



1023

- 4 ΑΠΡ. 2019

ΒΟΥΛΗ ΤΩΝ ΕΛΛΗΝΩΝ

ΧΡΙΣΤΟΣ ΔΗΜΑΣ

Βουλευτής Ν. Κορινθίας – ΝΕΑ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ

## ΑΝΑΦΟΡΑ

18.03.2019

Προς:

Υπουργείο Υγείας

Υπουργείο Παιδείας, Έρευνας και Θρησκευμάτων

**Θέμα: Κατάσταση στο σύστημα διενέργειας ειδικών θεραπειών**

κ. Υπουργέ,

σας προωθώ όπιστολή διαμαρτυρίας γονέων παιδιών με διαταραχές αυτιστικού φάσματος και από κοινού υποβολή προτάσεων με τους θεραπευτές Ειδικής Αγωγής Κορινθίας για το χάος στο σύστημα διενέργειας των Ειδικών Θεραπειών.

**Χρίστος Δήμας**

Βουλευτής Κορινθίας

**ΘΕΜΑ: ΔΙΑΜΑΡΤΥΡΙΑ ΓΟΝΕΩΝ ΠΑΙΔΙΩΝ ΜΕ ΔΙΑΤΑΡΑΧΕΣ ΑΥΤΙΣΤΙΚΟΥ ΦΑΣΜΑΤΟΣ & ΥΠΟΒΟΛΗ ΠΡΟΤΑΣΕΩΝ ΑΠΟ ΚΟΙΝΟΥ ΜΕ ΤΟΥΣ ΘΕΡΑΠΕΥΤΕΣ ΕΙΔΙΚΗΣ ΑΓΩΓΗΣ ΓΙΑ ΤΟ ΧΑΟΣ ΣΤΟ ΣΥΣΤΗΜΑ ΔΙΕΝΕΡΓΕΙΑΣ ΤΩΝ ΕΙΔΙΚΩΝ ΘΕΡΑΠΕΙΩΝ**

Την 18<sup>η</sup> Φεβρουαρίου για μια ακόμη φορά ο ΕΟΠΥΥ με μια ανακοίνωση που αναιρούσε προηγούμενες αποφάσεις του, στην ουσία σταματάει για μήνες την αποζημίωση των ειδικών θεραπειών για παιδιά ΑΜΕΑ και για παιδιά με μαθησιακές δυσκολίες. Ταυτόχρονα βυθίζει στο χάος και στη γραφειοκρατία όλες τις δημόσιες δομές υγείας, που είναι υπεύθυνες για την έκδοση τών απαραίτητων γνωματεύσεων φια την αποζημίωση των ειδικών θεραπειών για χιλιάδες παιδιά.

**Πως γίνεται αυτό;**

Για όλα τα παιδιά ΑΜΕΑ όπως είναι τα παιδιά με Διαταραχές αυτιστικού Φάσματος (ΔΑΦ) καθώς και για όλα τα παιδιά με Μαθησιακές Δυσκολίες, είναι υποχρεωτικό από 1/3/2019 να προσκομίζουν «νέου τύπου» γνωματεύσεις ακυρώνοντας ουσιαστικά τις υπάρχουσες γνωματεύσεις που σύμφωνα με προηγούμενες αποφάσεις του ΕΟΠΥΥ θα ίσχυαν μέχρι τη λήξη τους.

Αυτό σημαίνει ότι χιλιάδες γονείς προσπαθούν να κλείσουν ταυτόχρονα ραντεβού, μετά από 5-6 μήνες στα δημόσια νοσοκομεία, και αρμόδιοι ιατροί όπως οι παιδοψυχίατροι να υποχρεώνονται σε εξοντωτικό χαρτοπόλεμο συντάσσοντας γνωματεύσεις 9 σελίδων για κάθε παιδί!

