ще продължи две седмици и се реализира съвместно с Федерация „Метал-Електро“ към КНСБ и Национална пациентска организация.

Всички работещи в завод „Арсенал“ ще имат възможност да оценят напълно безплатно риска си от диабет чрез специален тест, определящ степента на риск за хората с недиагностициран диабет, като високорисковите пациенти ще си направят напълно безплатно изследване на гликиран хемоглобин.



Сдружение „Пациентска мрежа“ стартира бета версия на социалната мрежа за пациенти, пациентски организации и доброволчески сдружения



**pacientico**  
социална мрежа  
за пациенти, близки и доброволци

Екипът на „Пациентска мрежа“ стартира бета версията на сайта [pacientico.org](http://pacientico.org). Социалната мрежа е разработена за пациенти, доброволчески и пациентски организации и позволява при стриктно спазване на поверителност, да се създават групи, блогове, дискусии, събития, да се качват видео и снимкови материали.

Лесно можете да се направи профил, който да бъде видим в зависимост от личните предпочитания. Освен това може да поканите приятели да се присъединят и да намирате здравни новини.

В бъдеще се планира пускането и на социална услуга за провеждане на срещи и обучения на живо с водещ лектор и активно участие на аудиторията, споделяне на материали, задаване на въпроси, участие в анкети и др.



## Активности на членове на НПО

### Пациентски център за хора с онкологични заболявания в Ихтиман отвори врати през февруари

Екипът на сдружение „Сили имам да се боря“, с подкрепата на Община Ихтиман, откри пациентски център за хора с онкологични заболявания. Официалното откриване беше направено от г-н Калоян Илиев, кмет на града, и г-н Георги Иванов Илиев –зам.-кмет.

Община Ихтиман е активен партньор на Сдружението и помещението е предоставено безвъзмездно за нуждите на пациентите. „В един малък град като Ихтиман, да има клуб на пациента, е голямо уважение за ЧОВЕКА. Радваме се, че ще бъдем в услуга на всички пациенти, като организация – представител от НПО в Софийска област“ – сподели Ирина Симитчиева, председател на Сдружението.

В Пациентския център ще се предоставят консултации и ще се информират пациентите за здравни и социални права, ще се оказва помощ и подкрепа на нуждаещите се, ще се провеждат дискусии и обучения, ще се планират и организират застъпнически кампании за подобряване обслужването на пациентите и осигуряване на адекватни грижи за социално-слабите. „С каквото можем, ще помагаме“, обеща кметът г-н Калоян Илиев, а като потвърждение се ангажира с действия за осигуряване на средства за закупуване на лимфодренажен апарат и актуализация на общинския план за социални услуги, с включване на нова социална услуга за граждани с онкологични заболявания и техните семейства.

Пациентският център се намира на ул. „Цар Освободител“ №127 и може да бъде посещаван във вторник, четвъртък и събота от 11.00 до 16.00 ч.

Представители на сдружение „Сили имам да се боря“ преминаха обучения по проект „Среда отвътре навън“, изпълняван от Национална пациентска организация, и развиха капацитет да водят ефективна комуникация с местни власти и институции, да работят с доброволци и да провеждат кампании за набиране на средства.

Повече информация можете да получите тук:

<http://bnr.bg/sofia/post/100523405/nov-centar-informira-za-zdravnite-i-socialnite-prava-na-pacienti-v-ihtiman>







## Активности на членове на НПО

### Информационна беседа „Бели зъбки“ се проведе в Стражица

На 12 февруари се проведе информационна здравна беседа на тема: „Бели Зъбки“ в зъболекарския кабинет на СОУ „Ангел Каралийчев“ с учениците от ІА клас и класната им г-жа Ирена Атанасова. Инициативата е по идея на Центъра за развитие на общността към Център за междуетнически диалог и толерантност „Амалипе“ и работещите там общностни модератори.

