

NCK-654/119/ML/2010

Warszawa, 6 maja 2010 r.

<b>STURO</b> <b>RZECZNIKA PRAW PACJENTA</b>	
Wpłynęło:	17 MAJ 2010
Znak:	RzPP 3374

**Pani**  
**Krystyna Barbara Kozłowska**  
**Rzecznik Praw Pacjenta**

*Szanowne Pani Dyrektorko,*

W odpowiedzi na pismo z dnia 14 kwietnia 2010 roku, znak: RzPP-ZIP-052-401-3/DL/10, w sprawie propozycji wprowadzenia w Polsce obowiązku (powinności) posiadania przez pacjentów chorych na hemofilię i inne skazy krwotoczne „dowodów”, blankietów informacyjnych o zażywaniu leków przeciwzakrzepowych, na rozpoznawalnym dla służb medycznych druku, przedstawiamy stanowisko w przedmiotowej sprawie.

Narodowe Centrum Krwi popiera inicjatywę mającą na celu zwrócenie szczególnej uwagi ratowników medycznych na sposób udzielania pierwszej i wprowadzenia dodatkowej informacji na przykład w formie „blankietów informacyjnych” dla osób chorych na hemofilię, które będą rozpoznawalne przez służby medyczne. Dotychczas były wydawane lokalnie tego typu legitymacje. Narodowe Centrum Krwi deklaruje chęć współpracy w ramach wdrożenia ww. „dowodów” w całej Polsce.

Poniżej przedstawiamy proponowany zakres danych, który w opinii Narodowego Centrum Krwi powinien znaleźć się papierowej wersji ww. legitymacji:

- imię i nazwisko,
- rodzaj hemofilii lub skazy krwotocznej,
- typ: łagodna, umiarkowana lub ciężka,
- inhibitor: TAK/NIE (ewentualnie jego poziom),
- dane kontaktowe do lekarza prowadzącego/centrum leczenia hemofilii (nr telefonu 24 h),
- zalecana dawka oraz rodzaj czynnika krzepnięcia na 1 kg masy ciała (zalecenie wystawiane okresowe przez lekarza hematologa).

Przed ostatecznym podjęciem decyzji dotyczącej wprowadzenia ww. blankietów, celowym wydaje się skonsultowanie przedmiotowej kwestii z Dyrektorem Departamentu Organizacji Ochrony Zdrowia w Ministerstwie Zdrowia, gdyż departament ten bierze czynny udział w pracach prowadzonych przez Ministerstwo Spraw Wewnętrznych i Administracji nad połączonym projektem Karty Ubezpieczenia Zdrowotnego oraz nowego dowodu osobistego pl.ID.

W przyjętym przez Radę Ministrów projekcie ustawy o dowodach osobistych wprowadzono przepis dotyczący dodatkowej przestrzeni na karcie przewidzianej do implementacji funkcjonalności związanych z kartą ubezpieczenia zdrowotnego. Z ustaleń roboczych wynika, iż przestrzeń ta będzie wynosiła 32 K, zaimplementowany będzie na niej licznik transakcji usług

medycznych oraz obszarowy specjalnie dedykowany „certyfikat uwierzytelniania dostępu do danych medycznych”. Dane ratunkowe będą gromadzone w systemie bazodanowym tworzonym w ramach projektu P1 „Elektroniczna Platforma Gromadzenia, Analizy i Udostępniania zasobów cyfrowych o Zdarzeniach Medycznych” realizowanego przez Centrum Systemów Informatycznych Ochrony

Zdrowia w ramach Programu Operacyjnego Innowacyjna Gospodarka 2007-2013. Pacjenci, a także w nagłych przypadkach odpowiednie służby medyczne uzyskają do nich zdalny dostęp wykorzystując oferowane usługi sieciowe. Narodowe Centrum Krwi nie ma wiedzy, czy wśród „danych ratunkowych” zostaną również uwzględnione informacje o hemofilii i innych skazach krwotocznych.

Z poważaniem

**DYREKTOR**  
Narodowego Centrum Krwi

*Agnieszka Beniuk-Parola*