Δίδεται βεβαίως η δυνατότητα να εκδίδουν γνωματεύσεις και ιδιώτες ιατροί, γεγονός όμως που βοηθάει ελάχιστα την κατάσταση αφού υπάρχει και εκεί μεγάλος χρόνος αναμονής, επιπλέον οικονομική επιβάρυνση των γονέων καθώς και ένα ζήτημα με την μη πλήρη αναγνώριση των αναπτυξιολόγων και Παιδονευρολόγων ως ειδικότητες της παιδιατρικής. Με νεώτερη ανακοίνωση ο ΕΟΠΠΥ προσπαθεί να δώσει προσωρινή λύση στο συγκεκριμένο ζήτημα

Αφού περάσουν οι μήνες, συνταθεί η πολυσέλιδη γνωμάτευση θα πρέπει να αποσταλεί με ηλεκτρονικό ταχυδρομείο και να εγκριθεί κεντρικά από μια ολιγομελή ομάδα ελεγκτών.

Η υπέρμετρη γραφειοκρατία θα οδηγήσει με μαθηματική ακρίβεια χιλιάδες παιδιά σε στέρηση παροχών υγείας.

Εν τω μεταξύ αυτό σημαίνει ότι τα παιδιά θα στερηθούν τις απαραίτητες θεραπείες για την σωστή ανάπτυξη και ενσωμάτωση τους στο κοινωνικό σύνολο

Από τον Δεκέμβριο του 2016, οι οικογένειες, που τα παιδιά μας χρήζουν θεραπειών ειδικής αγωγής, βιώνουμε μεγάλη ανασφάλεια και ταλαιπωρία. Όλα ξεκίνησαν, όταν μάθαμε για την απαίτηση του ΕΟΠΥΥ προς τους θεραπευτές των παιδιών μας να υπογράψουν συμβάσεις με τον οργανισμό με ουσιαστικά παντελώς άγνωστους όρους! Και αφού πέρασε ένα περιπετειώδες διάστημα αντιδράσεων, επιστολών, συναντήσεων συνεντεύξεων κλπ, και αφού μείναμε οι γονείς απλήρωτοι για τις θεραπείες των παιδιών μας επί

μήνες, και αφού πολλοί από μας αναγκάστηκαν ακόμη και να διακόψουν θεραπείες, με αποτελέσματα επώδυνα έως καταστροφικά για τα παιδιά μας και αφού συστάθηκε διεπιστημονική επιτροπή να διερευνήσει και να αποφανθεί, και αφού η μια παράταση διαδεχόταν την άλλη, ... όλα εξακολουθούσαν να είναι στον αέρα για μας...

Από τον Ιούλιο του 2018, ξεκίνησε μια νέα σειρά από συνεχείς αλλαγές στον Ενιαίο Κανονισμό Παροχών (ΕΚΠΥ), με νέα παραρτήματα, εγκυκλίους και καινούριες παρατάσεις, που συνδυάστηκαν με έλλειψη ενημέρωσης γονέων και παιδιών που χρήζουν ειδικών θεραπειών, ενώ οι οδηγίες που μας μεταφέρονταν (και μας μεταφέρονται ενίοτε) από τους υπαλλήλους του ΕΟΠΥΥ ήταν ασαφείς, με αποτέλεσμα κάθε τοπικό υποκατάστημα να ερμηνεύει το ισχύον πλαίσιο κατά το δοκούν. Όλα αυτά είχαν ως αποτέλεσμα να προκληθεί ένα πρωτοφανές χάος με προφανείς συνέπειες για τους γονείς και την ήδη διαταραγμένη ψυχολογία τους.