Стоматологът д-р Тодоров изнесе беседа на тема „Бели Зъбки“, като говори на децата за грижите за техните растящи зъби, за това, че най-лесният начин да се осигури здраве на зъбите е устната хигиена. Той разказа още какво трябва да знаят родителите за поддържане на устната хигиена на своите деца и как да се предпазят от кариес като почистват зъбите правилно и че цялостната грижа не свършва с четкането на зъбите. Прегледите при зъболекар – два пъти годишно, са най-сигурният начин да са спокойни, че хигиената и здравето на зъбите им са под контрол.

Местните клубове за развитие и общностните модератори са част от системата от Центрове за развитие на общността на Център Амалипе, които работят в редица общини в страната. Част от тях, като този в Стражица, изпълняват програма за Общностен мониторинг на здравните услуги, която цели да оцени достъпа и качеството до здравни услуги в по-откъснати райони и малки населени места, като същевременно засили диалога между доставчиците на здравни услуги и гражданите.

Дейностите в местните клубове за развитие и в ЦРО – Стражица показват висока степен на мобилизация на местната общност по отношение на по-добрия достъп до здравеопазване, както и добрия диалог между лекари и пациенти, което е ключ за взаимната удовлетвореност.





## Активности на членове на НПО

### Младежи представят на сцена „Невъзможната любов на Румен и Желязка“

Познатите шекспирови герои Ромео и Жулиета бяха представени в съвременен образ в лицето на Румен и Желязка. Това се случи в театралната постановка, която доброволците от сдружение „Жажда за живот“ представиха на сцената на Военен клуб (ДНА) – Сливен на 13-ти февруари пред стотици зрители.

Постановката на младежите от „Жажда за живот“ – „Невъзможната любов на Румен и Желязка“ е изцяло авторска и представя героите в съвременни условия, при които растат младежите – дискотеки, свободен достъп до информация, комуникация и забавления във всички разновидности.

След като минават през редица емоции, историята на двамата завършва трагично, заради необмислена постъпка, когато една нощ след дискотека момчето заразява момичето с HIV.

Преди представлението специалисти от РЗИ-Сливен проведеха анонимно и безплатно изследване на ХИВ статуса на присъстващите. Постановката бе част от АНТИСПИН кампанията на Министерство на здравеопазването по Компонент 7 на „Програма превенция и контрол на ХИВ/СПИН“. Мотото тази година бе „В любовта – сигурност за всеки“.





## Активности на членове на НПО

### „Мостът на влюбените“ в Сливен се превърна в „Мост на посланията“

Много сърца, послания, усмивки и радост доставиха младежите от сдружение „Жажда за живот“ – Сливен на моста при Розова градина. Мястото беше обявено като „Мост на влюбените“, където двойки можеха да заключат любовта си с катинар. Изненадващо, влюбените решиха вместо да закачат катинари да напишат послание на голямото сърце, което ги посрещаше на място.

„Обичайте се като нас“, „Да живее любовта и виното“, „Обичайте се – любовта е всичко“ и „Обичайте се и останете винаги приятели“ са част от посланията, които бяха написани на сърцето.

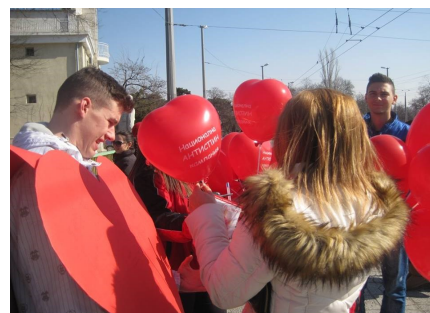
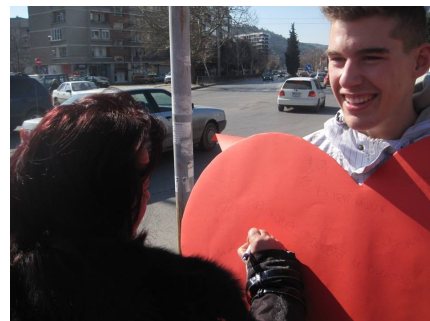
„Идеята за Мост на влюбените в Сливен е иновативна и ние подходихме с известни страхове към нея. Нямаше катинари, но ето, че се случи нещо много позитивно. Младежите накараха десетки хора да се усмихнат“, заяви Веселин Цветанов – програмен координатор в „Жажда за живот“.

