



ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ

ΥΠΟΥΡΓΕΙΟ ΥΓΕΙΑΣ

Δ/ΝΣΗ ΥΠΗΡΕΣΙΑΣ ΣΥΝΤΟΝΙΣΜΟΥ

ΓΡΑΦΕΙΟ ΝΟΜΙΚΩΝ ΚΑΙ ΚΟΙΝΟΒΟΥΛΕΥΤΙΚΩΝ ΘΕΜΑΤΩΝ

Ταχ. Δ/ση : Αριστοτέλους 17

Τ.Κ. : 104 33 Αθήνα

Τηλέφωνο : 2132161426

2132161433

2132161428

2132161429

E-mail : tke@moh.gov.gr

ΕΠΕΙΓΟΝ

Αθήνα, 16-5-2024

Αρ. Πρωτ.: 9699

ΠΡΟΣ: ΒΟΥΛΗ ΤΩΝ ΕΛΛΗΝΩΝ

Δ/ση Κοινοβουλευτικού

Ελέγχου

Τμήμα: Ερωτήσεων

ΘΕΜΑ: Απάντηση σε ερώτηση Βουλευτών

Σε απάντηση της με αρ. **3166/13-2-2024** ερώτησης, που κατατέθηκε στη Βουλή των Ελλήνων από τους Βουλευτές κ.κ. Ο. Ηλιόπουλο, Ε. Ακρίτα, Ε. Αποστολάκη, Α.-Χ. Αυλωνίτη, Κ. Βέττα, Γ. Γαβρήλο, Χ. Γιαννούλη, Ο. Γεροβασίλη, Ε. Δούρου, Ο. Θρασκιά, Δ.-Χ. Καλαματιανό, Γ. Καραμέρο, Β. Κόκκαλη, Μ. Κοντοτόλη, Α. Λινού, Κ. Μάλαμα, Χ. Μαμουλάκη, Α. Μεικόπουλο, Α. Νοτοπούλου, Α. Παναγιωτόπουλο, Γ. Παπαηλιού, Π. Παππά, Π. Πολάκη, Π. Πούλου, Ι. Σαρακιώτη, Θ. Τζάκρη, Ρ. Χρηστίδου και Γ. Ψυχογιό, με θέμα «*Η αναστολή λειτουργίας του Εθνικού Δικτύου Ιατρικής Ακρίβειας στην Ογκολογία στερεί κρίσιμες δυνατότητες από τους ασθενείς με νεοπλασίες*», σας γνωρίζουμε τα ακόλουθα:

Το Εθνικό Δίκτυο Ιατρικής Ακρίβειας στην Ογκολογία (ΕΔΙΑΟ) σταμάτησε τη λειτουργία του γιατί έληξε η χρηματοδότησή του από τη συμφωνία συμβιβασμού μεταξύ Ελληνικού Δημοσίου και SIEMENS. Όμως, με απόφαση του Υπουργείου Ανάπτυξης, έχει αντικατασταθεί από το Ελληνικό Δίκτυο Μοριακής Ογκολογίας (ΕΔΙΜΟ), που λειτουργεί με σύμπραξη του ΙΤΕ, Δημόκριτου, Πανεπιστημίου Αθήνας, Πάτρας, Θεσσαλίας, κτλ., με χρηματοδότηση από το Ταμείο Ανάκαμψης.

Στο ΕΔΙΜΟ υπηρετούν περίπου το 50% των επιστημόνων που υπηρετούσαν στο ΕΔΙΑΟ.

Ειδικότερα, για τη θεραπεία και ολιστική φροντίδα των ογκολογικών περιστατικών στη χώρα μας, επισημαίνονται τα κάτωθι:

Αναφορικά με τα **μητρώα ασθενών με νεοπλασίες** έχουν εκδοθεί:

α) Η υπ' αριθμ. 9692/12.02.2021 (ΦΕΚ Β' 585) Υπουργική Απόφαση σύστασης και δημιουργίας Εθνικού Μητρώου Ασθενών Παιδικής Ηλικίας με Νεοπλασματικές Ασθένειες, καθώς και

β) Η υπ' αριθμ. 6197/ 09.02.2024 (ΦΕΚ Β' 950) Υπουργική Απόφαση σύστασης Εθνικού Μητρώου Ασθενών με Νεοπλασματικές Ασθένειες, σύμφωνα με τα οριζόμενα στο άρθρο 83 του ν. 4600/2019 (ΦΕΚ Α'43).

