

*Изх. № 07/05.05.2021 г.*

**ДО  
Г-Н БОЙКО БОРИСОВ  
МИНИСТЪР-ПРЕДСЕДАТЕЛ  
НА РЕПУБЛИКА БЪЛГАРИЯ**

**ДО  
ПРОФ. Д-Р КОСТАДИН АНГЕЛОВ  
МИНИСТЪР НА ЗДРАВЕОПАЗВАНЕТО**

**Относно:** Проект на Постановление на Министерския съвет за изменение и допълнение на Наредбата за медицинската експертиза, публикуван на Портала за обществени консултации на 5 април 2021 г.

**УВАЖАЕМИ ГОСПОДИН БОРИСОВ,**

**УВАЖАЕМИ ПРОФ. АНГЕЛОВ,**

Обръщам се към Вас от името на сдружение „Български дарителски форум“ (БДФ), което от 2004 г. насам обединява големите дарители в нашата страна – компании и фондации,. През годините БДФ се утвърди като един от основните посланици на стандартите за добро управление на дарителски политики и програми, в т.ч. и при прилагането на принципите за прозрачност, отчетност и устойчивост на ефекта от дарителските инвестиции. БДФ работи системно за насърчаване на дарителството в подкрепа на различни социални групи и каузи или хора, които се нуждаят от средства за спешно лечение в България и чужбина, както и пострадали при бедствия и аварии с национален и регионален мащаб. БДФ поддържа дарителската платформа DMS, партньор е в реализацията на кампании, чрез които се набират средства за значими обществени

каузи от индивидуални и институционални дарители. Голяма част от членовете на БДФ даряват от години за решаване на проблеми и за развитие в социалната сфера.

В тази връзка и с оглед дългогодишния ни опит в областите на социалната политика и здравеопазването бихме искали да изразим нашето становище във връзка с проекта на Постановление на Министерския съвет за изменение и допълнение на Наредбата за медицинската експертиза.

Подкрепяме предложенията на фондация „Живот със Синдром на Даун“ за изменение и допълнение на постановлението. Когато са налице генетични аномалии, е нелогично и неприемливо държавата да задължава лицата да се явяват периодично пред лекарска комисия и тя да може да намалява степента на увреждане под 50% при положение, че констатираното увреждане е вследствие на генетичната аномалия, а не на променлив фактор. Ето защо смятаме, че в Раздел XI – „Генетични аномалии“ (т.1) и/или систематично на друго подходящо място в Наредбата следва да бъдат въведени нови текстове в следния смисъл:

- 1. Определеният процент инвалидност (50%) да се приеме като минимален , под който ТЕЛК/НЕЛК не може да пада, а не като задължителен за всеки случай. Да не се поставя горна граница на процента инвалидност с оглед отчитане особеностите на всеки отделен случай;*
- 2. Решението на ТЕЛК/НЕЛК за освидетелстване да бъде пожизнено и задължително с определяне на чужда помощ, без значение възрастта на детето/възрастния със синдром на Даун.*
- 3. При влошаване на общото здравословно и/или психическо състояние лицата да имат право на явяване пред ТЕЛК/НЕЛК за преосвидетелстване. В този случай новото решение на ТЕЛК/НЕЛК за преосвидетелстване не може да поставя лицето в по-неблагоприятно положение, отколкото преди явяването за преосвидетелстване.*

Държавата трябва да полага всички възможни усилия, за да поставя човека и неговите нужди в центъра на своята грижа и мерки за подкрепа. При наличие на генетични

аномалии подходът на държавата следва да е различен спрямо подхода при придобито или друго увреждане, което би могло да се измени с времето. Административната тежест за лицата следва да е минимална, а помощта да съответства на нуждите и потребностите им.

**УВАЖАЕМИ Г-Н БОРИСОВ,**

**УВАЖАЕМИ ПРОФ. АНГЕЛОВ,**

**В заключение бихме искали да подчертаем, че като цяло подкрепяме предложенията за изменения на Наредбата за медицинската експертиза, като апелираме за по-гъвкав подход от страна на министерството и консултации със заинтересованите страни чрез срещи, диалог и възможност за изслушване на мнения. Надяваме се, че направените от фондация „Живот със Синдром на Даун“ и подкрепени от нас предложения за прецизиране на някои текстове ще бъдат взети предвид и ще помогнат за по-високото качество на наредбата.**



С уважение,

Красимира Величкова  
Директор  
Български дарителски форум