Успоредно с това младежите раздаваха презервативи и информационни материали, като напомняха на своите връстници, че трябва да водят разумен и безопасен сексуален живот.

Позитивната енергия на доброволците от „Жажда за живот“ в Деня на влюбените дойде след успешната празнична програма, която се състоя в пълната зала вчера във Военен клуб – Сливен. Тогава всеки можеше да изследва своя HIV-статус, безплатно и анонимно чрез партньорите на организацията от Регионалната здравна инспекция. От всички изследвани няма положителни резултати.

Инициативите в сливенската АНТИСПИН-кампания са изцяло по идея на младежите от „Жажда за живот“, както и на доброволците по EVS и Еразъм+, Клинта, Вероника и Мигел.

Усмивките, любовта и посланията при Розова градина в Сливен станаха факт със съдействието и на Министерство на здравеопазването по програма „Превенция и контрол на HIV/СПИН“, Компонент 7.







## Активности на членове на НПО

### „Заедно срещу дискриминацията, домашното насилие и трафика на хора – социално включване и овластяване на младите роми“

Сдружение „Жажда за живот“ – Сливен продължава дейностите по проект „Заедно срещу дискриминацията, домашното насилие и трафика на хора - социално включване и овластяване на младите роми“, който стартира през месец ноември. Новата година започна с нова група млади хора от ромската общност. По време на срещи с експерти в малки групи, чрез интерактивни и неформални методи се представят правата на човека, задълженията и начините за справяне при тяхното нарушаване. Младежите се информират и насочват към кого и как да се обръщат, изграждат умения за разпознаване и противопоставяне на домашното насилие и трафика на хора. Целта на тези срещи е младите хора да бъдат овластени и обучени да разпознават и защитават своите права, да комуникират с институциите и гражданските организации, имащи отношение по проблемите им и заедно да се противопоставят на дискриминацията, домашното насилие и трафика на хора.

Проектът се финансира по Програмата за подкрепа на НПО в България по Финансовия механизъм на Европейското икономическо пространство 2009-2014 г. ([www.ngogrants.bg](http://www.ngogrants.bg)).





## Активности на членове на НПО

### „Жажда за любов“ организира конкурс във Фейсбук за снимка, изразяваща любов



*„Любовта е неустойимо желание да бъдеш неустойимо желан“ е казал Марк Твен.*

Неустойима бе идеята и за участие в конкурса „Жажда за любов“ в едноименната група във Фейсбук. Инициативата е на Вероника, Клинта и Мигел, доброволци по EVS на Програма Еразъм+ в сдружение „Жажда за живот“, Сливен.

„Условието за участие бе просто – имате снимка, от която се усеща любов и страст, независимо между кого... „Защото любовта е навсякъде и може да е насочена към всичко, стига да я открием и запазим“, заявиха доброволците.

Десетки снимки се получиха във Фейсбук страницата „Жажда за любов“. И както във всеки конкурс, така и в този бяха раздадени отличия за най-добрите фотоси.

Конкурсът „Жажда за любов“ се организира в партньорство със „Сливенски вести“, „Сливен нюз“, радио „Зиг-Заг“ – Сливен и Военен клуб. И нека в забързаното ни ежедневиe си напомним, че „Да обичате не значи да гледате един в друг, а да гледате заедно в една посока.“ /Екзюпери/

### Инициативата с големите жълти букви С продължава



Инициативата за позициониране на големи жълти букви С – символ на хепатит С продължи в няколко от най-големите столични университети – Нов български университет, Медицински университет и Технически университет. Там буквите ще останат в продължение на няколко седмици, като организаторите на кампанията „Хепи ли си? – „Хепасист“ и „ХепАктив“ провокираха студентите да дадат своите предположения за значението на буквата. С изненада и радост двете организации откриха, че част от предположенията, като: „съпричасност“, „смелост“, „сила“ могат да се отнесат към хората, страдащи от хепатит С. „Хепасист“ и „ХепАктив“ благодарят на студентите за дейното участие и креативните послания!



