



Προς το Προεδρείο της Βουλής των Ελλήνων

ΑΝΑΦΟΡΑ

Για τον κ. Υπουργό Υγείας

Θέμα: «Να υπάρξει πλήρης απαλλαγή από τη φαρμακευτική συμμετοχή των Ατόμων με Διαταραχή Αυτιστικού Φάσματος και υψηλό ποσοστό αναπηρίας»

Οι βουλευτές του ΣΥΡΙΖΑ-ΠΣ, Α΄ Θεσσαλονίκης, Κατερίνα Νοτοπούλου και Αχαΐας, Παναγιωτόπουλος Ανδρέας, καταθέτουν προς τον κ. Υπουργό Υγείας ως αναφορά, την με αριθ. Πρωτ. 15465/26 επιστολή του Συλλόγου «Εθελοντούμε» προς τον κ. Υπουργό, με την οποία αιτείται την ανάληψη κανονιστικής και νομοθετικής παρέμβασης, προκειμένου τα άτομα με Διαταραχή Αυτιστικού Φάσματος και υψηλό ποσοστό αναπηρίας να απαλλαγούν, πλήρως, από κάθε φαρμακευτική συμμετοχή.

Πιο συγκεκριμένα, στην επιστολή, η οποία συνυπογράφεται και από άλλους 11 φορείς, αναφέρεται ότι σύμφωνα με το ισχύον κανονιστικό πλαίσιο η μηδενική συμμετοχή στη φαρμακευτική αγωγή δεν συνδέεται με το ποσοστό αναπηρίας, αλλά αποκλειστικά με συγκεκριμένες κατηγορίες παθήσεων.

Επιπλέον, προβλέπεται ανώτατο όριο επιβάρυνσης από τη διαφορά ασφαλιστικής – λιανικής τιμής ύψους 20 ευρώ ανά μοναδιαίο σκεύασμα και 3 ευρώ για γενόσημα φάρμακα. Παρά την ύπαρξη λοιπόν τυπικά μηδενικής συμμετοχής (0%) σε πολλές φαρμακευτικές αγωγές, οι ασθενείς συνεχίζουν να επιβαρύνονται, ουσιαστικά, εξαιτίας της διαφοράς ασφαλιστικής και λιανικής τιμής, γεγονός που τελικά αναιρεί στην πράξη τον χαρακτήρα της πλήρους απαλλαγής.

Κατόπιν αυτών οι συνυπογράφωντες φορείς αιτούνται:

1. Την άμεση επανεξέταση του ισχύοντος καθεστώτος φαρμακευτικής συμμετοχής για άτομα με ΔΑΦ και υψηλό ποσοστό αναπηρίας.
2. Τη νομοθετική ή κανονιστική πρόβλεψη πλήρους απαλλαγής, όχι μόνο από τη θεσμοθετημένη συμμετοχή, αλλά και από τη διαφορά ασφαλιστικής – λιανικής τιμής για τα φάρμακα που χορηγούνται για τη διαχείριση συμπτωμάτων της ΔΑΦ.
3. Την ένταξη των ατόμων με βαριά μορφή αυτισμού στις κατηγορίες χρονίως πασχόντων που απολαμβάνουν πλήρους φαρμακευτικής κάλυψης.
4. Την έκδοση ειδικής ερμηνευτικής εγκυκλίου ή σχετικής νομοθετικής ρύθμισης προς αποκατάσταση της υφιστάμενης ανισότητας.

5. Την εξέταση δυνατότητας αποζημίωσης φαρμάκων που χορηγούνται εκτός εγκεκριμένων ενδείξεων, μέσω απλοποιημένης διαδικασίας προέγκρισης, όπου αυτό απαιτείται για ασθενείς με ΔΑΦ.

Οι βουλευτές του ΣΥΡΙΖΑ-ΠΣ, Κατερίνα Νοτοπούλου και Ανδρέας Παναγιωτόπουλος, θεωρούν δίκαιο και εύλογο το αίτημα των φορέων, καθώς τα άτομα με αναπηρία και οι οικογένειές τους επιβαρύνονται με επιπλέον κόστη που προκύπτουν από την αντιμετώπιση της αναπηρίας τους. Ταυτόχρονα, παρόλο που η ΔΑΦ αποτελεί χρόνια, δια βίου και μη ιάσιμη πάθηση δεν προβλέπεται αντίστοιχη πλήρης φαρμακευτική κάλυψη, σε αντίθεση με άλλες βαριές και χρόνιες παθήσεις.

Καθώς η προστασία της υγείας και η αξιοπρεπής διαβίωση όλων των ΑμεΑ αποτελούν συνταγματική επιταγή και υποχρέωση της Πολιτείας και στη βάση των αρχών της ισότιμης μεταχείρισης και της κοινωνικής αλληλεγγύης, οι βουλευτές καλούν τον αρμόδιο Υπουργό να προβεί στη λήψη όλων των απαραίτητων πρωτοβουλιών για την ικανοποίηση των αιτημάτων της επιστολής.