Ο σκοπός της σύστασης και δημιουργίας Εθνικών Μητρώων Ασθενών με Νεοπλασματικές ασθένειες, παιδιών αλλά και ενηλίκων, αφορά στην καταγραφή των ασθενών και στη συλλογή ακριβών, αναγκαίων και πρόσφορων επιδημιολογικών δεδομένων, σε πραγματικές συνθήκες που αφορούν δημογραφικά στοιχεία των ασθενών αλλά και της

Σελίδες απάντησης: 3

Σελίδες συνημμένων:

Σύνολο σελίδων: 3

νόσου, του τύπου και της σταδιοποίησης της νεοπλασίας, χαρακτηριστικά της πορείας και της αντιμετώπισης της νόσου, καθώς και στοιχεία για την παροχή των υπηρεσιών υγείας.

Επιπλέον, τα συλλεχθέντα δημογραφικά στοιχεία δύνανται να χρησιμοποιηθούν, μεταξύ άλλων, για την εξαγωγή συμπερασμάτων σχετικά με τον επιπολασμό των νοσημάτων στον πληθυσμό, την κατανομή και την πορεία της νόσου, την παρακολούθηση των εκβάσεων, την αποτελεσματικότητα και την ασφάλεια των εφαρμοζόμενων θεραπειών.

Παράλληλα, με τη σύσταση και δημιουργία Εθνικών Μητρώων Ασθενών με Νεοπλασματικές Ασθένειες καθίσταται εφικτή, μεταξύ άλλων, η πρόταση και υλοποίηση επιλέξιμων δράσεων, υπό την έννοια του άρθρου 12 του ΠΑΡΑΡΤΗΜΑΤΟΣ Ι του Ευρωπαϊκού Κανονισμού (ΕΕ) 2021/522, για την πρόληψη, την παρακολούθηση, τη διάγνωση και τη θεραπεία του καρκίνου εντός της ελληνικής επικράτειας.

Αναφορικά με τα **διαγνωστικά και θεραπευτικά πρωτόκολλα συνταγογράφησης**, αναμένεται η επικαιροποίηση των διαγνωστικών/θεραπευτικών πρωτοκόλλων συνταγογράφησης για τους συμπαγείς όγκους, καθώς και για τις αιματολογικές νεοπλασματικές ασθένειες.

Επίσης, στο πλαίσιο της Δράσης 16752 «ΨΗΦΙΑΚΟΣ ΜΕΤΑΣΧΗΜΑΤΙΣΜΟΣ ΤΟΥ ΤΟΜΕΑ ΤΗΣ ΥΓΕΙΑΣ», που χρηματοδοτείται από το Ταμείο Ανάκαμψης & Ανθεκτικότητας, υλοποιείται το έργο «**Ψηφιακός Μετασχηματισμός της Διαχείρισης της Περίθαλψης Ογκολογικών Ασθενών**» προϋπολογισμού **36.445.340,96 ευρώ**.

Το έργο αφορά στην ανάπτυξη μιας εθνικής ψηφιακής υποδομής για την υποστήριξη των ογκολογικών ασθενών σε όλη την αλληλεπίδρασή τους με το σύστημα υγειονομικής περίθαλψης και τη βοήθεια ιατρών και κλινικού προσωπικού να προχωρήσουν σε έγκαιρες και υψηλής ποιότητας αποφάσεις θεραπείας.

