



Προς το Προεδρείο της Βουλής των Ελλήνων

ΑΝΑΦΟΡΑ

Για τον κ. Υπουργό Υγείας

Θέμα: «Απαράδεκτη εξαίρεση των ταινιών μέτρησης γλυκόζης από την αποζημίωση του ΕΟΠΥΥ»

Ο βουλευτής Αχαΐας και τομεάρχης Υγείας του ΣΥΡΙΖΑ-ΠΣ Ανδρέας Παναγιωτόπουλος καταθέτει την υπ' αριθμ. Πρωτ. 33/22-11-2025 επιστολή του Παγκρήτιου Συλλόγου Νεανικού Διαβήτη (ΠΣΝΔ) προς τον Πρωθυπουργό της Ελλάδας, τον Υπουργό Υγείας, τους πολιτικούς αρχηγούς, τους βουλευτές Κρήτης, τον ΕΟΠΥΥ, την Ένωση Ασθενών Ελλάδας και την Ελληνική Ομοσπονδία για τον Διαβήτη, με θέμα «Επείγουσα ανάγκη διασφάλισης της πρόσβασης στις ταινίες μέτρησης γλυκόζης για τα άτομα με Σακχαρώδη Διαβήτη Τύπου 1».

Η επιστολή στηλιτεύει το γεγονός «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 της γλυκόζης στο αίμα (CGM/FGM)». Η επιστολή τονίζει ότι «πρόκειται για μια επιστημονικά και ηθικά αντιδεοντολογική περικοπή» και ότι «θέτει χιλιάδες παιδιά και ενήλικες σε θανάσιμο κίνδυνο». Εκτιμάται ότι «κάθε πιθανός περιορισμός οδηγεί σε αύξηση των επειγόντων περιστατικών στο νοσοκομείο και πολλαπλάσιο κόστος τελικά για το σύστημα υγείας».

Για αυτούς τους λόγους, ο ΠΣΝΔ ζητεί: «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 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 και να εξεταστεί ενίσχυση της αποζημίωσης όπου υπάρχει αύξηση επιπτώσεων στην υγεία».

Η διαρκής μετακύλιση κόστους στους ασθενείς και η περικοπή της δημόσιας δαπάνης για την υγεία, την ιδιωτικοποιεί, παροξύνει τις ανισότητες και θέτει ανυπέρβλητα προσκόμματα στην ισότιμη και καθολική πρόσβαση όλων ανεξαιρέτως σε δωρεάν και ποιοτικές υπηρεσίες υγείας.

Επισυνάπτεται η επιστολή.

Παρακαλούμε για δικές σας ενέργειες και σχετική ενημέρωσή μας.

Αθήνα, 9 Δεκεμβρίου 2025

Ο καταθέτων βουλευτής

Παναγιωτόπουλος Ανδρέας



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 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 αντιδεδοντολογική 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.



Πανελλήνιος Σύλλογος για τον Νεανικό Διαβήτη

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

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 Ελλάδας, 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

