**Депутатский запрос Магеррамова М.М.**

**Заместителю** **Премьер-министра Республики Казахстан Сапарбаеву Б.М.**

**Уважаемый Бердибек Машбекович!**

К депутатам-коммунистам обратились родители детей-инвалидов с диагнозом сахарный диабет 1-го типа (инсулинозависимые). Суть их обращения в том, что многие годы дети с диагнозом сахарный диабет находили поддержку и заботу со стороны государства, однако в последнее время эта ситуация стала ухудшаться.

Без медицинских показаний происходит замена препаратов инсулина с одного на другой, необоснованные отказы в установлении социального статуса ребенок-инвалид при достижении 16 лет, жалобы со стороны родителей о существовании фактов требований от организаций среднего образования о переводе детей с диагнозом сахарный диабет на домашнее обучение, родители просят также о необходимости разделения сахарного диабета 1-го типа у детей и взрослых. В первую очередь это относится к амбулаторному лекарственному обеспечению.

На 2020 год без согласия пациентов и без медицинских показаний вместо оригинального препарата Лантус закуплен его аналог Басалог для всех пациентов, как для взрослых, так и для детей. Именно оригинальный препарат Лантус, закупленный для амбулаторного лекарственного обеспечения в рамках ГОБМП для граждан нашей страны на 2018-2019 годы, был обнаружен в свободной продаже в соседнем Узбекистане. После двухмесячного перерыва стали выдавать новые глюкометры. Всё бы ничего, но только пациенты утверждают, что на упаковках новых глюкометров изменены сроки годности. Таким образом, к проблеме недостаточности количества тест полос (из расчета 4 штуки в сутки) добавились опасения пациентов в сомнительном качестве закупленных новых глюкометров. Обеспокоенность родителей вызывает тот факт, что для детей, использующих помповую инсулинотерапию, при достижении ими 18 летнего возраста обеспечение расходными материалами для инсулиновой помпы в рамках ГОБМП полностью прекращается, хотя в подавляющем большинстве сами помпы остаются работоспособными и пациенты могли бы использовать их и далее, но стоимость расходных материалов составляет около пятидесяти тысяч тенге в месяц. Это при том, что получаемое пособие составляет тридцать пять тысяч тенге в месяц.

В соседней Российской Федерации инсулиновыми помпами и расходными материалами к ним обеспечиваются пациенты всех возрастов и ко всему этому, они же за счет государства обеспечиваются системами непрерывного мониторинга глюкозы, позволяющее улучшить качество компенсации сахарного диабета.

Серьезной проблемой является вопрос установления социального статуса ребенок-инвалид. Согласно действующему правилу, для установления данного социального статуса должно пройти четыре месяца после установления диагноза и только потом после повторного прохождения врачебно-консультационной комиссии пациент направляется на медико-социальную экспертизу. И получается, что все эти четыре месяца, а к ним надо добавить и время ожидания самой медико-социальной экспертизы, ни ребенок, ни родитель не получают пособие за инвалидность и по уходу за ребенком с инвалидностью.

Ко всему прочему, детям с диагнозом сахарный диабет 1-го типа каждые два года до достижения ими шестнадцати лет необходимо проходить медико-социальную экспертизу для подтверждения диагноза и получения статуса.

На основании выше изложенного просим с учетом всех регионов изучить озвученные проблемы и провести соответствующие проверки. Для объективного изучения и анализа предлагаем провести встречи с родителями детей с диагнозом сахарный диабет и Диабетической Ассоциацией Республики Казахстан. В качестве независимых участников предлагаем в регионах приглашать общественников. Коммунистическая Народная партия Казахстана готова задействовать свои региональные филиалы для проведения такой работы.

Ответ на депутатский запрос просим дать письменно в установленный законодательством срок.

**Депутаты фракции «Народные коммунисты» М. Магеррамов**

**Ж. Ахметбеков**

**Г. Баймаханова**

**А. Конуров**

**В. Косарев**

**И. Смирнова**

**Т. Сыздыков**