

Προς το Προεδρείο της Βουλής των Ελλήνων

ΑΝΑΦΟΡΑ

Για τον κ. Υπουργό Υγείας

Θέμα: Το Α.Υ.Σ. «ακρωτηριάζει» τα άτομα με Διαβήτη, με τις ανεξήγητες γνωμοδοτικές του αποφάσεις

Ο υπογράφων βουλευτής καταθέτει ως αναφορά προς τον αρμόδιο Υπουργό το με αρ. πρωτ. 1327/14.04.2025 Δελτίο Τύπου της Πανελλήνιας Ομοσπονδίας Σωματείων - Συλλόγων Ατόμων με Σακχαρώδη Διαβήτη (Π.Ο.Σ.Σ.Α.Σ.ΔΙΑ.) με θέμα: «Το ΑΥΣ «ακρωτηριάζει» τα άτομα με Διαβήτη, με τις ανεξήγητες γνωμοδοτικές του αποφάσεις»

Παρακαλώ, στο πλαίσιο των αρμοδιοτήτων σας, για την άμεση εξέταση του συνημμένου, για την απάντηση και τις σχετικές σας ενέργειες καθώς και να με ενημερώσετε σχετικά.

Ο Βουλευτής

**Σπυρίδων Τσιρώνης
Βουλευτής Αχαΐας**



ΕΝΗΜΕΡΩΣΗ - ΓΝΩΣΗ - ΕΚΠΑΙΔΕΥΣΗ - ΠΡΟΛΗΨΗ
INFORMATION - KNOWLEDGE - EDUCATION - PREVENTION

Αθήνα, 14/04/2025

Αρ. Πρωτ. 1327

ΔΕΛΤΙΟ ΤΥΠΟΥ

Το ΑΥΣ «ακρωτηριάζει» τα άτομα με Διαβήτη, με τις ανεξήγητες γνωμοδοτικές του αποφάσεις

Τα διαβητικά έλκη, μια από τις πλέον επίπονες και κοστοβόρες, σε κάθε επίπεδο, επιπλοκές του Σ.Δ., είναι ανοιχτές πληγές στα κάτω άκρα με προοδευτική επιδείνωση, οι οποίες, αν παραμείνουν χωρίς την κατάλληλη και έγκαιρη θεραπεία, μπορεί να προκαλέσουν στον πάσχοντα σοβαρά προβλήματα, όπως είναι η εξάπλωση της λοίμωξης, η νέκρωση των ιστών και σε πολλές περιπτώσεις, ο ακρωτηριασμός.

Τα διαβητικά έλκη αποτελούν μια ιδιαίτερα επικίνδυνη κατάσταση, η οποία απαιτεί **ΑΜΕΣΗ** και **ΑΠΟΤΕΛΕΣΜΑΤΙΚΗ** αντιμετώπιση, καθώς ελλοχεύει ο κίνδυνος του ακρωτηριασμού, γεγονός που θα προκαλέσει πολλές και ποικίλες αρνητικές επιπτώσεις στο βιοτικό επίπεδο του ασφαλισμένου, θα τον επιβαρύνει οικονομικά και επιπλέον θα αυξήσει μακροπρόθεσμα και το κόστος για το Σύστημα Υγείας.

Στο πλαίσιο των παραπάνω επιστημονικά τεκμηριωμένων συμπερασμάτων και για εξοικονόμηση οικονομικών πόρων, περί τα τέλη Ιουλίου του 2022, ο Ε.Ο.Π.Υ.Υ. ενέταξε στον πίνακα αποζημιούμενων ιατροτεχνολογικών προϊόντων, προϊόντα με τον τίτλο «Άμορφα Επιθέματα*», των οποίων ο φάκελος είχε κατατεθεί, σύμφωνα με τη νομοθεσία, προς αξιολόγηση τον Δεκέμβριο του 2021 στον Ε.Ο.Π.Υ.Υ..

Έτσι λοιπόν, αρχικά, τον Απρίλιο του 2022, η υπ' αριθμ. 761/12-04-22 απόφαση του ΑΥΣ και στη συνέχεια, η υπ' αριθμ. 1416/12-07-22 τροποποιημένη απόφαση του ορίζουν ότι :

«το εν λόγω προϊόν χορηγείται μετά από έγκριση του ΑΥΣ, έπειτα από υποβολή εγγράφων και φωτογραφιών που να αποδεικνύουν την αποτυχία θεραπείας μέσω συμβατικής/ κλασικής αγωγής για 10 έως 12 μήνες».

Ως «συμβατική/ κλασική αγωγή» ορίζονται τα επιθέματα τα οποία έχουν αντιμικροβιακές ιδιότητες και όχι επουλωτικές, πληροφορίες που αναγράφονται και στα φύλλα οδηγιών χρήσης των ιατροτεχνολογικών αυτών προϊόντων (Ι/Π).

Σημειωτέων, η ως άνω απόφαση είχε εκδοθεί πριν ακόμη ενταχθεί το προϊόν στην διαδικασία αποζημίωσης.

