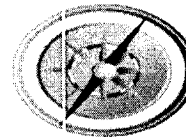




ΒΟΥΛΗ ΤΩΝ ΕΛΛΗΝΩΝ

2357
3-12-19



ΕΛΛΗΝΙΚΗ
ΔΥΣΗ

ΕΡΩΤΗΣΗ

Αθήνα, 2/12/2019

Της κ. Αθανασίου Μαρίας, Βουλευτού Β2 Δυτικού Τομέα Αττικής,

Προς τους κ.κ. Υπουργό Υγείας,
Υπουργό Δικαιοσύνης,
Υπουργό Εργασίας και Κοινωνικών
Υποθέσεων

Υπόψη: Των Αρμόδιων Υφυπουργών των ανωτέρω
Υπουργείων.

Θέμα: «**ALZHEIMER, ΔΙΚΑΙΩΜΑΤΑ ΚΑΙ ΖΩΗ**».

Κύριοι, κύριοι, Υπουργοί,

Στο τεύχος αρ. 48 (Σεπτέμβριος – Νοέμβριος 2019) του περιοδικού «**ΕΝΗΜΕΡΩΣΗ ΓΙΑ ΤΗ ΝΟΣΟ ALZHEIMER**», η πρόεδρος της Εταιρείας ALZHEIMER, Αθηνών και του Εθνικού Παρατηρητηρίου για την Άνοια και τη νόσο ALZHEIMER» κ. Παρασκευή Σακκά, σε χαιρετισμό της αναφέρει ότι:

«Κάθε 3 δευτερόλεπτα ένας άνθρωπος στον κόσμο διαγιγνώσκεται με άνοια, ενώ μόνο στην Ελλάδα τα άτομα με άνοια εκτιμάται ότι αγγίζουν τις 200.000, αριθμός που αναμένεται τουλάχιστον να τετραπλασιαστεί ως το 2050! Η άνοια καταστρέφει τον εγκέφαλο και μαζί με αυτόν την ποιότητα της ζωής εκατομμυρίων ανθρώπων σε όλο τον κόσμο.»

Και

«Στην Ευρώπη τα άτομα με άνοια είναι σήμερα 11 εκατομμύρια και η νόσος Αλτσχάιμερ απορροφά αυτή τη στιγμή το 25% του συνόλου των δαπανών για την Υγεία, ενώ το ετήσιο κόστος της άνοιας στην Ελλάδα υπολογίζεται σε 3 έως 6 δισεκατομμύρια ευρώ. Οι έρευνες, οι επενδύσεις και η συνεργασία στον συγκεκριμένο τομέα σήμερα είναι ζωτικής σημασίας, τόσο για την επιστημονική έρευνα και τον έλεγχο του κοινωνικού κόστους της άνοιας, όσο και για την προσφορά ελπίδας, αξιοπρέπειας και ποιότητας ζωής στα εκατομμύρια των πασχόντων και στις οικογένειές τους.

Η Νομοπαρασκευαστική Επιτροπή για την δημιουργία σχεδίου νόμου για την άνοιαεργάζεται συστηματικά για τη δημιουργία σχεδίου νόμου με στόχο να επισημανθούν τα δικαιώματα των ατόμων με άνοια και των οικογενειών τους. Η Νομοπαρασκευαστική Επιτροπή εξετάζει θέματα θεμελιωδών δικαιωμάτων των ατόμων με άνοια και των φροντιστών τους (προσωπική ελευθερία και αυτονομία, δικαίωμα μετακίνησης, προστασία της ιδιωτικής ζωής, διαχείριση ιατρικών δεδομένων, λήψη αποφάσεων για ιατρικά ζητήματα κ.λπ.). Στο σχετικό σχέδιο νόμου συμπεριλαμβάνονται νομοθετικές ρυθμίσεις για συγκεκριμένα θέματα όπως η ασφάλεια οδήγησης, η διαθήκη εν ζωή, ο πληρεξούσιος υγείας και ζητήματα υποστήριξης των φροντιστών από επαρκείς κοινωνικούς θεσμούς.»

Η άνοια πλήττει όχι μόνο τους πάσχοντες αλλά κυρίως τις οικογένειες των ασθενών οι οποίοι αντιμετωπίζουν συχνά σοβαρά οικονομικά προβλήματα για την αντιμετώπιση της κατάστασης (φάρμακα, αναλώσιμα, μισθοί φροντιστών, ψυχολογικά προβλήματα κ.α.) πλήττοντας εν τέλει πολλαπλασιαστικά την Ελληνική Κοινωνία, την ίδια στιγμή που υπάρχει μία γενναιόδωρη αντιμετώπιση των λαθροεισβολέων στη χώρα μας, με την παροχή σε αυτούς στέγης, τροφής, ιατροφαρμακευτικής περίθαλψης και γενικά μιας αξιοπρεπούς ζωής.

Με δεδομένα όλα τα παραπάνω

Ερωτώνται οι κ.κ. Υπουργοί,

1. Πόσοι Έλληνες και Ελληνίδες πολίτες είναι καταγεγραμμένοι ως ασθενείς της νόσου σήμερα;
2. Πόσες είναι οι εγγεγραμμένες δαπάνες στο προϋπολογισμό των Υπουργείων Σας την τελευταία πενταετία

συμπεριλαμβανομένου του 2020 , για λόγους που σχετίζονται τη νόσο ALZHEIMER.

3. Λαμβάνουν κάποιο επίδομα οι ασθενείς και οι οικογένειες τους για την ανακούφιση από τη νόσο και ον ναι, πόσα χρήματα;
4. Τι μέτρα και σχεδιασμό έχει το Υπουργείο Σας, κατά τις αρμοδιότητες σας για αντιμετώπιση των αρνητικών επιπτώσεων της νόσου στις οικογένειες των αισθενών αλλά και στους φροντιστές;
5. Πότε ολοκληρώνεται το κατά τα προαναφερόμενα σχέδιο νόμου για την Άνοια;
6. Προτίθεστε να προβείτε σε εκτεταμένη δημιουργία δομών, μόνιμης εγκατάστασης ασθενών ανά την Ελληνική Επικράτεια και εάν όχι, γιατί;

Η ερωτώσα βουλευτής

ΑΘΑΝΑΣΙΟΥ ΜΑΡΙΑ