



Αθήνα, 10 Δεκεμβρίου 2021

**Προς το Προεδρείο της Βουλής των Ελλήνων**

**ΑΝΑΦΟΡΑ**

**Για τον κ. Υπουργό Υγείας**

**Θέμα: «Άμεση τροποποίηση της διάταξης που αφαιρεί το δικαίωμα συνταγογράφησης φαρμάκων, θεραπευτικών πράξεων και διαγνωστικών εξετάσεων από ιδιώτες ιατρούς σε ανασφάλιστους πολίτες που πάσχουν από Θαλασσαιμία και Δρεπανοκυτταρική Νόσο».**

Ο Βουλευτής Ιωάννης Μπουρνούς καταθέτει προς τον κ. Υπουργό Υγείας αναφορά με την επιστολή του *Πανελλήνιου Συλλόγου Πασχόντων από Μεσογειακή Αναιμία και Δρεπανοκυτταρική Νόσο (Π.Α.Σ.Π.Α.ΜΑ)*, με την οποία εκφράζονται η έντονη ανησυχία και η σφοδρή εναντίωση τους σχετικά με τη διάταξη της κατάργησης του δικαιώματος συνταγογράφησης φαρμάκων, θεραπευτικών πράξεων και διαγνωστικών εξετάσεων στους ανασφάλιστους ασθενείς και τις ευάλωτες κοινωνικές ομάδες από ιδιώτες ιατρούς σύμφωνα με το άρθρο 38 του Ν. 4865/2021 (ΦΕΚ 238/Α/04-12-2021).

Τα άτομα με Θαλασσαιμία και Δρεπανοκυτταρική Νόσο παρακολουθούνται από ιατρούς διαφόρων ειδικοτήτων για τις επιπλοκές των νοσημάτων τους. Αναφέρεται ότι πολλοί εκ των ιατρών που εμπλέκονται στη παρακολούθηση των ως άνω πασχόντων είναι ιδιώτες με χρόνια εμπειρία και εξειδίκευση στα νοσήματα αυτά και σε άμεση συνεργασία με τους ιατρούς των Μονάδων

Μεσογειακής Αναιμίας και Δρεπανοκυτταρικής Νόσου των νοσοκομείων προκειμένου να αντιμετωπίζονται ολιστικά οι ασθενείς.

Επισημαίνεται ότι καθίσταται επιβεβλημένη η παρακολούθηση των πασχόντων από Θαλασσαιμία και Δρεπανοκυτταρική Νόσο και από ιδιώτες ιατρούς εξαιτίας της μεγάλης έλλειψης προσωπικού στις δημόσιες δομές υγείας αλλά και του εξαιρετικά μικρού αριθμού εξειδικευμένων στα νοσήματα αυτά ιατρών που υπηρετούν σε αυτές. Αναφέρεται, επιπλέον, ότι η ως άνω προβληματική κατάσταση, ήτοι οι ελλείψεις προσωπικού και η υποστελέχωση με εξειδικευμένο προσωπικό, στις δομές υγείας της Περιφέρειας είναι εντονότερη.

Η εν λόγω διάταξη, που εύλογα ζητείται η τροποποίησή της, πλήττει βάναυσα τα άτομα με αναπηρία και χρόνιες παθήσεις, εφόσον σε αυτούς τους συνανθρώπους μας παρατηρείται ραγδαία αύξηση των ανασφάλιστων εξαιτίας της ανεργίας. Επιπλέον, ορθώς αναφέρεται ο εξαιρετικά μεγάλος κίνδυνος που διατρέχουν οι ανασφάλιστοι πάσχοντες με Θαλασσαιμία και Δρεπανοκυτταρική Νόσο από την απότομη και αναγκαστική διακοπή της παρακολούθησης και περίθαλψης από τους ιδιώτες θεράποντες ιατρούς τους και την υποχρεωτική προσέλευση τους, σε καιρό πανδημίας, στις επιβαρυμένες δημόσιες δομές υγείας, εντός των οποίων ενδέχεται να αντιμετωπίσουν καθυστερήσεις κρίσιμες για την κατάσταση της υγείας τους.