Και ερχόμαστε στο παρόν, όπου οι γνωματεύσεις από 1/2/2019, με βάση το νέο Ενιαίο Κανονισμό Παροχών Υγείας του ΕΟΠΥΥ για μια σειρά από θεραπείες, όπως: λογοθεραπείες, εργοθεραπείες, φυσικοθεραπείες, ψυχοθεραπείες κ.α. Θα πρέπει να γίνονται ηλεκτρονικά, μέσω επί τούτου υπάρχουσας ηλεκτρονικής πλατφόρμας

Πρόκειται στην ουσία για μια πολυδαίδαλη και χρονοβόρα γραφειοκρατική διαδικασία, με μεγάλη λίστα αναμονής, αφού όλοι οι δικαιούχοι θα πρέπει να την υποστούν, πολλοί δε και κάθε τέσσερις μήνες(!), η οποία μέχρι να ολοκληρωθεί θα προκαλεί το χάσιμο πολύτιμου θεραπευτικού χρόνου...

Επιπροσθέτως, έχει υπάρξει μείωση του προϋπολογισμού στην ειδική αγωγή, περίπου 40%, χωρίς όμως η μείωση αυτή να συνάδει και με τα πορίσματα αντίστοιχης επιστημονικής μελέτης, που να αποδεικνύει τις πραγματικές και διαπιστωμένες ανάγκες του πληθυσμού που χρήζει θεραπευτικής παρέμβασης. Λαμβάνει χώρα, δηλαδή, η εκτέλεση ενός "κλειστού" προϋπολογισμού, χωρίς να λαμβάνει υπόψη τις ανάγκες των ΑμεΑ (ή μη) παιδιών μας, που δυστυχώς, βαίνουν αυξανόμενες. Αυτό έχει ως αποτέλεσμα τη μείωση των θεραπειών ανά άτομο και την απουσία θεραπευτικής αντιμετώπισης από τον νέο ΕΚΠΥ σοβαρών διαταραχών.

Όλα αυτά εξελίσσονται, χωρίς παράλληλα κανένας να γνωρίζει, τι θα γίνει με τις συμβάσεις των θεραπευτών και το θέμα των voucher, εφόσον οι τελευταίοι έχουν προσφύγει στο Συμβούλιο Επικρατείας, προκειμένου να εκδικαστεί η υπόθεσή τους. Διότι η απόφαση του Υπουργείου στη «μεταμνημονιακή» Ελλάδα να περικόψει αυθαίρετα 40% από το κόστος της ειδικής αγωγής, ορίζοντας ως πλαφόν τα 65 εκατομμύρια ευρώ, απειλεί να αφήσει απλήρωτους τους συμβληθέντες θεραπευτές, εφόσον ξεπεραστεί! Και τα παιδιά μας πού βρίσκονται μέσα σε όλα αυτά; Απλά στον αέρα! Με το θεραπευτή τους (τον οποίο μετά από πολύ κόπο και αναζήτηση ανακαλύψαμε ως επαρκή για τις ιδιαιτερότητες του παιδιού μας) να μας ενημερώνει ότι (δικαίως) δε θα υπογράψει με τον ΕΟΠΥΥ μια σύμβαση με εξευτελιστικούς γι' αυτόν όρους. Και μ' εμάς να πρέπει ή να πληρώνουμε τις θεραπείες από την τσέπη μας ή να υποστούμε μια περίπλοκη και χρονοβόρα διαδικασία αναμονής και γραφειοκρατίας, που ακόμη και μετά από αυτή δεν ξέρουμε "αν" θα πληρωθούμε και "πότε", ούτε αν θα υπάρξουν θεραπευτές που θα αποδεχθούν τις νέες συμβάσεις. Βιώνοντας όλα αυτά, γεννιούνται εύλογα τα κάτωθι

ερωτήματα και αιτούμαστε ενώπιόν σας την αμεσότερη δυνατή αρμόδια απάντησή τους:

