

PETICE

dle čl. 18 Listiny základních práv a svobod
a zákona č. 85/1990 Sb. o právu petičním

Občanské sdružení Borelioza CZ se připojuje k celosvětovému protestu 16. až 18. 5. 2014 peticí ZA LEPŠÍ DIAGNOSTIKU A LÉČBU LYMSKÉ BORELIÓZY (LB). Členové našeho občanského sdružení pocházejí především z řad postižených pacientů. V rámci svých omezených možností se snaží o nápravu situace prostřednictvím otevřené komunikace s veřejností i s lékaři. Občanské sdružení vzniklo v roce 2009 jako reakce na špatnou informovanost občanů, a bohužel často i lékařů, o problematice diagnostiky a léčby LB. Současná léčba LB je totiž stále nedostatečná, diagnostika velmi nespolehlivá a situace okolo LB představuje i ekonomicko-politický problém. Zájem o pacienta a jeho zdraví, tedy i jeho léčba jsou dnes bohužel druhořadé. Veškeré naše dosavadní snahy o konstruktivní diskuzi ohledně problematiky LB nejen na úrovni lékařů, ale i se zástupci Ministerstva zdravotnictví a Společnosti infekčního lékařství (SIL), byly prozatím bezvýsledné. Pomozte nám tuto situaci změnit a podpořte Občanské sdružení Borelioza CZ podpisem petice v jeho snaze o dosažení tohoto desatera:

- 1) Oficiální uznání chronické lymfské boreliózy, postboreliový syndrom je výmluvou k neléčení pacienta!
- 2) Vznik alespoň jednoho celorepublikového centra, které by se zabývalo LB a dalšími chronickými infekcemi. Regionální infekční oddělení mají tendenci léčit jen akutní infekce a to často velmi nedostatečně.
- 3) Vypracovat korektní doporučený postup diagnostiky a léčby LB. Stávající obsahuje řadu zásadních chyb a zavádějících skutečností. Stále zkracující se léčba vede u řady pacientů k přechodu do chronického stádia.
- 4) Na současné nespolehlivé diagnostice nelze stavět tzv. "na důkazech založenou medicínu", která doslova ignoruje skutečný stav pacienta a ničí jeho důvěru v lékaře.
- 5) Zajištění dostupnosti účinných léků na chronické infekce, vč. chronické boreliózy, které jsou v současnosti v ČR nedostupné (např. Minocyclin, Tinidazol, mnohá antiparazitika) - buď nemají registraci vůbec, nebo jsou registrované, ale nedovážejí se.
- 6) Uznání kombinovaných antibiotických protokolů jako léčbu pokročilé LB a dalších chronických infekcí.
- 7) Vyšetřovat systematicky i další infekce z klíšťat a krev sajícího hmyzu, které léčbu boreliózy komplikují nebo znemožňují, jako jsou anaplasma, ehrlichie, rickettsie, bartonella, babesie, plasmodia, viry...
- 8) Prokázat vzájemné souvislosti chronických infekcí a autoimunitních onemocnění, příp. dalších poruch imunitního systému.
- 9) Vzdělávat studenty lékařských fakult v problematice chronických nemocí včetně příčinných souvislostí s autoimunitními chorobami.
- 10) Přestat systematicky devastovat Státní zdravotní ústav a investovat peníze do výzkumu chronických infekcí, což přinese v důsledku zlepšení zdravotního stavu obyvatelstva, obrovské úspory na sociálních výdajích a růst HDP.

Léky na LB jsou relativně levné, i to je důvod, proč výzkum a klinické zkoušky stagnují a jsou mimo oblast zájmů farmaceutických firem. Jsou propagovány zbytečné a finančně náročné vyšetřovací metody a tlumicí léky, které jsou jen zátěží jak pro pacienta, tak pro zdravotní systém a příčinu onemocnění neodstraňují.

V současné době přibývá klíšťat, zvyšuje se jejich infekčnost a na základě nedostatečné léčby se mohou velmi rychle rozšiřovat také řady chronicky nemocných pacientů. Prosím, pomozte nám tento nebezpečný trend zvrátit.

Za všechny pacienty a OS Borelioza CZ Vám děkuje

Ing. Petr Dymáček, PhD., místopředseda Borelioza CZ o.s.