Καλείται ο Υπουργός να τροποποιήσει άμεσα την διάταξη του άρθρου 38 του Ν. 4865/2021 (ΦΕΚ 238/A/04-12-2021).

**Επισυνάπτεται η επιστολή.**

**Παρακαλούμε για την απάντηση, τις σχετικές και άμεσες ενέργειες και να μας ενημερώσετε σχετικά.**

**Ο καταθέτων βουλευτής**

**Μπουρνούς Ιωάννης**

# ΠΑΣΠΑΜΑ

Αριθ. Πρωτοκόλλου: 99 / 21

Αθήνα, 06-12-2021

## ΠΡΟΣ

1. Υπουργό Υγείας κ. Πλεύρη Θάνο
2. Αναπληρώτρια Υπουργό Υγείας κα Γκάγκα Μίνα

## ΚΟΙΝΟΠΟΙΗΣΗ

1. Πανελλήνιο Ιατρικό Σύλλογο
2. Ιατρικό Σύλλογο Αθήνας
3. Ελληνική Ομοσπονδία Θαλασσαιμίας
4. ΕΣΑμεΑ
5. Ένωση Ασθενών Ελλάδας

Αξιότιμοι Κύριοι,

Ο Πανελλήνιος Σύλλογος Πασχόντων από Μεσογειακή Αναιμία και Δρεπανοκυτταρική Νόσο «ΠΑΣΠΑΜΑ» ιδρύθηκε το 1980, έχει καθαρά κοινωφελή, μη κερδοσκοπικό χαρακτήρα και είναι ο πρώτος σύλλογος που δημιουργήθηκε σε εθνικό επίπεδο με μέλη αποκλειστικά πάσχοντες από όλη την Ελλάδα, ο συνολικός αριθμός των οποίων στη χώρα μας ανέρχεται στους 4500. Είναι ιδρυτικό και ενεργό μέλος της Εθνικής Ομοσπονδίας Θαλασσαιμίας (ΕΟΘΑ), της Εθνικής Συνομοσπονδίας Ατόμων με αναπηρία (ΕΣΑμεΑ), της Ένωσης Ασθενών Ελλάδας και της Διεθνούς Ομοσπονδίας Θαλασσαιμίας (TIF).

Με την παρούσα επιστολή, θα θέλαμε να εκφράσουμε την έντονη ανησυχία και αντίθεσή μας σχετικά με τη διάταξη της κατάργησης του δικαιώματος συνταγογράφησης φαρμάκων, θεραπευτικών πράξεων και διαγνωστικών εξετάσεων στους ανασφάλιστους ασθενείς και τις ευάλωτες κοινωνικές ομάδες από ιδιώτες ιατρούς σύμφωνα με το άρθρο 38 του Ν. 4865/2021 (ΦΕΚ 238/Α/04-12-2021).

Τα άτομα με Θαλασσαιμία (Μεσογειακή Αναιμία) και Δρεπανοκυτταρική Νόσο (Δρεπανοκυτταρική και Μικροδρεπανοκυτταρική Αναιμία) παρακολουθούνται από ένα δίκτυο ιατρών διαφόρων ειδικοτήτων για τις επιπλοκές των νοσημάτων τους (ενδοκρινολόγων, ηπατολόγων, καρδιολόγων, κ.α.) πολλοί εκ των οποίων είναι ιδιώτες με χρόνια εμπειρία και εξειδίκευση στα νοσήματα αυτά και σε άμεση συνεργασία με τους ιατρούς των Μονάδων Μεσογειακής Αναιμίας και Δρεπανοκυτταρικής Νόσου των νοσοκομείων (αιματολόγους, παιδιάτρους, παθολόγους) προκειμένου να αντιμετωπίζονται ολιστικά οι ασθενείς.

Η παρακολούθηση των πασχόντων από Θαλασσαιμία και Δρεπανοκυτταρική Νόσο και από ιδιώτες ιατρούς καθίσταται επιβεβλημένη δεδομένων των έντονων ελλείψεων σε ιατρικό προσωπικό στις δημόσιες δομές υγείας και στον πολύ μικρό αριθμό ιατρών που ασχολούνται με τα νοσήματα αυτά.

