

Koalicja to wspólny głos ponad 100 tysięcy pacjentów onkologicznych w Polsce zrzeszonych w 34 organizacjach z terenu całego kraju. Wspólnie działamy na rzecz poprawy sytuacji wszystkich chorych onkologicznie, dzieci i dorosłych (ok. 2,5 mln osób).

Misją Koalicji jest poprawa statystyk dotyczących przeżycia chorych z chorobami nowotworowymi w Polsce, dzięki wdrożeniu najwyższych standardów diagnostyki i terapii nowotworów.

ul. Piękna 28/34, lok. 53 | 00-547 Warszawa | tel. 22 428 36 31 | www.pkopo.pl | info@pkopo.pl



Biuro Rzecznika Praw Pacjenta

RZECZNIK PRAW PACJENTA

Rzecznik Praw Pacjenta jest centralnym organem administracji rządowej właściwym w sprawach ochrony praw pacjentów określonych w ustawie o prawach pacjenta i Rzeczniku Praw Pacjenta. Rzecznik wykonuje swoje zadania przy pomocy Biura Rzecznika Praw Pacjenta.

ul. Młynarska 46 | 01-171 Warszawa | tel. 800 190 590 | www.bpp.gov.pl | sekretariat@bpp.gov.pl



Ogólnopolska
Federacja
Organizacji
Pozarządowych

OGÓLNOPOLSKA FEDERACJA ORGANIZACJI POZARZĄDOWYCH

Rozwijanie współpracy i standardów działania oraz budowanie poczucia tożsamości trzeciego sektora. Rzecznictwo interesów organizacji pozarządowych w sprawach wspólnych dla wszystkich organizacji. Kształtowanie sprzyjających postaw społecznych wobec trzeciego sektora i budowanie jego rzetelnego wizerunku.

ul. Strzelecka 3, lok. 12 | 03-433 Warszawa | tel. 22 416 40 30 | www.ofop.eu | ofop@ofop.eu



OBYWATELE dla zdrowia

Rozwój dialogu społecznego w ochronie zdrowia



KONSULTACJE AKTÓW PRAWNYCH

Opracowywanie propozycji zmian aktów prawnych istotnych z punktu widzenia pacjentów oraz zebranie opinii i uwag środowiska



SZKOLENIA DLA ORGANIZACJI PACJENCKICH

Szkolenia z zakresu partycypacji w procesach legislacyjnych zwiększające kompetencje członków organizacji pacjenckich



WARSZTATY, KONFERENCJE, SPOTKANIA

Platforma wymiany dobrych praktyk oraz tworzenia rekomendacji służących poprawie rozwiązań w ochronie zdrowia



BAZA WIEDZY I KONSULTACJI SPOŁECZNYCH

Informacje o aktualnie prowadzonych konsultacjach społecznych z zakresu zdrowia, broszury edukacyjne, poradniki dla organizacji



Wpływ organizacji pozarządowych na tworzenie prawa w Polsce



ZAŁOŻENIA DO USTAWY PROJEKT USTAWY

Informacja o rozpoczęciu prac legislacyjnych przez Ministerstwo Zdrowia

Decydując się na przeprowadzenie konsultacji publicznych organ wnioskujący przedstawia projekt, kierując pismo wraz z projektem stanowiska do wybranych przez siebie podmiotów lub udostępnia projekt w swoim Biuletynie Informacji Publicznej (BIP). Projekty kierowane do konsultacji publicznych można znaleźć w wykazie Rządowego Centrum Legislacji na stronie legislacja.rcl.gov.pl.



KONSULTACJE PUBLICZNE

Możliwość opiniowania założeń do ustawy bądź projektu ustawy

Uczestniczenie w konsultacjach jest prawem każdego obywatela. Szereg sytuacji, w których prowadzenie konsultacji (w tych przypadkach – z organizacjami pozarządowymi) jest obowiązkowe, wynika z przepisów ustawy o działalności pożytku publicznego i o wolontariacie.



SKIEROWANIE PRAC DO SEJMU

Udział w komisjach sejmowych rozpatrujących dokument w procesie legislacyjnym

Większość ustaw trafiających do Sejmu przekazywana jest do czytania w odpowiednich do proponowanych zmian Komisjach Sejmowych. Ważne jest, by organizacje (pacjenci), których zmiany mogą dotyczyć starali się w Komisjach tych uczestniczyć i śledzić dalsze losy projektu.



O PROJEKCIE

Celem projektu jest rozwój dialogu społecznego pomiędzy organizacjami pacjenckimi a organami administracji publicznej – rządowej i samorządowej szczególności z Ministerstwem Zdrowia, w zakresie problematyki dotyczącej ochrony zdrowia w okresie od 1 września 2016 do 30 czerwca 2018 r. Partnerami Projektu są: Rzecznik Praw Pacjenta oraz Ogólnopolska Federacja Organizacji Pozarządowych.

Cele szczegółowe projektu:

- Podniesienie kompetencji organizacji pacjenckich z zakresu partycypacji społecznej
- Zachęcenie organizacji pacjenckich do udziału w konsultacjach publicznych
- Upowszechnianie informacji na temat konsultacji publicznych, konsultacji istotnych rozwiązań systemowych w ochronie zdrowia oraz konsultach prowadzonych przez lokalne jednostki samorządu terytorialnego
- Trwały udział organizacji pacjenckich w procesach dialogu w ochronie zdrowia
- Wypracowanie programu współpracy organizacji pacjenckich z Ministerstwem Zdrowia oraz zwiększenie współpracy międzysektorowej
- Wypracowanie praktycznego dla organizacji pozarządowych w ochronie zdrowia na temat partycypacji i dialogu społecznego, który będzie służył organizacjom w kolejnych latach

Wypracowanie trwałych rozwiązań w zakresie dialogu społecznego, które przyczynią się do bardziej efektywnego systemu współpracy w zakresie wprowadzania zmian w ochronie zdrowia bezpośrednio przełoży się na jakość świadczonych usług zdrowotnych, ich komplementarność oraz efektywność. W dłuższej perspektywie czasu bezpośrednio wpłynie to na koszty związane z ochroną zdrowia. Przejście na profilaktykę i wczesne leczenie, społecznie akceptowalne i wspierane przez partnerów społecznych. Takie podejście gwarantuje trwałość i efektywność realizowanych zmian. Opinie środowiska pacjentów powinny być brane pod uwagę zarówno na etapie opracowywania rozwiązań prawnych i organizacyjnych, jak również na etapie ich monitoringu i ewaluacji, wdrażania ewentualnych zmian i udogodnień. Realizacja celów szczegółowych projektu ma także przyczynić się do wykorzystania także potencjału już istniejących form udziału przedstawicieli organizacji pacjenckich w konsultowaniu i opiniowaniu rozwiązań w ochronie zdrowia, przykładowo Komitet Sterujący i Komitety Monitorujące ds. koordynacji interwencji Europejskich Funduszy Strukturalnych i Inwestycyjnych (EFIS) w sektorze zdrowia, Forum Organizacji Pozarządowych przy Rzeczniku Praw Pacjenta i innych.

