



ΣΥΡΙΖΑ
ΣΥΝΑΣΠΙΣΜΟΣ ΡΙΖΟΣΠΑΣΤΙΚΗΣ ΑΡΙΣΤΕΡΑΣ

Προς το Προεδρείο της Βουλής των Ελλήνων

Αναφορά

Για τους κ.κ. Υπουργούς:

- Υγείας
- Εργασίας και Κοινωνικών Υποθέσεων
- Οικονομικών

**Θέμα: Αιτήματα Συλλόγου ατόμων με σκλήρυνση κατά πλάκας Νομού
Θεσπρωτίας**

Κατατίθεται Αναφορά προς τους κ.κ. Υπουργούς Υγείας, Εργασίας & Κοινωνικών Υποθέσεων και Οικονομικών, το έγγραφο του Συλλόγου ατόμων με σκλήρυνση κατά πλάκας Νομού Θεσπρωτίας, με το οποίο ζητούν την ικανοποίηση αιτημάτων τους, σχετικών με τα ποσοστά αναπηρίας, αλλά και των παροχών υγείας, ιδίως όσον αφορά τη στελέχωση του Νοσοκομείου Φιλιατών.

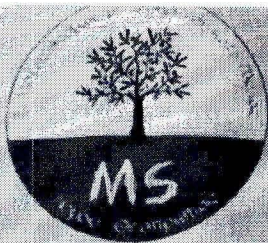
Επισυνάπτεται το σχετικό έγγραφο.

Παρακαλούμε για την άμεση εξέταση του εγγράφου και την ενημέρωσή μου για τις δικές σας ενέργειες.

Αθήνα, 22 Ιανουαρίου 2020

Ο καταθέτων βουλευτής

Κάτσης Μάριος



Ηγουμενίτσα 17-01- 2020

Αριθμ. Πρωτ.40

ΠΡΟΣ: κο Κάτση Μάριο

Βουλευτή ΣΥΡΙΖΑ Θεσπρωτίας

Κύριε Κάτση,

Με την παρούσα επιστολή θα θέλαμε να σας γνωστοποιήσουμε βασικά αιτήματα που αφορούν τα μέλη ασθενείς του Συλλόγου μας, ζητώντας την επίλυσή τους.

Είναι γνωστό και επιστημονικώς τεκμηριωμένο ότι η Πολλαπλή Σκλήρυνση είναι χρόνια, ανίατη, πολυπαραγοντική, εκφυλιστική αλλά και απρόβλεπτη νόσος με πολλαπλά συμπτώματα εμφανή και αφανή. Βάσει του Ν. 3402/2005 Άρθρο 24 §1 – ΦΕΚ 258 Α' / 17.10.2005, «η Νόσος του νευρικού συστήματος με την αναφορά Σκλήρυνση κατά Πλάκας ή Απομυελυνωτική Νόσος του Κεντρικού Νευρικού Συστήματος ή Νευρολοίμωξη ή Πολλαπλή Σκλήρυνση, είναι νόσος αυτοτελής, ανεξάρτητα από τα συγγενή με άλλες ασθένειες συμπτώματα ή επιπτώσεις στη ζωή των προσβληθέντων από τη Νόσο. Οι πάσχοντες από Σκλήρυνση κατά Πλάκας (ΑμΣΚΠ), αποτελούν ευπαθή ομάδα ασθενών, χρήζουσα ιδιαίτερης πρόνοιας από την Πολιτεία».

Βασικό αίτημα μας είναι η άμεση αλλαγή και επικαιροποίηση του κανονισμού εκτίμησης βαθμού αναπηρίας (ΚΕΒΑ). Έχει αποδειχθεί και θα συνεχίσει δυστυχώς, να είναι ουσιαστικά καταπλέατης των προνοιακών παροχών και αυτό διαφαίνεται από τα στοιχεία που επιδίδονται μετά από αξιολόγηση των

εξεταζόμενων ασθενών. Έχει ζητηθεί επανειλημμένως το ποσοστό αναπηρίας για την Σκλήρυνση κατά Πλάκας να είναι από 50% και πάνω.

Λόγω των πολλαπλών προβλημάτων που επιφέρει η νόσος της Πολλαπλής Σκλήρυνσης, απαιτούνται συνεχείς **συνεδρίες Φυσικοθεραπείας** και γι' αυτό είναι **αναγκαία η νομοθετημένη και δια βίου παροχή τους** σε συμβεβλημένα εργαστήρια φυσικής ιατρικής και αποκατάστασης, εργαστήρια ιδιωτικών κλινικών, κατ' οίκον και σε κέντρα αποκατάστασης και αποθεραπείας ανοιχτής νοσηλείας (ΚΑΑ), διότι με την υφιστάμενη κατάσταση δεν χορηγούνται δια βίου, με αποτέλεσμα να επιδεινώνεται η κατάσταση της υγείας των ΑμΣΚΠ και αυτό επιφέρει μεγαλύτερο κόστος για τους ίδιους αλλά και για την πολιτεία ως προς την αντιμετώπιση αυτών των προβλημάτων. Επίσης να επανέλθει η μηδενική συμμετοχή σε ιατρικές πράξεις όπως MRI, ακτινογραφιών, παρακλινικών εξετάσεων, ιατρικών βοηθημάτων κ.ά. Ένα άτομο που πάσχει από Σκλήρυνση Κατά Πλάκας – Πολλαπλή Σκλήρυνση πρέπει τακτικά να υποβάλλεται σε μαγνητικές τομογραφίες (εγκεφάλου, αυχένα, θώρακα) σε συνεχείς αιματολογικές και βιοχημικές εξετάσεις λόγω ανοσοκαταστολής από την κύρια θεραπεία της νόσου οπότε ανηλαμβάνεσθε ότι επιωρίζεται μια σημαντική δαπάνη για την αντιμετώπιση της νόσου. Αν προστεθούν και τα φάρμακα που λαμβάνονται για τις άλλες ασθένειες που απορρέουν από τη νόσο είναι προφανές ότι το κόστος για όλα αυτά, είναι αβάσταχτο και παρατηρείται συχνά, ότι πολλά ΑμΣΚΠ, αποφεύγουν να τα εφαρμόζουν με αποτέλεσμα την επιδείνωση της υγείας τους η οποία επιφέρει υψηλότερο κόστος στην πολιτεία με νοσηλείες, αποκατάσταση κ.λπ.

Ένα ακόμα βασικό αίτημα μας είναι η στελέχωση γιατρού Νευρολόγου στο Νοσοκομείο Φιλιππών για την καλύτερη εξυπηρέτησή μας, αφού αναγκάζομαστε κάθε φορά να μετακινούμαστε στα Ιωάννινα, ακόμα και για μια απλή γνωμάτευση για την προμήθεια των φαρμάκων μας.

Παρακαλούμε για τις ενέργειες σας!

ΓΙΑ ΤΟ ΔΣ
ΑΠΡΟΕΔΡΟΣ
ΓΕΩΡΓΙΟΣ ΠΑΛΕΙΟΣ
Η ΓΡΑΜΜΑΤΕΙΑ