Άραγε, πως έλαβε γνώση το ΑΥΣ;

Ποια νομοθετική διαδικασία δίνει στο ΑΥΣ τη δυνατότητα ποιοτικής αξιολόγησης Ι/Π ;

Το ΑΥΣ, όπως γνωρίζουμε, δεν διαθέτει κάποιο κανονισμό λειτουργίας που θα του έδινε το δικαίωμα να καθορίζει τις προαναφερθείσες διαδικασίες, οι οποίες, εκτός των άλλων, δεν προβλέπονται σε κανένα νομοθετικό πλαίσιο.

Το πιο σκανδαλώδες βέβαια δεν είναι όλα τα παραπάνω, αλλά το γεγονός ότι κάθε συσκευασία άμορφου επιθέματος, έχει τιμή αποζημίωσης, η οποία ανέρχεται στα **169,00€** και επαρκεί για 53-54 ψεκασμούς. Δεδομένου ότι η συνιστώμενη δόση των συγκεκριμένων σκευασμάτων είναι ένας ψεκασμός της επιφάνειας του έλκους δύο φορές την εβδομάδα, **με μέσο χρόνο επούλωσης όλων ανεξαιρέτως των χρονίων δερματικών ελκών, 64 ημέρες** (καθώς προάγουν την ανάπτυξη νέου ιστού και επιταχύνουν τη διαδικασία της επούλωσης), προκύπτει ότι ένα μόνο σκεύασμα είναι υπέρ-αρκετό για τη θεραπεία του πάσχοντα.

Στην περίπτωση των κλασικών επιθεμάτων, οι τιμές αποζημίωσης κυμαίνονται από **89€ έως 400€ την εβδομάδα**, δηλαδή, **360€ έως 1600€ το μήνα** και αν η συνιστώμενη αγωγή διαρκέσει από 10 έως 12 μήνες, το κόστος μπορεί να ξεπεράσει τις **12.000€ ανά πάσχοντα**, συν το επιπλέον κόστος των 169€ στην περίπτωση που ο πάσχων δεν έχει θεραπευτεί και καταφύγει τελικά στην χρήση του άμορφου επιθέματος. Το κόστος όμως, θα είναι πολύ μεγαλύτερο και όχι μόνο οικονομικό, στην περίπτωση που στο μεσοδιάστημα της πολύμηνης συμβατικής αγωγής παρουσιαστούν **ανεπανόρθωτες επιπλοκές**.

Συνεπώς, η αγωγή με τα άμορφα επιθέματα, είναι περισσότερο άμεση και αποτελεσματική και λιγότερο κοστοβόρα και χρονοβόρα από τη συμβατική μέθοδο αντιμετώπισης δερματικών και διαβητικών ελκών, η οποία, όπως προαναφέρθηκε, **παρέχει αμιγώς αντιμικροβιακή και αντιβακτηριακή δράση και όχι επουλωτική**.

Ο ΕΟΠΥΥ το έτος 2023, δημιούργησε το σύστημα *real time*, όπου αφενός ιατροί του ΕΟΠΥΥ μπορούσαν να εγκρίνουν συνταγές του εκάστοτε θεράποντα ιατρού, σε πραγματικό χρόνο, ειδικά για Ι/Π, όπως για παράδειγμα αντλίες ινσουλίνης, άμορφα επιθέματα, κ.α., αφετέρου οι ασφαλισμένοι εκτελούσαν τις συνταγές τους χωρίς εμπόδια. Από το Σεπτέμβριο του 2024, για ανεξήγητους λόγους, το σύστημα *real time* σταμάτησε να λειτουργεί, με αποτέλεσμα τα άμορφα επιθέματα και η έγκρισή τους να σταματήσουν.

Το Φεβρουάριο του 2025, άτομο με Σακχαρώδη Διαβήτη τύπου 1, με διαβητικό έλκος στη δεξιά πτέρνα, δέχθηκε να κινηθούμε επώνυμα προς το ΑΥΣ, χρησιμοποιώντας το όνομα του, καθώς επίσης τις φωτογραφίες από την πτέρνα του και την πορεία επούλωσης του ανοικτού τραύματος, ώστε να επιτρέψει το ΑΥΣ να εκτελεστεί η τέταρτη και τελευταία συνταγή για τη λήψη του άμορφου επιθέματος, αφού το έλκος επουλώθηκε. (επισυνάπτονται φωτογραφίες).

Το άτομο συνταγογράφησε πρώτη φορά το άμορφο επίθεμα τον Ιούλιο του 2024, το οποίο και εγκρινόταν μέχρι το Δεκέμβριο του 2024 από το σύστημα *realtime*, ενώ η τελευταία συνταγή, την οποία μπλόκαρε το ΑΥΣ, ήταν εκείνη του Ιανουαρίου 2025.