Παράλληλα η πολιτεία δεν έχει μεριμνήσει για την επαρκή στελέχωση του Εθνικού Συστήματος Υγείας ή την προτεραιοποίηση των ατόμων με χρόνιες παθήσεις που προσέρχονται σε δημόσιες δομές υγείας με αποτέλεσμα την αδυναμία άμεσης πρόσβασης σε ιατρούς. Το πρόβλημα είναι ακόμα μεγαλύτερο στην Περιφέρεια καθώς πολλές δημόσιες δομές υγείας στερούνται απαραίτητων για εμάς ιατρικών ειδικοτήτων με αποτέλεσμα οι χρόνιοι ανασφάλιστοι να απειλούνται με αποκλεισμό από την ιατρική περίθαλψη.

Τα άτομα με αναπηρία στα οποία ανήκουν και οι χρόνιοι ασθενείς όπως εμείς πλήττονται περισσότερο από όλους από την ανεργία και τη φτώχεια με αποτέλεσμα τη ραγδαία αύξηση των ανασφάλιστων.



# ΠΑΣΠΑΜΑ

Πανελλήνιος Σύλλογος Παστορίων  
και Μεταγενεράτων Αναπομπών  
Δραστηριοτήτων Νόσου

Η εν λόγω διάταξη δημιουργεί διακρίσεις μεταξύ των ασθενών με το ίδιο νόσημα διακόπτοντας απότομα τη συνέχεια της παρακολούθησης/περίθαλψης των συμπασχόντων μας από τους ιδιώτες θεράποντες ιατρούς τους και θέτοντας σε κίνδυνο την υγεία τους όχι μόνο λόγω της καθυστέρησης ή αδυναμίας πρόσβασης σε δημόσιες δομές υγείας που απορρέουν από ένα αποδυναμωμένο Εθνικό Σύστημα Υγείας αλλά και της αναγκαστικής προσέλευσης σε χώρους που θα έπρεπε να αποφεύγουν λόγω της υπερ-μετάδοσης του κορονοϊού. Ταυτόχρονα τους δημιουργεί αφάνταστη ταλαιπωρία με αποτέλεσμα την αποθάρρυνσή τους και την διακοπή της απαραίτητης παρακολούθησης και θεραπείας τους.

Δημιουργούνται εύλογα ερωτήματα σχετικά με την αναγκαιότητα της ανωτέρω διάταξης η οποία θα έχει ως αποτέλεσμα την περαιτέρω ταλαιπωρία των πασχόντων, εν μέσω μάλιστα αυτής της σφιδρής και μη ελεγχόμενης ως τώρα πανδημίας, κατά την προσέλευση τους σε νοσοκομεία ή κέντρα υγείας, σε ιατρούς που ουδεμία σχέση έχουν με την αντιμετώπιση του νοσήματός τους, προκειμένου να συνταγογραφήσουν, εφόσον οι ιατροί συναντέσουν, την απαραίτητη φαρμακευτική τους αγωγή ή τις απαραίτητες εξετάσεις τους που συστήνουν οι εξειδικευμένοι θεράποντες ιδιώτες ιατροί τους.

Τα δημόσια νοσοκομεία λόγω έλλειψης προσωπικού, και λόγω της πανδημίας, αδυνατούν να ανταποκριθούν στον υπάρχοντα φόρτο εργασίας πόσο μάλλον στην αντιμετώπιση των χρόνιων νοσημάτων που απαιτούν γρήγορα αντανακλαστικά και μεγάλη εξειδίκευση.

Για τους παραπάνω λόγους, ζητούμε την τροποποίηση της διάταξης του άρθρου 38 του Ν. 4865/2021 (ΦΕΚ 238/Α/04-12-2021) ως προς το δικαίωμα συνταγογράφησης φαρμάκων, θεραπευτικών πράξεων και διαγνωστικών εξετάσεων για τους ανασφάλιστους συμπάσχοντές μας και από τους ιδιώτες ιατρούς.