## Активности на членове на НПО

### Национално сдружение за борба с хепатита „Хепасист“ отбеляза своя 10-годишен юбилей



На 16 февруари 2015 г. Национално сдружение за борба с хепатита „Хепасист“ отпразнува своя 10-годишен юбилей. Събитието бе отбелязано с коктейл в Chocolate lounge bar, на който бяха поканени многобройните партньори и приятели на Сдружението, които през годините са спомогнали дейностите му в посока борбата с коварното заболяване.

Сред най-значимите постижения на „Хепасист“ през годините се нареждат: борбата за заплащане на лечението от НЗОК на пациентите, страдащи от вирусни хепатити и отпадане на листи на чакащи за терапия; осигуряване на достъп до най-новите налични на световния пазар терапии в България; ангажиране на институциите с дебата за значимостта на изготвянето на единен Национален план за профилактика, скрининг, ранна диагностика и лечение и спомагане за разписването му.

Като част от големите международни обединения в сферата – Световен хепатитен алианс и Европейска асоциация на пациентите с чернодробни заболявания, Сдружението следва световните препоръки в посока борбата с чернодробните заболявания, разпространява посланията на международните организации и взима активно участие в срещите на високо равнище.

От създаването си през 2005 г. „Хепасист“ е осъществил стотици акции за безплатни скринингови изследвания за хепатит В и С, благодарение на които бяха изследвани хиляди българи. Това помогна на мнозина да избегнат последиците от късната диагностика на заболяването и да започнат лечение по възможно най-бързия начин.

През годините Сдружението работи упорито в посока повишаване информираността на населението за заболяването и насърчаване на ваксинопрофилактиката чрез провеждане на периодични информационни кампании на национално ниво, организиране на пресконференции, кръгли маси, разпространение на печатни, видео, аудио и интернет материали.

Всички успехи на Сдружението са в резултат на устойчивите партньорства с институциите, отговорни за сформиранието на здравните политики на българско и европейско ниво, общините, медиите, пациентите, съсловните организации, фармацевтичната индустрия и много други, в посока подобряване на достъпа до информация, ранна диагностика и лечение в страната.





## Активности на членове на НПО

„Българско общество на пациентите с полмунална хипертония“ взе участие в събитие, посветено на Деня на редките болести

На 24 февруари 2015 г. в Брюксел се проведе политическа дискусия, организирана от EURORDIS. Събитието беше посветено на Деня на редките болести и официално открито от Витенис Андриукайтис, комисар по здравеопазването и безопасност на храните.

В дискусията взеха участие всички заинтересовани страни – представители от системата на здравеопазването и политици, приемащи решения по въпроси, свързани с терапията и оказването на социална подкрепа на болни с редки заболявания, също така представители на пациенти, които участваха при формирането на политики в тази конкретна област. Бяха обсъдени въпроси, свързани с политиките на ЕС, за промяна в протокола за клинични проучвания.

В дискусията, по традиция, за трета поредна година се включиха и представители на сдружение „Българско общество на пациентите с пулмонална хипертония“.

Отделено бе внимание на въпроси, зададени он-лайн в социалната мрежа Twitter, използвайки хаштаг #RareEU2015.



Европейските и национални институции трябва да работят заедно за подобряване на достъпа до качествени грижи и иновативни методи на лечение, посрещане на неудовлетворени медицински нужди и увеличаване на правата на хората, живеещи с редки болести и техните семейства. Това бяха сред основните теми по време на дискусията. Беше отделено внимание и на неравенствата в достъпа до медицински грижи в различните страни членки на ЕС.

Темата на тазгодишната кампания, посветена на деня на редките болести бе „Да живееш с рядко заболяване“ и е посветена на милионите семейства, приятели и болногледачи, чието ежедневие е белязано и живеят ден след ден, ръка за ръка с хора, засегнати от редки заболявания.



## Становища на НПО

Национална пациентска организация изготви становище във връзка с предложения от Алианса на българските акушерки за промяна на действащите организация на дейностите по майчино и детско здравеопазване

Оценявайки важността на акушерските грижи, от пациентска гледна точка НПО смята, че е добре да има по-ясна нормативна рамка, гарантираща правата и задълженията на акушерките в България. Действащата в момента Наредба №1, въведена от 8 февруари 2011 г., за професионалните дейности, които медицинските сестри, акушерките, асоциираните медицински специалисти и здравните асистенти могат да извършват по назначение или самостоятелно, е твърде обща.

