

Deklaracja współpracy

zawarta w Warszawie w dniu 16 czerwca 2015 r.

pomiędzy:

Rzecznikiem Praw Pacjenta (dalej: RPP)

a

przedstawicielami organizacji pozarządowych działających w obszarze ochrony praw pacjentów (dalej: NGO),
zwanymi w dalszej części Deklaracji „Stronami”.

Preambuła

Mając na względzie dobro pacjentów, Strony niniejszej Deklaracji zobowiązują się do wypracowania wspólnych rozwiązań ukierunkowanych na ochronę praw pacjentów.

Wśród prowadzonych przez siebie codziennych działań Strony znajdują wspólne cele, w osiągnięciu których ma pomóc wzmocnienie prowadzonej współpracy.

Niniejsza Deklaracja jest potwierdzeniem woli podjęcia współpracy przez wszystkie podpisane niżej Strony.

§1

Celem Stron Deklaracji jest wzajemna pomoc w realizacji zadań w zakresie ochrony praw pacjenta, w szczególności poprzez:

- 1) podejmowanie działań systemowych, w tym interwencyjnych, edukacyjnych, społecznych i promocyjnych;
- 2) wzmocnianie świadomości obywateli;
- 3) podnoszenie skuteczności i efektywności realizacji zadań publicznych;
- 4) wzmocnienie pozycji NGO i zapewnienie im równych z innymi podmiotami szans w realizacji zadań publicznych;
- 5) współpracę w zakresie inicjatyw ustawodawczych regulujących prawa pacjenta.

§2

Strony Deklaracji wyrażają wolę podjęcia współpracy z wykorzystaniem posiadanego przez siebie eksperckiego potencjału merytorycznego.

§3

W szczególności Strony Deklaracji – w ramach współpracy – zobowiązują się do:

- 1) wzajemnego przekazywania informacji dotyczących zagrożeń i obszarów w systemie ochrony zdrowia wymagających naprawy w zakresie praw pacjentów;
- 2) utworzenia na stronie internetowej Rzecznika Praw Pacjenta www.bpp.gov.pl miejsca, dedykowanego tylko NGO, umożliwiającego wymianę informacji i doświadczeń oraz zgłaszanie uwag i postulatów, konsultowanie projektów aktów normatywnych;
- 3) organizowania minimum raz w roku spotkania podsumowującego działania i określającego dalsze kierunki prac Stron;
- 4) organizowania, w ramach potrzeb, spotkań tematycznych dotyczących określonego problemu, z udziałem wybranych organizacji pozarządowych i zaproszonych ekspertów;
- 5) poszerzania świadomości obywateli w zakresie praw pacjenta i ich znaczenia oraz gwarantowania przestrzegania tych praw;
- 6) prowadzenie nowatorskich i efektywnych działań na rzecz obywateli oraz tworzenie systemowych rozwiązań w zakresie praw pacjenta.

§4

1. Współpraca RPP z NGO, mająca charakter finansowy lub pozafinansowy, opiera się na poszanowaniu przez obie strony zasad: pomocniczości, suwerenności stron, partnerstwa, efektywności, uczciwej konkurencji, jawności, zrównoważonego rozwoju i równości szans.

2. Zasady wymienione w ust. 1 mają następujące znaczenie:

- 1) zasada pomocniczości, inaczej subsydiarności – RPP przekazuje określone zadania właściwym organizacjom spełniającym określone kryteria, wycofując się z bezpośredniej ich realizacji; RPP i organizacje nie powinny ingerować w rozwiązywanie problemów społecznych, jeśli pacjenci sami mogą sobie z nimi poradzić;
- 2) zasada suwerenności stron – zarówno NGO, jak i RPP, zachowują niezależność we wzajemnych relacjach, które powinien cechować szacunek obu stron wobec siebie;
- 3) zasada partnerstwa – obie strony współdziałają na rzecz ochrony praw pacjenta, wspólnie określają cele i ponoszą odpowiedzialność za ich realizację;
- 4) zasada efektywności – obie strony wspólnie dbają o to, żeby poniesione nakłady na realizowane zadania przynosiły jak najlepsze rezultaty;
- 5) zasada uczciwej konkurencji – wszystkie organizacje powinny mieć takie same szanse w dostępie do realizacji zadań publicznych;

- 6) zasada jawności – NGO i RPP udostępniają sobie wzajemnie pełną i prawdziwą informację na temat obszarów swojego działania, które są istotne z punktu widzenia wspólnej realizacji zadań;
- 7) zasada zrównoważonego rozwoju – obie strony podejmują działania, które przyczyniając się do wzrostu gospodarczego, zapewniają równomierny podział korzyści, ochronę zasobów naturalnych i środowiska oraz rozwój społeczny;
- 8) zasada równości szans – obie strony dbają o włączanie na równych prawach grup mniejszościowych i dyskryminowanych w realizację zadań publicznych.

§5

Deklaracja obowiązuje w okresie 5 lat licząc od daty jej zawarcia.

§6

Deklaracja może zostać rozwiązana przez każdą ze Stron z zachowaniem miesięcznego okresu wypowiedzenia, bądź w każdym czasie, na mocy porozumienia Stron.

Strony Deklaracji potwierdzają jej przyjęcie poprzez podpis upoważnionych przedstawicieli:

- | | | | |
|-----|------------------------|---|--|
| 1. | Rzecznik Praw Pacjenta | - | |
| 2. | | - | |
| 3. | | - | |
| 4. | | - | |
| 5. | | - | |
| 6. | | - | |
| 7. | | - | |
| 8. | | - | |
| 9. | | - | |
| 10. | | - | |
| 11. | | - | |
| 12. | | - | |
| 13. | | - | |

14.	-
15.	-
16.	-
17.	-
18.	-
19.	-
20.	-
21.	-
22.	-
23.	-
24.	-
25.	-
26.	-
27.	-
28.	-
29.	-
30.	-