



RZECZPOSPOLITA POLSKA
Rzecznik Praw Dziecka
Marek Michalak

Warszawa, 13 kwietnia 2016 roku

DKS.061.105.2016.IF

**Pan
Prof. nadzw. dr hab. n. med. Ireneusz
Kotela
Przewodniczący Komitetu
Organizacyjnego i Naukowego III
Dąbrowskich Spotkań Klinicznych**

uprzejmie informuję, iż obejmuję honorowym patronatem III edycję Dąbrowskich Spotkań Klinicznych *Zdrowie dziecka – interdyscyplinarne wyzwanie lekarzy praktyków*. Jednocześnie dziękuję za zaproszenie, niestety ze względu na wcześniejsze zobowiązania nie będę mógł być obecny.

Dziecko jest pacjentem wymagającym szczególnej uważności i opieki ze strony całego personelu medycznego. Wiedza, a przede wszystkim doświadczenie lekarzy są kluczowe nie tylko przy stawianiu prawidłowej diagnozy oraz przy leczeniu, ale także w procesie prawidłowej komunikacji z dzieckiem – pacjentem. Dotyczy to w szczególności najmłodszych pacjentów, którzy nie potrafią jeszcze mówić; pediatrzy powinni mieć umiejętność odczytywania pozawerbalnych sygnałów, za pomocą których komunikują się z nami dorosłymi.

Pediatryka to wyjątkowa dziedzina, gdyż w centrum jej zainteresowania znajduje się zdrowie dziecka – wartość o szczególnym znaczeniu. Od lekarzy pediatrów oczekuje się nie tylko kompetencji medycznych, ale także wsparcia i zaufania – oczekują tego mali pacjenci oraz ich rodzice i opiekunowie. Pediatra wykonując swój zawód musi być jednocześnie psychologiem, pedagogiem, często mediatorem.

Dziecko ma prawo do ochrony zdrowia, tak samo jak dorosły. Gwarancją tego prawa jest między innymi Konwencja o prawach dziecka oraz szereg przepisów prawa krajowego.



26 lat Konwencji
o Prawach Dziecka

Prawo dziecka do ochrony zdrowia zostało także wyszczególnione w ustawie o Rzeczniku Praw Dziecka, a problemy dotyczące tej materii stanowią istotną część aktywności RPD. Rzecznik utrzymuje ścisłe kontakty ze środowiskiem pediatrów, w tym konsultantem krajowym i konsultantami wojewódzkimi, współpracuje również z Polskim Towarzystwem Pediatrycznym. Przykładem wspólnych działań zakończonych sukcesem jest wprowadzenie, jako dokumentu medycznego, obowiązkowej *Książeczki zdrowia dziecka*, która pozwala na kompleksowe monitorowanie spraw związanych z leczeniem dziecka.

Uszczelnienie systemu monitorowania losów dziecka od urodzenia z pewnością przyczyni się do zapobiegania przemocy oraz wielu przypadkom zaniedbywania i krzywdzenia dzieci.

Z inicjatywy Rzecznika Praw Dziecka i Rzecznika Praw Pacjenta została opracowana *Karta Praw Dziecka – Pacjenta*, która w sposób przystępny i zrozumiały przedstawia prawa małych pacjentów oraz wskazuje instytucje, do których można się zwrócić w przypadku ich naruszenia.

Pozdrawiam bardzo serdecznie Organizatorów i Uczestników konferencji, życząc owocnej dyskusji.

Nie mogąc być z Państwem osobiście przekazuję dla Uczestników spotkania 100 egzemplarzy publikacji „Prawo dziecka do szacunku” Janusza Korczaka, wydanej nakładem Biblioteki Rzecznika Praw Dziecka.

Łagodność szacunku
Marek Piątek