1. Ποιες είναι οι ελπίδες για αποτελεσματική αντιμετώπιση των εξαιρετικά μεγάλων δυσκολιών που αντιμετωπίζουν τα παιδιά μας, όταν μάλιστα σε πολλά από αυτά (π.χ. με διαταραχές στο φάσμα του αυτισμού) και μόνο η τυχόν αναγκαστική αλλαγή θεραπευτή, μπορεί να καταστήσει αδύνατη τη συνέχιση της θεραπείας τους, καθώς, σ' αυτά τα παιδιά το χτίσιμο σχέσης με τον θεραπευτή τους και η δημιουργία μιας θεραπευτικής "ρουτίνας είναι το Α και το Ω για την ισορροπία τους; (...Σημειωτέο ότι και για άλλα, η μη συνέχιση των θεραπειών τους συνιστά κίνδυνο ακόμα και για τη ζωή τους! όπως. παιδιά με σύνδρομο "RETT"...).

2. Γιατί η κυβέρνηση προχώρησε σε αυθαίρετη μείωση της δαπάνης στην ειδική αγωγή, όταν οι ανάγκες στον εν λόγω χώρο βαίνουν αυξανόμενες;

3. Γιατί οι οικογένειες παιδιών με διαταραχές, μαθησιακά προβλήματα και αναπηρίες να ανησυχούμε, να αγωνιούμε, να μένουμε επί μήνες απλήρωτοι για τις δαπάνες θεραπειών ή χωρίς θεραπείες και πως θεωρείται ότι πρέπει να είναι ανεκτό να βλέπουμε τα παιδιά μας να παλινδρομούν, κινδυνεύοντας να χάσουν όσα με κόπο έχουν κατακτήσει;

Τα παιδιά μας δεν είναι παιδιά ενός κατώτερου θεού, δεν είναι νούμερα που επιβαρύνουν τον προϋπολογισμό σας. Είναι ΑΝΘΡΩΠΟΙ, που δικαιούνται ολοκληρωμένης θεραπευτικής παρέμβασης και η κυβέρνηση σας που ισχυρίζεται ότι μια απ' τις προτεραιότητές της είναι η πρόσπιση των ευάλωτων πληθυσμιακών ομάδων και η στήριξη των ΑμεΑ, οφείλει να σταθεί δίπλα μας και όχι απέναντί μας  
Από κοινού γονείς παιδιών με μαθησιακές Δυσκολίες ή ΑΜΕΑ, Θεραπευτές Ειδικής Αγωγής και Εκπαιδευτικοί ζητούν:

1. Την επαναφορά στο προηγούμενο καθεστώς αποζημιώσεων για όλες τις γνωματεύσεις άσχετα με την ημερομηνία έκδοσης ή λήξης τους, για όλα τα παιδιά ΑΜΕΑ και με δια βίου παθήσεις μέχρις ότου αποφασιστεί ένα σταθερό, βιώσιμο και δίκαιο νέο πλαίσιο.
2. Στο πνεύμα της υπεράσπισης του δικαιώματος των γονέων για την **ελεύθερη επιλογή πλαισίου παροχής ειδικής αγωγής** – θεραπείας, ζητούμε να απαλειφθούν οι αναφορές σε αποζημίωση των Θεραπειών Ειδικής Αγωγής αποκλειστικά και μόνο όταν αυτές εκτελούνται από **συμβεβλημένους** με τον Ε.Ο.Π.Υ.Υ. παρόχους. Οι ασφαλισμένοι έχουν δικαίωμα να αποζημιώνονται από το Ταμείο τους για κάθε εγκεκριμένη παροχή υπηρεσίας Υγείας από **θεραπευτές-ιατρούς** της δικής τους **επιλογής**.

**3. Η εφαρμογή κλειστού προϋπολογισμού** στον τομέα της Ειδικής Αγωγής- και μάλιστα **μειωμένου κατά 40%** σε σχέση με τις βεβαιωμένες από φορείς του Δημοσίου ανάγκες των αμέσως προηγούμενων ετών- αποτελεί προσβολή του Δικαιώματος στην Υγεία.