Έχοντας λάβει άλλες 17 καταγγελίες για το ίδιο ακριβώς προϊόν και πρόβλημα με το ΑΥΣ, στείλαμε επιστολή στο ΑΥΣ, στον Πρόεδρο και το Δ.Σ., κοινοποιώντας την στον Υπουργό Υγείας, αλλά και στη Διοικήτρια του Ε.Ο.Π.Υ.Υ. .

Δύο ολόκληρους μήνες μετά, περιμένουμε ακόμη απάντηση ...

Αντιλαμβανόμαστε όλοι πως η αδιαφορία πρέπει να τελειώσει και κάθε ακατάλληλο πρόσωπο να απομακρυνθεί άμεσα, αφήνοντας όλους εμάς τους ασφαλισμένους που καταβάλλουμε τα

χρήματα μας, να λάβουμε αυτά τα οποία ο Ε.Ο.Π.Υ.Υ. αποζημιώνει και ο θεράπων ιατρός κρίνει και συνταγογραφεί.

Απαιτούμε την κατάργηση των αποφάσεων του ΑΥΣ με αριθμό: 761/12-04-22 και 1416/12-07-22!

Απαιτούμε τη σωστή επαναλειτουργία του συστήματος real time!

Απαιτούμε την παύση της κατασπατάλησης των χρημάτων των ασφαλισμένων σε Ι/Π που δεν έχουν αξιολογηθεί από ΗΤΑ επιτροπή για την ποιότητα τους!

** Ο Ε.Κ.Π.Υ. παρά τις τροποποιήσεις του όλα αυτά τα χρόνια και πάρα τις παρεμβάσεις και προτάσεις της Π.Ο.Σ.Σ.Α.Σ.ΔΙΑ. για τροποποίηση του Άρθρου 54 Επιθέματα, σε Επουλωτικά Τραυμάτων, η μοναδική αλλαγή στην οποία προέβη, αφορούσε στην πρώτη παράγραφο της τελευταίας τροποποίησης, όπου αναφέρεται σε «Επίθεμα που παρέχει επούλωση, με αποτέλεσμα όποιο Ι/Π εντάσσεται στον Ε.Κ.Π.Υ. με επουλωτική δράση να ονομάζεται αυθαίρετα άμορφο επίθεμα. Συνεπώς, επειδή ο παρασκευαστής δεν μπορεί να ονομάσει μια κρέμα ή ένα σπρέι άμορφο επίθεμα, αυτό δεν έχει καμία απολύτως τύχη απέναντι στις συμβατικές μεθόδους...!!!*

Η αναλγησία του κρατικού μηχανισμού και του Συστήματος Υγείας οδηγεί για μια ακόμα φορά τους πάσχοντες από Σ.Δ. που αντιμετωπίζουν τη επιπλοκή του Διαβητικού Ποδιού σε απόγνωση, καθώς ο κίνδυνος του ακρωτηριασμού παραμονεύει και τους απειλεί!

Η υγεία, η αρτιμέλεια και η ζωή μας είναι δικαιώματα που η Πολιτεία έχει υποχρέωση να τα προασπίσει παρέχοντας μας όλα τα απαραίτητα υλικά και μέσα που θα συμβάλουν στην πρόληψη, την αντιμετώπιση και στην απομάκρυνση του κινδύνου των δυσάρεστων επιπλοκών του Σ.Δ.

Πότε θα το κατανοήσουν οι Αρμόδιοι;

Λίγα λόγια για την ΠΟΣΣΑΣΔΙΑ

Η Πανελλήνια Ομοσπονδία Σωματείων – Συλλόγων Ατόμων με Σακχαρώδη Διαβήτη (ΠΟΣΣΑΣΔΙΑ) ιδρύθηκε στις **31 Μαΐου 1997** και είναι μέλος της Εθνικής Συνομοσπονδίας των Ατόμων με Αναπηρία (ΕΣΑμεΑ) και της Διεθνούς Ομοσπονδίας Διαβήτη (International Diabetes Federation – IDF). Εκπροσωπεί τη συντριπτική πλειοψηφία των ανθρώπων με Σακχαρώδη Διαβήτη στη χώρα μας και αριθμεί **26 πρωτοβάθμια σωματεία/συνλόγους σε όλη την Ελλάδα**. Κύριοι στόχοι της ΠΟΣΣΑΣΔΙΑ είναι αφενός η **ενημέρωση, πρόληψη και εκπαίδευση** των ατόμων με Σακχαρώδη Διαβήτη, των οικογενειών τους, αλλά και του γενικότερου πληθυσμού και αφετέρου η **προστασία και διεκδίκηση των αυτονόητων και νόμιμων δικαιωμάτων** των ατόμων με Σακχαρώδη Διαβήτη.

Με εκτίμηση,
Για το Δ.Σ. της Π.Ο.Σ.Σ.Α.Σ.ΔΙΑ.

Ο Πρόεδρος

Η Γενική Γραμματέας



Χρήστος Δαραμήλας
694 1

Αθανασία Καρούνου
694 229