



ΒΟΥΛΗ ΤΩΝ ΕΛΛΗΝΩΝ
ΛΕΥΤΕΡΗΣ ΑΥΓΕΝΑΚΗΣ
Βουλευτής Ν. Ηρακλείου – ΝΕΑ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ

Προς τον Υπουργό Υγείας, κ. Άδωνι – Σπυρίδωνα Γεωργιάδη

Θέμα: «Διαμαρτυρία Παγκρήτιου Συλλόγου για τον Νεανικό Διαβήτη σχετικά με την περικοπή ταινιών μέτρησης σακχάρου για άτομα με Σακχαρώδη Διαβήτη Τύπου 1»

ΑΝΑΦΟΡΑ

Αθήνα, 09.12.2025

Με τη συνημμένη επιστολή του προς τον Πρωθυπουργό της χώρας, ο Παγκρήτιος Σύλλογος για τον Νεανικό Διαβήτη (ΠΑΣΥΝΕΔ) (αρ. πρωτ. 33/22-11-2025), εκφράζει τις έντονες ανησυχίες και διαμαρτυρίες του για την πρόσφατη αναθεώρηση του Παραρτήματος Διαβητολογικού Υλικού (ΦΕΚ Β' 5395/2025), που οδήγησε σε περικοπή των ταινιών μέτρησης σακχάρου για άτομα με Σακχαρώδη Διαβήτη Τύπου 1 που χρησιμοποιούν συστήματα συνεχούς καταγραφής γλυκόζης (CGM/FGM).

Όπως επισημαίνει ο Σύλλογος, η περικοπή αυτή είναι επιστημονικά αδικαιολόγητη και επικίνδυνη, καθώς οι ταινίες μέτρησης αποτελούν αναντικατάστατο ιατρικό αναλώσιμο για:

- βαθμονόμηση και επαλήθευση τιμών των αισθητήρων,
- περιπτώσεις υπογλυκαιμίας που δεν εντοπίζονται από τον αισθητήρα,
- δυσλειτουργία συστημάτων καταγραφής,
- αποφυγή οξέων κρίσεων και διαβητικής κετοξέωσης, που μπορεί να είναι απειλητικές για τη ζωή των ασθενών.

Ηράκλειο: Πάπα Αλεξάνδρου 4, Πλ. Αρχαιολογικού Μουσείου, τ.κ. 71202 – Τηλ. 2810 301178

Μοίρες: 25^{ης} Μαρτίου 185, τ.κ. 70400 – Τηλ. 28920 29133

Ο Σύλλογος επισημαίνει επίσης ότι ο περιορισμός αυτός αντίκειται στη διεθνή πρακτική, καθώς χώρες όπως η Γερμανία, Γαλλία και Ισπανία καλύπτουν πλήρως τα αναλώσιμα (ταινίες + CGM) για τους πάσχοντες από ΣΔ1, χωρίς περιορισμούς.

Όπως αναφέρεται χαρακτηριστικά στην εν λόγω επιστολή:

«...Ο Παγκρήτιος Σύλλογος για τον Νεανικό Διαβήτη (ΠΑΣΥΝΕΔ) εκπροσωπεί παιδιά και ενήλικες και τις οικογένειες τους, που ζουν καθημερινά με τον Σακχαρώδη Διαβήτη Τύπου 1 (ΣΔ1). Πρόκειται για ένα αυτοάνοσο, χρόνιο νόσημα, που απαιτεί αδιάκοπο αγώνα ορθής ρύθμισης και επιβίωσης, ο οποίος χωρίς σωστή παρακολούθηση μπορεί να γίνει άμεσα απειλητικός για τη ζωή.

