



ΕΡΩΤΗΣΗ

Θεσσαλονίκη, 14/12/2021

Του: Κυριάκου Βελόπουλου, Προέδρου Κόμματος, Βουλευτή Λάρισας

ΠΡΟΣ: Τον κ. Υπουργό Υγείας
Τον κ. Υπουργό Εργασίας και Κοινωνικών Υποθέσεων

ΘΕΜΑ: «Πάγιο και δίκαιο αίτημα των ατόμων με Σκλήρυνση Κατά Πλάκας η ένταξή τους στις μη αναστρέψιμες παθήσεις»

Κύριοι, κύριοι Υπουργοί,

Σύμφωνα με ενημέρωση από πολίτες απανταχού την Επικράτεια, οργή και προβληματισμός επικρατεί στις τάξεις των ατόμων που πάσχουν από Πολλαπλή Σκλήρυνση Κατά Πλάκας. Αφορμή της όλης αναστάτωσης αποτελεί ο νέος κανονισμός λειτουργίας των ΚΕΠΑ (Κέντρα Πιστοποίησης Αναπηρίας) ο οποίος εντάσσεται στο εθνικό σχέδιο δράσης για τα σε ευθυγράμμιση με τη σύμβαση των Ηνωμένων Εθνών δικαιώματα των ατόμων με αναπηρία. Ο νέος κανονισμός περιέχει προβλέψεις, όπως η μη υποχρέωση επανεξέτασης για μη αναστρέψιμες παθήσεις. Στον πίνακα των μη αναστρέψιμων παθήσεων, η διάρκεια της αναπηρίας καθορίζεται επ' αόριστον και της αποδίδεται ποσοστό αναπηρίας τουλάχιστον 67% χωρίς την υποχρέωση της επανεξέτασης. Δυστυχώς όμως η Πολλαπλή Σκλήρυνση (Π.Σ.) δεν έχει ενταχθεί στον Πίνακα των μη αναστρέψιμων παθήσεων του Υπουργείου Εργασίας. Κι ενώ διεθνώς η Π.Σ. χαρακτηρίζεται ως μια αυτοάνοση ανίατη μη αναστρέψιμη νόσος του Κεντρικού Νευρικού Συστήματος αγνώστου αιτιολογίας, η Ελληνική Πολιτεία επιδεικτικά επιλέγει να το αγνοεί. Τα άτομα με Πολλαπλή Σκλήρυνση συνεχίζουν να ταλαιπωρούνται και να νοιώθουν ανασφάλεια, όταν εξακολουθούν να υποχρεώνονται να περνούν κάθε τόσο από τα ΚΕΠΑ για να αποδείξουν την αναπηρία τους που τους επιφέρει μια ανίατη, διαρκώς εξελισσόμενη πολυπαραγοντική νόσος. Το να αξιολογηθεί ένα ΑμΣΚΠ από τα ΚΕΠΑ είναι μια χρονοβόρα, επίπονη και ψυχολογικά επιβαρυντική διαδικασία. Οι εισηγητικοί φάκελοι αναπηρίας των ατόμων με Π.Σ. που πρέπει να αξιολογηθούν είναι συνήθως ελλιπείς, καθώς δεν υπάρχουν σαφείς οδηγίες ή οι θεράποντες ιατροί δεν αναφέρουν με λεπτομέρεια όλα τα συμπτώματα. Συχνά τα άτομα αξιολογούνται με χαμηλά ποσοστά αναπηρίας. Κάθε πάσχων όμως έχει τη δική του συμπτωματολογία και εξέλιξη με αποτέλεσμα η κλινική εικόνα κάθε ασθενούς να διαφοροποιείται. Επίσης, καθώς η νόσος έχει εξάρσεις και υφέσεις, η κατάσταση ενός ασθενούς την ημέρα της αξιολόγησης δεν είναι μόνιμη. Οι αποφάσεις όμως των επιτροπών είναι ουσιαστικές για την απονομή αναπηρικών επιδομάτων ή συντάξεων, με αποτέλεσμα τα ΑμΠΣ που αξιολογούνται με χαμηλά ποσοστά αναπηρίας ή να χάνουν τις παροχές τους ή να υποχρεώνονται κάθε τόσο να υπομένουν τη βάσανο των συνεχών αξιολογήσεων από τα ΚΕΠΑ. Πάγιο αίτημα των ΑμΣΚΠ αποτελεί η αναθεώρηση του πίνακα μη αναστρέψιμων παθήσεων και η ένταξή τους σε αυτόν. Απογοητευμένοι από τη μεταχείριση της Πολιτείας, οι πάσχοντες από Π.Σ. συνεχίζουν τον αγώνα τους, ζητώντας από αυτήν να μεριμνήσει, ώστε να τους επιτραπεί να ζουν με ισονομία και αξιοπρέπεια. Επιμένουν στη θέση τους για ένταξη στις μη αναστρέψιμες

παθήσεις και επιθυμούν να βελτιωθεί η ποιότητα της καθημερινότητάς τους, χωρίς να τους ζητείται κάθε λίγο και λιγάκι να αποδείξουν σε επιτροπές το προφανές.

Με δεδομένα όλα τα παραπάνω,

Ερωτώνται οι κ. κ. Υπουργοί:

- 1.** Σε ποιες ενέργειες προτίθεστε να προβείτε, προκειμένου να φροντίσετε και να βελτιώσετε την καθημερινότητα των ατόμων με Σκλήρυνση Κατά Πλάκας;
- 2.** Προτίθεσθε άμεσα να προβείτε σε ενέργειες ή μέτρα, ώστε να συμπεριληφθεί η Σκλήρυνση Κατά Πλάκας στις μη αναστρέψιμες νόσους, προκειμένου να μην υποβάλλονται οι πάσχοντες κάθε τόσο στη βάσανο των συνεχών αξιολογήσεων από τα ΚΕΠΑ;
- 3.** Για ποιους λόγους αγνοείτε και απαξιώνετε τη γνωμοδότηση της Ελληνικής Νευρολογικής Εταιρίας για την πολυπαραγοντική φύση της Σκλήρυνσης Κατά Πλάκας και δεν τη συμπεριλαμβάνετε στις μη αναστρέψιμες νόσους;

Ο ερωτών Βουλευτής

ΒΕΛΟΠΟΥΛΟΣ ΚΥΡΙΑΚΟΣ