



Warszawa, 28-09-2015r.

**Sz.P. Marszałek Senatu  
Bogdan Borusewicz**

Szanowny Panie Marszałku,

Fundacja SMA skupia rodziny osób chorych na rdzeniowy zanik mięśni. Jest to choroba nieuleczalna i postępująca. Trwają badania nad opracowaniem leku, jednak jak dotąd jedyną formą leczenia poprawiającą jakość życia naszych podopiecznych i opóźniającą postęp choroby jest fizjoterapia.

Z przykrością stwierdzamy, że poziom opieki nad chorymi na rdzeniowy zanik mięśni jest w Polsce niewystarczający. W ostatnich latach poprawiła się sytuacja z rozpoznawaniem tej choroby przez lekarzy neurologów, jednak zakres i poziom opieki rehabilitacyjnej w systemie NFZ nie spełnia oczekiwań chorych osób. Czas oczekiwania na spotkania z fizjoterapeutą wydłuża się, zaś w wielu ośrodkach w Polsce lekarze wydają odmienne zalecenia w zakresie fizjoterapii. Często zabiegi te nie są dostosowane do potrzeb oraz stanu zdrowia i sprawności. Od wielu lat odnosimy wrażenie, że w naszym kraju dochodzi do marnotrawienia naszych wspólnych pieniędzy. Nie ma w Polsce jasnych wytycznych dotyczących postępowania fizjoterapeutycznego, nasi podopieczni nie mają zalecanych ćwiczeń w domu, co byłoby najlepszym rozwiązaniem dla wielu rodzin. Taka sytuacja zmusza nas, rodziców chorych dzieci, do podejmowania działań oddolnych w postaci organizacji Konferencji i warsztatów, na które zapraszani są przedstawiciele różnych profesji medycznych, w tym fizjoterapeuci. W trakcie tych spotkań uzyskujemy wiedzę niezbędną do radzenia sobie z problemami naszych bliskich.

Mamy świadomość, że w Polsce wykonuje swój zawód wielu fizjoterapeutów, którzy są w stanie bezpiecznie i skutecznie pomagać chorym na rdzeniowy zanik mięśni, jednak nie są oni w stanie wpłynąć na jakość usług w NFZ. Poziom usług prywatnych stoi w Polsce na znacznie wyższym poziomie, jest jednak nieosiągalny dla wielu chorych z przyczyn finansowych.

Ustawa o zawodzie fizjoterapeuty jest w naszym odczuciu dużą szansą na zmianę opisanej sytuacji.

Wierzymy, że wprowadzenie zapisów ustawy wpłynie na jakość usług rehabilitacyjnych w Polsce, pozwoli na wprowadzenie nowoczesnej fizjoterapii także w ośrodkach NFZ, umożliwi rozszerzenie współpracy takich fundacji jak nasza z fizjoterapeutami. Ustawa ograniczy także działalność wielu oszustów, którzy podając się za specjalistów szkodzą nam wszystkim.

Fundacja SMA wyraża poparcie dla Ustawy o Zawodzie Fizjoterapeuty.

FUNDACJA SMA  
ul. Przy Forcie 10/99  
02-495 Warszawa  
NIP: 5223008231  
REGON: 146830323  
KRS: 0000473018



Z wyrazami szacunku

Kamila Górniak  
Prezes Fundacji SMA

FUNDACJA SMA