Με μεγάλη ανησυχία και θλίψη πληροφορηθήκαμε πρόσφατα ότι, με την αναθεώρηση του παραρτήματος Διαβητολογικού Υλικού του ΦΕΚ Β' 5395/2025, ο ΕΟΠΥΥ προχώρησε σε περικοπή των ταινιών μέτρησης σακχάρου, για τα άτομα με ΣΔ1 που χρησιμοποιούν συστήματα καταγραφής γλυκόζης στο αίμα (CGM/FGM). Πρόκειται για μια επιστημονικά και ηθικά αντιδεοντολογική περικοπή, γιατί και τα συστήματα τα ίδια απαιτούν βαθμονόμηση με ταινίες, και οι εξειδικευμένοι γιατροί αυτό συστήνουν, και είναι πάρα πολλές οι φορές που τα συστήματα αυτά αστοχούν και οι μετρήσεις με ταινίες είναι εντελώς απαραίτητες. Συνεπώς η περικοπή τους θέτει χιλιάδες παιδιά και ενήλικες σε θανάσιμο κίνδυνο.

Οι ταινίες μέτρησης δεν είναι περιττό κόστος, ούτε πολυτέλεια. Είναι ιατρικό αναλώσιμο ζωτικής σημασίας για τη διαρκή επιβεβαίωση της τιμής της γλυκόζης στο αίμα των ασθενών, για περιπτώσεις αποτυχίας του αισθητήρα, για την έναρξη λειτουργίας και ρύθμιση του αισθητήρα καταγραφής, για υπογλυκαιμίες οι οποίες δεν εντοπίζονται από αρκετά συστήματα καταγραφής (CGM), για απορρόθμιση από ασθένειες, για οξείες κρίσεις και για την αποφυγή διαβητικής κετοξέωσης που μπορεί να οδηγήσει στο θάνατο.

[...]

Ζητάμε άμεσα:

- *Να ανακληθεί η συγκεκριμένη απόφαση.*
- *Να μην υπάρξει καμία περικοπή στις ταινίες μέτρησης για τα άτομα με ΣΔ1 είτε φέρουν είτε όχι συστήματα καταγραφής.*
- *Να διασφαλιστεί ελάχιστο ετήσιο όριο που να καλύπτει πραγματικές ανάγκες.*
- *Να υπάρξει διάλογος με τους συλλόγους και τις ενώσεις ασθενών πριν από οποιαδήποτε τέτοια σημαντική αλλαγή, που αφορά στην ίδια τη ζωή τους.*
- *Να εξεταστεί ενίσχυση της αποζημίωσης όπου υπάρχει αύξηση επιπτώσεων στην υγεία.*

Παράλληλα είμαστε στη διάθεση σας για συνάντηση το συντομότερο δυνατόν. Ο Σύλλογος μας είναι μέλος της Διεθνούς Ομοσπονδίας για τον Διαβήτη (IDF), της Ένωσης Ασθενών Ελλάδος, της Ελληνικής Ομοσπονδίας για το Διαβήτη και μπορεί να υποστηρίξει με στοιχεία και διεθνή τεχνογνωσία για όσα αναφέρουμε παραπάνω. Ανάλογες με τις δικές μας ανησυχίες έχουν ήδη εκφραστεί και από άλλους φορείς ασθενών με ΣΔ στην Ελλάδα (ΕΔΕ, ΕΛΟΔΙ, ΠΟΣΣΑΣΔΙΑ, κλπ.).

Δεν ζητάμε προνόμια. Ζητάμε κ. Πρωθυπουργέ, κ. Υπουργέ, κκ. Βουλευτές ίση μεταχείριση, δικαίωμα στην ασφάλεια, στην υγεία και στη ζωή. Σας καλούμε να προστατεύσετε χρόνιους ασθενείς που δεν έχουν επιλογή, γιατί ο ΣΔ1 δεν επιλέγεται, δεν περιμένει, και δυστυχώς δεν αποθεραπεύεται...».

Παρακαλούμε, όπως εξεταστούν τα ζητήματα που αναφέρονται στην επιστολή και ληφθούν οι κατάλληλες πρωτοβουλίες για τη διασφάλιση της πρόσβασης στις ταινίες μέτρησης γλυκόζης για τα άτομα με Σακχαρώδη Διαβήτη Τύπου 1.

