



Warszawa, 24 lipca 2007 r.

RZECZPOSPOLITA POLSKA  
Rzecznik Praw Obywatelskich

*Janusz KOCHANOWSKI*

RPO-564289-XI/07/JS

00-090 Warszawa Tel. centr. 0-22 551 77 00  
Al. Solidarności 77 Fax 0-22 827 64 53

Pan

Roman Giertych

Wicepremier

Minister Edukacji Narodowej

### ***Wielce Szanowny Panie Premierze***

W związku z opisanym w „Gazecie Wyborczej” z dnia 19.07.2007 roku przypadkiem odmowy przyjęcia do Gimnazjum nr 16 w Szczecinie chłopca cierpiącego na hemofilię uprzejmie proszę o udzielenie wyjaśnień oraz podjęcie wszelkich niezbędnych kroków umożliwiających dziecku, ze specjalnymi potrzebami edukacyjnymi, realizację prawa do edukacji w szkole.

Według doniesienia prasowego, wbrew opinii lekarza specjalisty prowadzącego leczenie dziecka oraz opinii pielęgniarki szkolnej, dyrektor szkoły odmówił przyjęcia dziecka, natomiast dyrektor wydziału nadzoru pedagogicznego Kuratorium Oświaty domaga się pisemnego poinformowania przez rodziców, co ma być dopiero warunkiem zbadania sprawy i następnie wydania decyzji w ciągu miesiąca.

Według opublikowanych danych Instytutu Hematologii i Transfuzjologii w Warszawie oraz Katedry i Kliniki Pediatrii, Hematologii i Onkologii Akademii Medycznej w Warszawie — w Polsce zarejestrowano 2269 chorych na hemofilię w 1752 rodzinach. Chorzy podlegają opiece regionalnej Poradni Specjalistycznej Skaz Krwotocznych/Hematologicznej, która to poradnia, w przypadku uczniów, wydaje zalecenia dla szkoły dotyczące możliwości lub ograniczenia uczestniczenia dziecka w zajęciach sportowych, nauczania indywidualnego w domu, realizacji szczepień.

Dzieci chore na hemofilię powinny chodzić do szkoły ponieważ dzięki kontaktowi z rówieśnikami mogą się prawidłowo rozwijać. Dostępne są poradniki przeznaczone dla nauczycieli i wychowawców dzieci chorych na skazy krwotoczne a także dla pracowników kuratorium oświaty.

Znane są zalecenia lekarzy specjalistów odnośnie warunków zapewnienia tym dzieciom opieki w szkole, a mianowicie:

1. Nauczyciel i rówieśnicy powinni być poinformowani o chorobie dziecka i niebezpieczeństwie urazów;

2. Każde krwawienie wymaga podania koncentratu czynnika krzepnięcia krwi, z wyjątkiem krwawień z nosa i skaleczonej skóry, jeśli zostaną zatrzymane leczeniem stosowanym miejscowo;

3. W gabinecie medycznym powinien być spongostan i trombina w celu wykonania tamponady przedniej nosa w razie krwawienia z nosa przez przeszkolona pielęgniarkę.

4. Wskazane byłoby posiadanie w lodówce szkolnego gabinetu medycznego koncentratu czynnika , którym chłopiec chory na hemofilię jest leczony i podanie w razie urazu lub krwawienia;

5. W razie większego urazu nawet po podaniu czynnika krzepnięcia krwi konieczne jest przewiezienie dziecka do szpitala w celu kontynuacji leczenia;

6. Należy ustalić wcześniej, gdzie chory na hemofilię otrzymać może przetoczenie koncentratu czynnika krzepnięcia krwi w razie krwawienia, które wystąpi w szkole.

Według pozyskanych przez Biuro Rzecznika Praw Obywatelskich danych, w wielu szkołach w Polsce dzieci ze specjalnymi potrzebami edukacyjnymi związanymi z hemofilią były dotychczas otoczone właściwą opieką pedagogiczną i medyczną. Dlatego niepokojem i troską napawa zarówno decyzja dyrektora Gimnazjum Nr 16 w Szczecinie, ignorująca zalecenia medyczne, jak i stanowisko przedstawiciela kuratorium nie uwzględniające znaczenia przeżyć psychoemocjonalnych chorego dziecka.

W związku z powyższym uprzejmie proszę o podjęcie stosownych działań w celu niezwłocznego załatwienia tej sprawy, z korzyścią dla dziecka i jego rodziców.

***Łączę wyrazy szacunku***

***/-/ Janusz Kochanowski***