

## Výbor pro lidská práva a biomedicínu jednal o chronickém únavovém syndromu

Vydáno na ME/CFS.cz dne: 07. 06. 2008

---

Dne 22. 5. 2008 projednával [Výbor pro lidská práva a biomedicínu](#) otázku chronického únavového syndromu (CFS) na základě petice zástupců občanů zdravotně postižených ME/CFS adresované paní MUDr. Džamile Stehlíkové, ministryni vlády české republiky pro oblast lidských práv a národnostních menšin.

Za pacienty s CFS byl na jednání Výboru pro lidská práva a biomedicínu přečten úvodní text o právním postavení nemoci CFS v dokumentech Světové zdravotnické organizace a v české legislativě. Zastánci pacientů dále předali k dispozici pro všechny přítomné CD nosič se souhrnem výzkumných studií chronického únavového syndromu za posledních 20 let. Členům výboru byly předem doručeny podrobné podklady k problematice CFS a potřebám pacientů, ke kterým dlouhodobě patří tyto priority:

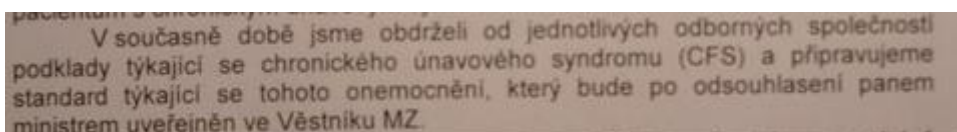
**Zlepšit vzdělávání a informovanost lékařů o nemoci, o jejím zařazení Světovou zdravotnickou organizací v Mezinárodní klasifikaci nemocí – rev.10 pod kódem G 93.3, pomocí zavedení standardů zajistit v souladu s převažujícími poznatky světové lékařské vědy jednotný postup všech českých lékařů a zdravotnických zařízení v diagnostice a léčbě, tj. postup lege artis, zřídit státní centrum komplexní péče o pacienty s multisystémovým postižením - G 93.3, vydat závazný pokyn pro lékařskou posudkovou službu ČSSZ ve věci posuzování žadatelů s CFS o důchodové zabezpečení, zasáhnout proti veškerému konání vedoucímu k neoprávněné psychiatrizaci a psychosomatizaci pacientů trpících tímto onemocněním (psychosociální příčina nemoci byla definitivně vědecky vyvrácena), zavést krevní laboratorní test na RNase L a zajistit lék Ampligen (nebo jinou prokázanou léčbu) v ČR, jakmile dojde k jeho schválení příslušným úřadem pro kontrolu léčiv.**

Zasedání se účastnili další hosté z řad medicínských odborníků společně se zástupci Ministerstva práce a sociálních věcí odbor posudkové služby, kteří celkově setrvávají ve svých dřívějších postojích vedoucích k problematickému a nedůstojnému postavení pacientů s CFS, na něž nemocní dlouhodobě upozorňují. Ministerstvo zdravotnictví zaslalo Výboru pro lidská práva a biomedicínu písemné vyjádření. Navzdory různým matoucím výrokům adresovaným pacientům ohledně klasifikace CFS, v aktuálním stanovisku MZ potvrdilo své postoje z roku 2006 (např. pod spis.zn.:14532/06) a jednoznačně v něm v souladu se Světovou zdravotnickou organizací uvádí, že:

**Syndrom chronické únavy** – syndromé fatigae chronic (dále jen CFS) je uveden v Mezinárodní klasifikaci nemocí MKN – 10 v kapitole **VI Nemoci nervové soustavy pod kódem G 93.3**. Ekvivalentními názvy jsou postvirový únavový syndrom, benigní myalgická encefalomyelitida.

**Výbor pro lidská práva a biomedicínu se usnesl adresovat ministru zdravotnictví výzvu k urychlenému vypracování směrnic pro nemoc a vyzvat Ministerstvo práce a sociálních věcí k proškolení pracovníků posudkové služby ke správnému využívání ustanovení vyhlášky, která umožňuje hodnotit i ta postižení, která nejsou přímo uvedena ve vyhlášce. Pokud pacient trpí nemocí, která není ve vyhlášce uvedena a nemá svou „škatulku,“ bude jeho pracovní schopnost posouzena podle takového postižení, které je ve vyhlášce uvedeno, a které se svým funkčním dopadem nejvíce blíží postižení, které posuzovaného invalidizuje.**

Petiční výbor pacientů se jako zástupce občanů ihned obrátil na Ministerstvo zdravotnictví s písemnou žádostí o zaslání připravovaných standardů CFS, jejichž vydání pracovníci ministerstva přislíbili již v roce 2006-14-3, např. v odpovědi na podnět ve věci žádosti o zkvalitnění péče o pacienty s CFS se spis.zn.: 2458/06:



V současné době jsme obdrželi od jednotlivých odborných společností podklady týkající se chronického únavového syndromu (CFS) a připravujeme standard týkající se tohoto onemocnění, který bude po odsouhlasení panem ministrem uveřejněn ve Věstníku MZ.

Zatím na svou žádost o poskytnutí chystaných standardů neobdrželi od ministerstva žádnou odpověď, ačkoli byla přislíbena spolupráce. Zástupci občanů chtějí dosáhnout možnosti porovnat nové české standardy ještě před oficiálním zavedením do praxe s kvalitními Kanadskými směrnicemi klinické péče (Carruthers a kol., publ. v Journal of Chronic Fatigue Syndrome, Vol. 11 (1) 2003), jejichž aplikaci v ČR Ministerstvu zdravotnictví navrhli. Nyní připravují urgenci žádosti.

Bliže se o Kanadských směrnicích dočtete na odkazech:

[Informace o Kanadských směrnicích](#)