Ο αναφέρων Βουλευτής

**Λευτέρης Κ. Αυγενάκης
Βουλευτής Ν. Ηρακλείου**



Παγκρήτιος Σύλλογος για τον Νεανικό Διαβήτη

Γεωρ. Παπανδρέου 28, 71306, Ηράκλειο
2810-250438
pasined.her@gmail.com / info@pasined.gr
<http://www.pasined.gr>

Ηράκλειο, 22 Νοεμ. 2025

ΠΡΟΣ : Πρωθυπουργού της Ελλάδος

Υπουργό Υγείας

Πολιτικούς Αρχηγούς

Βουλευτές Κρήτης

ΕΟΠΥΥ

ΠΡΟΣ : Ένωση Ασθενών Ελλάδος

ΕΛΟΔΙ

Θέμα: Επείγουσα ανάγκη διασφάλισης της πρόσβασης στις ταινίες μέτρησης γλυκόζης για τα άτομα με Σακχαρώδη Διαβήτη Τύπου 1.

Αξιότιμε κύριε Πρωθυπουργέ

Αξιότιμε κύριε Υπουργέ

Αξιότιμες κυρίες και κύριοι Βουλευτές

Αξιότιμη κα Διοικήτρια του ΕΟΠΥΥ

Ο Παγκρήτιος Σύλλογος για τον Νεανικό Διαβήτη (ΠΑΣΥΝΕΔ) εκπροσωπεί παιδιά και ενήλικες και τις οικογένειές τους, που ζουν καθημερινά με τον Σακχαρώδη Διαβήτη Τύπου 1 (ΣΔ1). Πρόκειται για ένα αυτοάνοσο, χρόνιο νόσημα, που απαιτεί αδιάκοπο αγώνα ορθής ρύθμισης και επιβίωσης, ο οποίος χωρίς σωστή παρακολούθηση μπορεί να γίνει άμεσα απειλητικός για τη ζωή.

Με μεγάλη ανησυχία και θλίψη πληροφορηθήκαμε πρόσφατα ότι, με την αναθεώρηση του παραρτήματος Διαβητολογικού Υλικού του ΦΕΚ Β' 5395/2025, ο ΕΟΠΥΥ προχώρησε σε περικοπή των ταινιών μέτρησης σακχάρου, για τα άτομα με ΣΔ1 που χρησιμοποιούν συστήματα καταγραφής γλυκόζης στο αίμα (CGM/FGM). Πρόκειται για μια επιστημονικά και ηθικά αντιδεοντολογική περικοπή, γιατί και τα συστήματα τα ίδια απαιτούν βαθμονόμηση με ταινίες, και οι εξειδικευμένοι γιατροί αυτό συστήνουν, και είναι πάρα πολλές οι φορές που τα συστήματα αυτά αστοχούν και οι μετρήσεις με ταινίες είναι εντελώς απαραίτητες. Συνεπώς η περικοπή τους θέτει χιλιάδες παιδιά και ενήλικες σε θανάσιμο κίνδυνο.

Οι ταινίες μέτρησης δεν είναι περιττό κόστος, ούτε πολυτέλεια. Είναι ιατρικό αναλώσιμο ζωτικής σημασίας για τη διαρκή επιβεβαίωση της τιμής της γλυκόζης στο αίμα των ασθενών, για περιπτώσεις αποτυχίας του αισθητήρα, για την έναρξη λειτουργίας και ρύθμιση του αισθητήρα καταγραφής, για υπογλυκαιμίες οι οποίες δεν εντοπίζονται από αρκετά συστήματα καταγραφής (CGM), για απορρύθμιση από ασθένειες, για οξείες κρίσεις και για την αποφυγή διαβητικής κετοξέωσης που μπορεί να οδηγήσει στο θάνατο.