Το πρόγραμμα περιλαμβάνει τρεις (3) βασικές παρεμβάσεις :

1. Το Εθνικό Μητρώο Νεοπλασματικών Νοσημάτων, το οποίο θα αποτελέσει το κεντρικό σημείο καταγραφής όλων των ασθενών από συμπαγή και αιματολογικά νεοπλασματικά νοσήματα. Η ανάπτυξη του θα συμμορφώνεται πλήρως στα προβλεπόμενα από το Νόμο 4600/2019, Άρθρο 83, σχετικά με τα Μητρώα Ασθενών.
 2. Το Ογκολογικό Πληροφοριακό Σύστημα για 12 Νοσοκομεία, το οποίο περιλαμβάνει την προμήθεια, εγκατάσταση και συντήρηση ενός ενιαίου Πληροφοριακού Συστήματος, για την υποστήριξη των ογκολογικών και αιματολογικών ασθενών, το οποίο θα περιλαμβάνει:
 - Ογκολογικό - Αιματολογικό Πληροφοριακό Σύστημα, με δυνατότητα Διαχείρισης συστηματικών αντινεοπλασματικών θεραπειών (χημειοθεραπειών, ανοσοθεραπειών, επιγενετικής, θεραπειών στόχευσης, κυτταρικών θεραπειών).
 - Σύστημα υποστήριξης Διεπιστημονικών Ομάδων (Multidisciplinary Tumor Teams – MDT).
 3. Εφαρμογές υποστήριξης ασθενών, με στόχο τη συνεχή υποστήριξη των ασθενών, τη αναβάθμιση της παρεχόμενης φροντίδας και τελικά τη βελτίωση της ποιότητας ζωής τους, μέσω των οποίων προβλέπεται η διάθεση εφαρμογής για κινητές συσκευές που θα παρέχει πολλαπλές υπηρεσίες που θα βοηθούν τον ασθενή σε πρακτικά ζητήματα σχετικά με την καθημερινή διαχείριση της νόσου του, ενώ παράλληλα θα συνεισφέρουν στη μείωση του άγχους του και την ενίσχυση του αισθήματος ασφάλειας.
- Το πρόγραμμα στοχεύει στη βελτιστοποίηση τόσο των κλινικών όσο και των οικονομικών αποτελεσμάτων, μέσω της έγκαιρης και ακριβούς διάγνωσης, του ακριβούς και

εξατομικευμένου σχεδιασμού θεραπείας, της βελτιστοποιημένης προετοιμασίας φαρμάκων και της μείωσης των χαμένων θεραπειών.

Το Σύστημα θα βασίζεται σε ένα σύγχρονο Ογκολογικό Πληροφοριακό Σύστημα (OIS). Το λογισμικό του συστήματος θα χρησιμοποιεί μια κοινή βάση δεδομένων για αρχεία χημειοθεραπείας και ογκολογίας ακτινοβολίας (ακτινοθεραπεία), ώστε ο κλινικός χρήστης να έχει ένα μόνο σημείο πρόσβασης για τα δεδομένα ασθενών. Αυτό είναι ζωτικής σημασίας για ασθενείς που λαμβάνουν θεραπεία πολλαπλών συνεδριών και ποικίλων τρόπων.

ΚΟΙΝΟΠΟΙΗΣΗ:

Βουλευτές κ.κ. Ο. Ηλιόπουλο, Ε. Ακρίτα, Ε. Αποστολάκη, Α.-Χ. Αυλωνίτη, Κ. Βέττα, Γ. Γαβρήλο, Χ. Γιαννούλη, Ο. Γεροβασίλη, Ε. Δούρου, Ο. Θρασκιά, Δ.-Χ. Καλαματιανό, Γ. Καραμέρο, Β. Κόκκαλη, Μ. Κοντοτόλη, Α. Λινού, Κ. Μάλαμα, Χ. Μαμουλάκη, Α. Μεικόπουλο, Α. Νοτοπούλου, Α. Παναγιωτόπουλο, Γ. Παπαηλιού, Π. Παππά, Π. Πολάκη, Π. Πούλου, Ι. Σαρακιώτη, Θ. Τζάκρη Ρ. Χρηστίδου, Γ. Ψυχογιό

Ο ΥΠΟΥΡΓΟΣ

ΕΣΩΤ. ΔΙΑΝΟΜΗ:

Γρ. Υπουργού
Γρ. Αναπλ. Υπουργού
Γρ. Νομικών και Κοινοβουλευτικών Θεμάτων

ΣΠΥΡΙΔΩΝ-ΑΔΩΝΙΣ ΓΕΩΡΓΙΑΔΗΣ