



## TISKOVÁ ZPRÁVA

### Ústav molekulární genetiky AV ČR založil veřejnou sbírku pro nemocnou dívku

Vážné onemocnění čtrnáctileté Katareeye Epp znovu upozornilo na nedostatky zdravotního pojištění pro cizince pracující v České republice. Představitelé Ústavu molekulární genetiky (ÚMG) Akademie věd ČR a dalších institucí se proto rozhodli apelovat na zákonodárce, aby tuto překážku odstranili a poskytli tak zahraničním pracovníkům i jejich rodinám důstojné podmínky k životu a práci v Česku. ÚMG AV ČR mezitím založil veřejnou sbírku, jejíž výtěžek by měl Katareeye alespoň částečně pomoci při intenzivní léčbě, kterou mladá dívka prochází v pražské Fakultní nemocnici v Motole.

Manželé Trevor a Kallayanee se spolu se svými dvěma dcerami v březnu 2012 přestěhovali do Prahy. Oba působí v ÚMG AV ČR, kde pomáhají zakládat České centrum fenogenomiky v rámci projektu BIOCEV. Letos v únoru do jejich pobytu zasáhla krutá událost. Lékaři diagnostikovali starší dceři agresivní formu rakoviny – lymfom. V dubnu bylo Trevorovi a Kallayanee oznámeno, že nákladná léčba jejich dcery Katareey již přesáhla 1,6 milionu korun, limit komerčního pojištění, a že již dále pojišťovna její léčbu hradit nebude. Nemocnice jim pak následně vyčíslila náklady na další léčbu, která bude vzhledem k vážnosti onemocnění malé Katareey ještě dlouhá a finančně náročná. Současný doplatek činí podle rodičů téměř půl milionu korun a každým dnem léčby narůstá. Část prostředků získali od přátel i od rodiny. Počítají i s vysokými dluhy. Zdravotní stav dívky neumožňuje návrat domů, do Austrálie. „Rozhodli jsme se zůstat: nechceme jí dále ztěžovat boj o život,“ řekl Lidovým novinám otec nemocné dívky.

### Nedotažená legislativa

Děti cizinců z tzv. třetích zemí nemají nárok na veřejné zdravotní pojištění, neboť jsou vyňaty z působnosti zákona č. 48/1997 Sb. o veřejném pojištění, pokud zde nemají trvalý pobyt. Nešťastná



záležitost s dcerou australských vědců tak působí poněkud zmatečně, neboť český stát skrze vědecké instituce láká zahraniční vědce, aby zde žili, báдали a nejlépe komercionalizovali své výsledky, ale ve chvíli, kdy jejich dítě potřebuje uhradit zdravotní služby, nemá na ně nárok. Tento fakt kritizuje také Výbor OSN pro hospodářská, sociální a kulturní práva, který ve své zprávě z května letošního roku doporučil České republice otevřít systém veřejného pojištění pro všechny bez rozdílu. „Znepokojuje nás, že migranti bez povolení k trvalému pobytu, včetně osob odkázaných na migranty s trvalým pobytem, nejsou zahrnuti do státního systému zdravotního pojištění,“ píše Výbor OSN ve své zprávě určené české vládě.

Skupina poslanců ČSSD předložila v polovině letošního července návrh zákona, jenž měl upravit komerční zdravotní pojištění migrantů v ČR. Podle mnoha odborníků však tento návrh zákona nahrává komerčním pojišťovnám, ještě více upevňuje roli těchto pojišťoven a málo chrání jejich pojištěnce. Na svém zasedání 21. července 2014 vláda tento návrh zákona neodsouhlasila. Nechala tak prostor pro další debatu nejen mezi odborníky na tuto problematiku, z nichž mnozí navrhují otevření státního systému zdravotního pojištění a úplné zrušení povinnosti pojištění u soukromých zdravotních pojišťoven, ale i prostor k zamyšlení nás všech nad tímto nespravedlivě nastaveným systémem. Docílení potřebných změn, které by znamenaly příznivější prostředí nejen pro vysoce kvalifikované vědce/cizince, jako je například Trevor Epp a jeho manželka, ale i pro ostatní cizince, kteří k nám přicházejí, se tak odsouvá na neurčito. Stejně jako pomoc státu při léčbě mladé Katereeye.

## **Veřejná sbírka**

Dnem 6. 8. 2014 byla Ústavem molekulární genetiky AV ČR vyhlášena veřejná sbírka na pomoc čtrnáctileté Katereeye Epp, která trpí závažnou formou nádorového onemocnění. Její rodiče jsou zaměstnanci ÚMG AV ČR v rámci projektu BIOCEV. Jelikož Katereeya pochází z tzv. třetí země, konkrétně z Austrálie, podle českých zákonů nemá nárok na veřejné zdravotní pojištění.



Náklady na intenzivní léčbu během prvních dvou měsíců překročily limit komerčního pojištění ve výši 1,6 milionu Kč. Léčba pro Katareeyu bude ještě dlouhá a finančně náročná a veškeré náklady na ni hradí pouze Katareeyni rodiče z vlastních zdrojů. Současný doplatek činí podle rodičů téměř jeden milion Kč a každým dnem léčby narůstá.

Z prostředků vybraných v této sbírce budou hrazeny veškeré léčebné výlohy, které pomohou Katareeye vrátit se zpět do normálního života.

Dovolujeme si vás touto cestou požádat o podporu této sbírky.

#### **Peněžní dary lze:**

\* Převést na účet veřejné sbírky – číslo účtu: 107–7861280237/0100

Bankovní účet vedený u Komerční banky a.s.

Adresa: U Průhonu 38, 170 04 Praha 7

IBAN: CZ46010000001077861280237

SWIFT: KOMBCZPPXXX

\* Vložit do pokladničky umístěné v kavárně ÚMG AV ČR

\* Složit na pokladně ÚMG AV ČR u paní Štorchové – od 18. 8.2014

Dar ve výši 1000 Kč a vyšší poskytnutý pro tento účel je odčitatelný od základu daně při ročním zúčtování daně. Pro tento účel vám bude automaticky vystaveno potvrzení o poskytnutí daru (peněžní obnos musí být uhrazen do pokladny nebo na k tomu určený bankovní účet).

Děkujeme!