

Vyřizuje Mgr. Jan Novák
analytik pro oblast zdravotnictví
Poslanecký klub Piráti
janmnovak@gmail.com
tel. +420 605 787 261

Doručovat: RichterovaO@psp.cz nebo
do datové schránky skn57hq

Datum: 30.6.2020

Vážený pan
Ministr zdravotnictví
Mgr. et Mgr. Adam Vojtěch, MHA

Prostřednictvím
Mgr. Radka Vondráčka
Předsedy Poslanecké sněmovny Parlamentu
České republiky

odesláno do datové schránky Kanceláře
Poslanecké sněmovny bykaigw

Písemná interpelace poslankyně Olgy Richterové na ministra zdravotnictví Adama Vojtěcha v souvislosti se stavem výzkumu a vzdělávání ohledně myalgické encefalomyelitidy / chronického únavového syndromu.

Vážený pane ministře,

obracím se na Vás v otázce financování výzkumu a vzdělávání ohledně myalgické encefalomyelitidy / chronického únavového syndromu (dále uvádím pod zkratkou ME/CFS). Jedná se o onemocnění, kterým dle konzervativních odhadů na základě recentní literatury trpí **přibližně 50 000 občanů** v České republice (na základě prevalence publikované Lim et al., 2020). Dle mé osobní rešerše neprobíhá v současné době v České republice jediná akademická či soukromá klinická studie, věnující se tomuto onemocnění (to konstatuji na základě zjištění z webu clinicaltrials.gov). To je poměrně tristní situace, a to zejména v kontextu **usnesení Evropského parlamentu ze dne 18.6.2020, které o potřebě podpory biomedicínského výzkumu a lepšího vzdělávání v oblasti CFS/ME hovoří**. Z hlediska vzdělávání se dostáváme do meziresortní oblasti, věřím však, že se Váš resort a konkrétně Vy může zasadit o lepší povědomí o CFS/ME, a to jak přímou působností na lékařské fakulty, tak podporou akademického výzkumu. Je nutné si uvědomit, že akademický výzkum má potenciál nejen zkoumat a vytvářet publikační výstupy, ale rovněž edukovat zdravotníky. V tomto ohledu nelze nezmínit situaci v zahraničí, mnohé země před problematikou CFS/ME neuhýbají a uvědomují si vážnost celé situace. Vlády zemí jako Nizozemsko či Švédsko ustanovily pracovní skupiny věnující se řešení situace ohledně CFS/ME (pro inspiraci doporučuji jeden z výstupů poradního orgánu Nizozemského parlamentu: <https://www.healthcouncil.nl/documents/advisory-reports/2018/03/19/me-cfs>). Takto ustanovená pracovní skupina v ČR by mohla na základě přezkumu odborné literatury stanovit vhodná diagnostická

kritéria a přispět k přesnější definici tohoto onemocnění. Dle mého šetření celá řada zdravotníků v České republice netuší, že CFS/ME je objektivní onemocnění s biologickou etiologií, definované v rámci Mezinárodní klasifikace nemocí, tento stav je tak potřeba změnit.

S ohledem na výše uvedené na Vás mám několik dotazů.

1. Jakým způsobem hodlá Váš resort reflektovat usnesení Evropského parlamentu ze dne 18.6.2020? Zvažujete zavedení grantových soutěží (například skrze Vaši Agenturu pro zdravotnický výzkum - AZV) zaměřených na biomedicínský výzkum CFS/ME?
2. S ohledem na praxi v zahraničí, plánuje Váš resort ustanovení pracovní skupiny zaměřené na CFS/ME? Pokud ano, chystáte se přizvat do těchto skupin i zástupce patientských organizací?
3. S ohledem na poměrně nedostatečné povědomí o CFS/ME mezi zdravotníky, plánujete edukační programy zaměřené na změnu současného neuspokojivého stavu?
4. Máte v plánu prosadit kroky, které by vedly k sjednocení diagnostické a léčebné péče o pacienty s ME/CFS formou vhodných guidelines nebo Klinického doporučeného postupu, případně iniciovat vznik specializovaného centra (např. po vzoru Švédska)?

S úctou

PhDr. Olga Richterová, Ph.D.

poslankyně a členka zdravotního výboru

Podle § 18 odst. 2 zákona č. 300/2008 Sb., o elektronických úkonech a autorizované konverzi dokumentů, ve znění pozdějších předpisů, má úkon učiněný pověřenou osobou prostřednictvím datové schránky stejné účinky jako úkon učiněný písemně a podepsaný.