

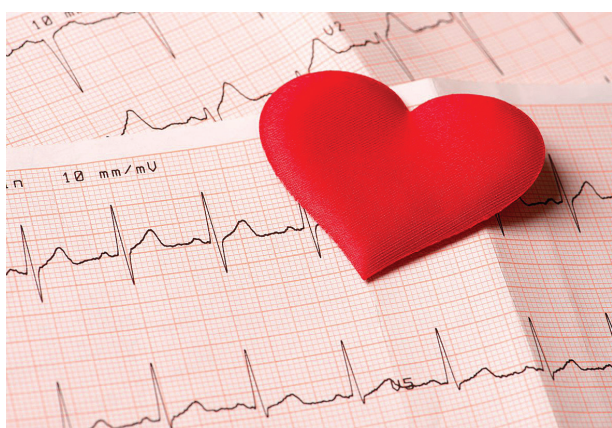


“Totul pentru inima ta” Program de screening pentru identificarea pacienților cu factori de risc cardiovascular

Institutul Național de Sănătate Publică (INSP) a lansat proiectul „Totul pentru inima ta - program de screening pentru identificarea pacienților cu factori de risc cardiovascular”. Peste 165.000 de români vor beneficia de programul care se va desfășura până în anul 2023.

Proiectul își propune ca 165.001 persoane, dintre care minim 50% aparținând grupurilor vulnerabile, să beneficieze de servicii de screening pentru identificarea pacienților cu risc cardiovascular și 900 de specialiști implicați în derularea screeningului să participe la programe de formare, în vederea asigurării unui înalt nivel de competențe. Scopul proiectului este promovarea incluziunii sociale, combaterea sărăciei și a oricărei forme de discriminare, prin creșterea accesului la servicii accesibile, durabile și de înaltă calitate, inclusiv asistență medicală și servicii sociale de interes general, prin organizarea de programe de sănătate și servicii orientate, respectiv screeningul pentru identificarea pacienților cu risc cardiovascular. „Proiectul este de o importanță istorică. Cei șase parteneri

implicați în program și-au propus să găsească cele mai bune instrumente și cea mai bună formulă de adresare sistemică a bolilor cardiovasculare. Este o inițiativă foarte ambițioasă - mai ales dacă ne uităm la statisticile care indică faptul că rata de mortalitate în România din cauze cardiovasculare este de trei ori mai mare decât în alte țări din Uniunea Europeană. Ne dorim, pe de o parte, reducerea diferențelor față de media europeană în ceea ce privește durata și calitatea vieții pacienților cu boli cardiovasculare, precum și ajutorarea celor mai vulnerabili - persoane cu nivel socio-economic și nivel de educație mai scăzute, care găsesc cu mai mare dificultate calea spre serviciile medicale necesare”, a declarat conf. dr. Alexandra Maria Cucu, director CNEPSS - INSP, potrivit unui comunicat remis presei de INSP.



Fără acces la tratamente și controalele de specialitate... Românii cu boli reumatismale sunt speriați de infecția COVID-19

- 29% dintre pacienți spun că au nevoie de internare
- 23,6% dintre ei au avut dificultăți la locul de muncă din cauza bolii



Mai bine de jumătate dintre românii cu afecțiuni reumatismale inflamatorii întâmpină mari probleme în perioada pandemiei.

Reorganizarea spitalelor le limitează foarte mult accesul la controalele de specialitate și le îngreunează posibilitatea de a-și ameliora durerile. Avertismentul vine din partea reprezentanților Organizațiilor Pacienților cu Afecțiuni Cronice din România (COPAC) și a Asociației Pacienților cu Boli Reumatismale Inflamatorii din Transilvania ART, în urma unui studiu pe care l-au desfășurat și l-au prezentat, săptămâna trecută, la Forumul Național al Asociațiilor de Pacienți.

Cercetarea relevă faptul că lipsa accesului la servicii medicale și dificultatea de a ajunge la spital îi determină pe mulți dintre pacienții cu boli reumatismale să se teamă de infecția cu SARS-CoV-2. “36,1% dintre pacienții cu boli reumatismale inflamatorii spun că cea mai mare problemă cu care se confruntă în perioada pandemiei este lipsa accesului la servicii medicale. Pentru 20,2% problema majoră constă în dificultatea de a ajunge la spital, pentru 2,9% lipsa tratamentului



și pentru 2,8% lipsa unui anumit medicament. Pentru 38% prevalează teama de a nu se infecta cu SARS-CoV-2. Aceste rezultate sunt cuprinse într-o cercetare realizată de Asociația Pacienților cu Boli Reumatismale Inflamatorii din Transilvania ART și Coaliția Organizațiilor Pacienților cu Afecțiuni Cronice din România în cadrul Forumului Național al Asociațiilor de Pacienți, ce se desfășoară în perioada 28-30 octombrie în varianta online. Studiul a fost realizat în luna octombrie pe un eșantion de 224 pacienți cu boli reumatismale inflamatorii (poliartrită reumatoidă, spondilită anchilozantă, sclerodermie, artrită psoriazică, lupus și alte afecțiuni din gama artritelor). Un procent de 35,9% dintre pacienți au răspuns că nu au fost niciodată la medi-

cul reumatolog în 2020, iar 21,5% dintre ei au fost de doar trei ori. Doar 33,5% dintre cei chestionați au răspuns că au fost la medicul reumatolog de câte ori au avut nevoie”, susțin reprezentanții COPAC.

Mai mult de un sfert dintre pacienți și-au întrerupt tratamentul

Potrivit membrilor acestor organizații, mai grav este că 29,5% dintre pacienți și-au întrerupt tratamentul, menționând motive precum:

- Lipsa accesului la medicul curant,
- Spitalul în cauză nefiind accesibil și bolnavilor cronici,
- Perioade în care nu s-a găsit medicamentul ne-

cesar,

- Lipsa accesului la controlul periodic,
- Imposibilitatea schimbării medicației în situațiile în care acest lucru se impunea, din cauză că a lipsit accesul la medicul curant,
- Necunoașterea planului de tratament în lipsa comunicării cu medicul.

Iată ce nevoi au acești oameni!

“Pacienții spun că toate spitalele ar trebui să aibă circuite și pentru bolnavii cronici, nu doar pentru cei cu COVID, iar cronicii ar trebui să aibă acces unde au fost tratați și înainte. 29% dintre respondenți spun că au avut nevoie de internare în această perioadă, însă nu au făcut acest lucru din cauze precum: frica de contaminare, spital devenit COVID, așteptare lungă pentru a ajunge la programare, lipsa locurilor în spital. 23,6% dintre pacienți afirmă și că au avut dificultăți la locul de muncă, din cauza bolii. Aici s-a specificat dificultatea de a ajunge la birou din cauza problemelor de sănătate, dar și a temerii de a merge cu transportul în comun, precum și acceptarea cu dificultate a telemuncii sau suspendarea pe o perioadă a contractului de muncă”, mai spun membrii asociațiilor de pacienți.