Παγκρήτιος Σύλλογος για τον Νεανικό Διαβήτη



Γεωρ. Παπανδρέου 28, 71306, Ηράκλειο
2810-250438
pasined.her@gmail.com / info@pasined.gr
<http://www.pasined.gr>

Κάθε πιθανός περιορισμός οδηγεί σε αύξηση των επειγόντων περιστατικών, τα οποία γενούν περισσότερες εισαγωγές στο νοσοκομείο και πολλαπλάσιο κόστος τελικά για το σύστημα υγείας, ακόμα και αν το δει κανείς μόνο ως οικονομικό μέγεθος.

Η πρακτική του να καλύπτονται οι ταινίες μαζί με συστήματα παρακολούθησης γλυκόζης στο αίμα (CGM), που υπήρχε στη χώρα μας μέχρι την έκδοση της ανωτέρω απόφασης είναι κοινή πρακτική σε χώρες όπως η Γερμανία: πλήρως δωρεάν για τους ασθενείς με ινσουλίνη — χωρίς περιορισμούς, Γαλλία : σε ασθενείς με ΣΔ1, πλήρης κάλυψη χωρίς περιορισμούς, Λιθουανία: αναθεωρημένο πλαίσιο που συνδυάζει CGM & ταινίες, έως 150/μήνα, κλπ. Δεν κατανοούμε πραγματικά γιατί η Ελλάδα επιλέγει να μη διατηρήσει το ευρωπαϊκό επίπεδο φροντίδας και να μειώσει την ποιότητα θεραπείας των ανθρώπων με ΣΔ1. Είναι μια απόφαση που λήφθηκε εκ παραδρομής ή εμπεριέχει την βούληση της πολιτείας; Και στις δύο περιπτώσεις είναι απαράδεκτη, όταν αφορά σε ασθενείς και δη παιδιά στις περισσότερες φορές.

Ζητάμε άμεσα:

- Να ανακληθεί η συγκεκριμένη απόφαση.
- Να μην υπάρξει καμία περικοπή στις ταινίες μέτρησης για τα άτομα με ΣΔ1 είτε φέρουν είτε όχι συστήματα καταγραφής.
- Να διασφαλιστεί ελάχιστο ετήσιο όριο που να καλύπτει πραγματικές ανάγκες.
- Να υπάρξει διάλογος με τους συλλόγους και τις ενώσεις ασθενών πριν από οποιαδήποτε τέτοια σημαντική αλλαγή, που αφορά στην ίδια τη ζωή τους.
- Να εξεταστεί ενίσχυση της αποζημίωσης όπου υπάρχει αύξηση επιπτώσεων στην υγεία.

Παράλληλα, είμαστε στη διάθεσή σας για συνάντηση το συντομότερο δυνατόν. Ο Σύλλογός μας είναι μέλος της Διεθνούς Ομοσπονδίας για τον Διαβήτη (IDF), της Ένωσης Ασθενών Ελλάδος, της Ελληνικής Ομοσπονδίας για το Διαβήτη και μπορεί να υποστηρίξει με στοιχεία και διεθνή τεχνογνωσία για όσα αναφέρουμε παραπάνω. Ανάλογες με τις δικές μας ανησυχίες έχουν ήδη εκφραστεί και από άλλους φορείς ασθενών με ΣΔ στην Ελλάδα (ΕΔΕ, ΕΛΟΔΙ, ΠΟΣΣΑΣΔΙΑ, κλπ.).

Δεν ζητάμε προνόμια. Ζητάμε κ. Πρωθυπουργέ, κ. Υπουργέ, κκ. βουλευτές ίση μεταχείριση, δικαίωμα στην ασφάλεια, στην υγεία και στη ζωή. Σας καλούμε να προστατεύσετε χρόνιους ασθενείς που δεν έχουν επιλογή, γιατί ο ΣΔ1 δεν επιλέγεται, δεν περιμένει, και δυστυχώς δεν αποθεραπεύεται.

Με εκτίμηση,

Για το ΔΣ του ΠΑΣΥΝΕΔ

Ο Πρόεδρος
Θεοτόκης Θεοδούλου



Η Γραμματέας
Ευγενία Θεοδώρου

