

Rodzic dziecka w spektrum autyzmu
.....

zam.
.....

Biłgoraj, dn.....

Pan Filip Nowak
Prezes Narodowego Funduszu Zdrowia
ul. Rakowiecka 26/30,
02-528 Warszawa

Jestem rodzicem dziecka z poradni dla osób z autyzmem dziecięcym.

Została mi przekazana informacja, że z powodu wprowadzenia w dniu 14.12.23 r. **Zarządzenia Nr 181/2023/DSOZ** Prezesa NFZ, terapia mojego dziecka może się zakończyć już w styczniu 2024 roku. Jest to spowodowane tym, że do każdych zajęć terapeutycznych muszą doliczyć czas na dokumentację (aż 25 minut), co w znaczący sposób zmniejsza ilość dostępnych świadczeń. Dodatkowo poinformowano mnie, że zmienia się sposób rozliczania tych świadczeń, co niekorzystnie wpływa na finansowanie poradni i może doprowadzić do jej zamknięcia.

Poinformowano mnie, że poradnia będzie zmuszona do zmiany grafików, co będzie wiązało się z ograniczeniem dostępu do zajęć, zakończeniem trwających już terapii indywidualnych, czy też grupowych oraz wydłużeniem czasu oczekiwania na wsparcie. Pozostaje mi oczekiwanie, co będzie z moim dzieckiem, kiedy uzyska pomoc i czy w ogóle ją uzyska? Czy otrzymam wsparcie dotyczące zdrowia psychicznego mojego dziecka, o którym tak głośno mówi się w mediach, a które jednak nie przekłada się na realną pomoc?

Jako rodzic wyrażam zdecydowany sprzeciw i zadaję pytanie, dlaczego w dobie kryzysu psychiatrii dzieci i młodzieży wprowadza się zmiany, które ograniczają dostęp do terapii i wydłużają czas oczekiwania na nią?

Dlaczego w czasie tak trudnym dla dzieci i młodzieży po okresie pandemii, który w znaczący sposób przyczynił się do wzrostu nasilenia symptomów lęku i depresji, myśli i prób samobójczych zwłaszcza u osób ze spektrum autyzmu kolejny raz odbiera się im możliwość dostępu do wsparcia?

Dlaczego nagle zostajemy postawieni przed faktem utraty zajęć, na które tak długo czekaliśmy? Wsparcia, które jest dla naszego dziecka konieczne, aby mogło z powodzeniem podejmować oraz radzić sobie z rolami, jakie przyjmuje przez całe swoje życie. Wsparcia, które pomagają mojemu dziecku zrozumieć lepiej swoje emocje, które uczą go komunikowania się i mówienia w swoim imieniu.

Jako rodzic dziecka z autyzmem czekam na zmiany, które pozwolą nam kontynuować terapię w miejscu z długoletnim doświadczeniem w pracy z osobami z ASD, prowadzoną przez zespół wyspecjalizowany i dobrze rozumiejący mocne i słabe strony mojego dziecka, gdzie czuje się ono bezpieczne i jest kompleksowo zaopiekowane.

Proszę o informację, w jaki sposób NFZ planuje rozwiązać ten problem, a przede wszystkim w jakim czasie. Kilkutygodniowe oczekiwanie na zmiany, które zostały wprowadzone bez konsultacji ze specjalistami i rodzicami osób z ASD spowoduje utratę już osiągniętych efektów terapii przez moje dziecko, pogorszenie stanu psychofizycznego i zwiększenie kosztów leczenia w przyszłości.

Z wyrazami szacunku

.....

(podpis)