

Despre dreptul la îngrijire paliativă pediatrică

În țara noastră, drepturile pacienților sunt reglementate de Legea 46/2003.

În această lege sunt 3 articole care sunt foarte importante pentru micii pacienți diagnosticați cu afecțiuni limitatoare de viață.

Acestea sunt:

Art. 2.- Pacienții au dreptul la îngrijiri medicale de cea mai înaltă calitate de care societatea dispune, în conformitate cu resursele umane, financiare și materiale.

Art. 31. - Pacientul are dreptul la îngrijiri terminale pentru a putea muri în demnitate.

și

Art. 32. - Pacientul poate beneficia de sprijinul familiei, al prietenilor, de suport spiritual, material și de sfaturi pe tot parcursul îngrijirilor medicale. La solicitarea pacientului, în măsura posibilităților, mediul de îngrijire și tratament va fi creat cât mai aproape de cel familial.

Din păcate, numărul și capacitatea furnizorilor de îngrijire paliativă pediatrică este foarte redus în România și nu are o acoperire geografică la nivel național.

Stă însă în puterea noastră, a tuturor, să milităm pentru dreptul acestor copii la îngrijire paliativă pediatrică, la dreptul acestor copii de a nu fi singuri în lupta cu boala.

Pentru că, nu-i așa, **Îngrijirea paliativă pediatrică este un drept, nu o alegere!**