Καλείστε όπως καταργήσετε επί της αρχής την εφαρμογή κλειστού προϋπολογισμού και αντί αυτού να μεριμνήσετε για την αξιολόγηση και την ικανοποίηση των πραγματικών αναγκών πρόσβασης των ασφαλισμένων σε **εξατομικευμένη θεραπεία**, αξιοποιώντας τις Ελεγκτικές Υπηρεσίες και τα διοικητικά/διαχειριστικά οφέλη της Ηλεκτρονικής Συνταγογράφησης, όπως αυτή καθιερώθηκε.

**Η πρόσβαση στην Υγεία είναι Δικαίωμα** και δεν μπορεί να το αποστερηθεί κανένας μόνο και μόνο λόγω ύπαρξης κλειστών προϋπολογισμών.

**4.** Αν εντούτοις χρειάζεται μια αποτύπωση των πραγματικών αναγκών για την οικονομική κάλυψη των Θεραπειών Ειδικής Αγωγής, ας προχωρήσει άμεσα η **επιστημονική επιδημιολογική μελέτη** «η οποία θα αποτυπώσει τις πραγματικές ανάγκες στην παροχή υπηρεσιών υγείας και ψυχικής υγείας του πληθυσμού 0 έως 18 ετών μεταξύ των οποίων είναι και η ανάγκη παροχής ειδικής αγωγής – θεραπείας.», όπως σας πρότεινε η Επιστημονική Επιτροπή για θέματα ειδικής αγωγής και θεραπείας, πρόταση η οποία δεν υλοποιήθηκε.

**5.** Η απόπειρα να μετακυλιστεί στους θεραπευτές η κάθε υπέρβαση του προϋπολογισμού με όρους έκπτωσης και επιστροφής (**rebate, clawback**) συνιστά **παραβίαση του Δικαιώματος στην περιουσία** (το Ευρωπαϊκό Δικαστήριο Δικαιωμάτων του Ανθρώπου έχει συμπεριλάβει στην έννοια «περιουσία» τις «απαιτήσεις, για την απόκτηση ή ικανοποίηση των οποίων ο προσφεύγων μπορεί να υποστηρίξει ότι έχει τουλάχιστον μια εύλογη ή θεμιτή προσδοκία») και αποτελεί κίνδυνο για την ποιότητα των παρεχομένων υπηρεσιών προς τους ασφαλισμένους.

**6.** Για τις ηλικίες 0-4 υπάρχει διαγνωστικό κενό για την κατηγορία F του ICD-10 το οποίο πρέπει να καλυφθεί. Επίσης, πρέπει να υπάρξει μέριμνα για περιπτώσεις χρονίων περιστατικών από την εφηβεία στην ενήλικη ζωή χωρίς περικοπές.

- 7. Προτείνουμε τη σύσταση Διαρκούς Επιστημονικής Επιτροπής, με συμμετοχή όλων των ειδικοτήτων με στόχο την εφαρμογή του Βιοψυχοκοινωνικού Μοντέλου Ταξινόμησης Λειτουργικότητας (ICF), βάσει του οποίου θα μπορούσε πολύ πιο αντικειμενικά να προσδιορίζεται το εξατομικευμένο πρόγραμμα θεραπειών.**
- 8. Ζητάμε από εσάς πλήρη και ειλικρινή επαναδιαπραγμάτευση με όλους τους ενδιαφερόμενους φορείς (γονέων-ιατρών-θεραπευτών)**

Ευάγγελος Καρατζάς  
Πρόεδρος Δ.Σ.  
Σωματείο Φάσμα



Η Πρόεδρος του Συλλόγου  
Εκπαιδευτικών Π.Ε. Κορίνθου & Βασιλιάς Εργαλευζίου



Ελένη Ζερβού

Η Αντιπρόεδρος του Συλλόγου  
Γονέων & Κηδεμόνων του Πανεπιστήμιου  
Δημοτικού Σχολείου Κορίνθου



Ελένη Ζερβού