НПО изказва мнението си, че в нея липсва конкретика относно правата, задълженията и произтичащите от това отговорности на акушерките. Въвеждане на акушерски модел на превенция и промоция на здравето на майката, детето и семейството, в която водеща роля да има акушерката, би следвало да е обоснована в случаите на спешни ситуации до пристигане на лекар и при недостатъчна кадрова обезпеченост от лекари с призната специалност и лекари обучаващи се за придобиване на специалност по „Акушерство и гинекология“.

Национална пациентска организация внесе за пореден път становище във връзка със Законопроект за изменение и допълнение на Закона за здравето (№ 454-01-4), в частта за пушенето на обществени пространства

Както нееднократно е подчертавала, НПО застава твърдо против всякакви промени в сега действащите разпоредби за тютюнопушене на обществени места. Действия в посока облекчаване на режима са в ущърб както на здравето на самите пушачи, така и на хората, които са косвено засегнати от цигарения дим.

Национална пациентска организация, като сдружение, в което членуват множество организации на пациенти със сърдечносъдови, онкологични, респираторни и други заболявания, пряко засегнати от употребата на цигари, недвусмислено поставя здравето и благосъстоянието на хората преди всичко. В тази връзка, за пореден път заяви, че забраната за тютюнопушене не може и не следва да бъде икономически фактор за увеличаване или намаляване оборота на заведенията, а напротив – освен, че този вреден навик е основен рисков фактор за здравето на гражданите, то е и предпоставка за икономически загуби на българската икономика, поради намаляване на работоспособността на хората. Основна причина е и за увеличението на разходите във връзка с лечение на горепосочените пряко свързани с него групи от заболявания.

## Становища на НПО

Национална пациентска организация внесе становище по разглеждането на Законопроект за изменение и допълнение на Закона за здравното осигуряване, № 502-01-13, внесен от Министерски съвет на 02.02.2015 г.

Чрез становището си НПО изказаха принципната си подкрепа към заложените промени в Закона за здравното осигуряване, поради факта, че те са крайно наложителни и предлагат като цяло промени, които на първо място целят да надградят съществуващия модел на здравно осигуряване, да подобрят достъпа на пациентите до здравеопазване, посредством повишаване качеството на системата, по-конкретно в частта за медицинското обслужване, контрола на медицинските дейности и използването на средствата на Националната здравноосигурителна каса. НПО подкрепя предложените промени в частта за разделяне на пакета от медицински услуги, който заплаща НЗОК, на основен и допълнителен; за създаването на механизъм за договаряне на отстъпки при включване на лекарствени продукти в Позитивния лекарствен списък; за въвеждането на оценката на здравните технологии при включване в Позитивния лекарствен списък на лекарствени продукти с ново международно непатентно наименование; прекратяване на договор с изпълнител на медицинска помощ, при който се констатира системна неудовлетвореност от страна на пациентите, както и прекратяване на договор с изпълнител на медицинска помощ, който системно нарушава изискванията за качество на медицинската помощ, предвидени в националните рамкови договори и др.

НПО изрично подчерта, че в законопроекта за изменение и допълнение на Закона за здравното осигуряване съществуват много детайли по заложените промени, които трябва да бъдат прецизирани, с цел намирането на най-ефективните модели, които да подобрят цялостната система и да гарантират достъпа на пациентите до качествено здравеопазване.

Национална пациентска организация изказва готовността си да направи конкретни предложения по отделните точки, които да бъдат обсъдени между първо и второ четене.





Можете да изпратите информация за Вашите  
активности на емайл [bulletin@npo.bg](mailto:bulletin@npo.bg)



Съставил: Мария Якова

Технически редактор:  
Мария Калоянова

Адрес: ул. "Любен Каравелов" №3, ет. 3, ап. 5, 1142 София  
[www.npo.bg](http://www.npo.bg) [office@npo.bg](mailto:office@npo.bg) 0700 10 515