Επισυνάπτεται η σχετική επιστολή

Παρακαλούμε για την απάντηση και τις δικές σας ενέργειες.

Αθήνα, 22 Μαΐου 2026

Οι καταθέτοντες Βουλευτές

Νοτοπούλου Αικατερίνη

Παναγιωτόπουλος Ανδρέας



Σύλλογος Φίλων Παιδιών, Εφήβων, Ενηλίκων ΑμεΑ
και όλων των παιδιών

Σύλλογος Φίλων Παιδιών,
Εφήβων, Ενηλίκων ΑμεΑ και
όλων των παιδιών
«Εθελοντούμε»
Αρ. Πρωτοκόλλου: 15465/26
Τηλ. [REDACTED]
Αθήνα 22 Μαΐου 26

Προς: Υπουργείο Υγείας

Κοινοποίηση:

- ΕΟΠΥΥ – Διεύθυνση Φαρμάκου
- ΕΟΠΥΥ – Διεύθυνση Στρατηγικού Σχεδιασμού

Θέμα: Αίτημα νομοθετικής και κανονιστικής παρέμβασης για πλήρη απαλλαγή από φαρμακευτική συμμετοχή ατόμων με Διαταραχή Αυτιστικού Φάσματος και υψηλό ποσοστό αναπηρίας

Αξιότιμε κύριε Υπουργέ

Αξιότιμοι κύριοι / κυρίες,

Με την παρούσα επιστολή επιθυμούμε να θέσουμε υπόψη σας σοβαρό ζήτημα εφαρμογής της ισχύουσας φαρμακευτικής νομοθεσίας, το οποίο αφορά άμεσα άτομα με βαριά μορφή Διαταραχής Αυτιστικού Φάσματος (ΔΑΦ), πιστοποιημένο ποσοστό αναπηρίας άνω του 80%, καθώς και τις οικογένειές τους.

Σύμφωνα με τις απαντήσεις των αρμόδιων υπηρεσιών του ΕΟΠΥΥ και της Διεύθυνσης Φαρμάκου του Υπουργείου Υγείας, η μηδενική συμμετοχή στη φαρμακευτική αγωγή δεν συνδέεται με το ποσοστό αναπηρίας, αλλά αποκλειστικά με συγκεκριμένες κατηγορίες παθήσεων που προβλέπονται από το ισχύον κανονιστικό πλαίσιο και ειδικότερα:

- την ΚΥΑ ΕΑΛΕ/Γ.Π.οικ.79647/17-10-2018 (ΦΕΚ Β' 4698/19-10-2018),
- το ΦΕΚ Β' 2883/2012 και τις μεταγενέστερες τροποποιήσεις του,
- το ΦΕΚ Β' 1561/21-06-2013,
- το ΦΕΚ Β' 43/15-01-2013,
- καθώς και τις διατάξεις του ν. 4549/2018 και του ν. 4368/2016.

Περαιτέρω, σύμφωνα με την υπ' αριθμ. 10186/2024 Υπουργική Απόφαση (ΦΕΚ Β' 1126/16-02-2024), προβλέπεται ανώτατο όριο επιβάρυνσης από διαφορά ασφαλιστικής – λιανικής τιμής ύψους 20 ευρώ ανά μοναδιαίο σκεύασμα και 3 ευρώ για γενόσημα φάρμακα.

Ωστόσο, παρά την ύπαρξη τυπικά μηδενικής συμμετοχής (0%) σε πολλές συνταγές, οι ασθενείς συνεχίζουν να επιβαρύνονται ουσιαστικά μέσω της διαφοράς

ασφαλιστικής και λιανικής τιμής, γεγονός που στην πράξη αναιρεί τον χαρακτήρα της πλήρους απαλλαγής.

Ενδεικτικά:

- Για το φαρμακευτικό σκεύασμα ABILIFY (δραστική ουσία: αριπιπραζόλη), η οικονομική επιβάρυνση ασφαλισμένου αυξήθηκε από 25,63 € (Φεβρουάριος 2026) σε περίπου 41 € (Απρίλιος 2026), παρά τη διατήρηση μηδενικής θεσμοθετημένης συμμετοχής.
- Σε άλλες περιπτώσεις ασφαλισμένων παρατηρείται μηνιαία επιβάρυνση που υπερβαίνει τα 60 €.

Το πρόβλημα αποκτά ιδιαίτερη βαρύτητα δεδομένου ότι:

1. Η Διαταραχή Αυτιστικού Φάσματος συνιστά χρόνια, δια βίου και μη ιάσιμη νευροαναπτυξιακή διαταραχή .
2. Ο αυτισμός περιλαμβάνεται στις παθήσεις για τις οποίες η διάρκεια αναπηρίας καθορίζεται επ' αόριστον, δυνάμει της απόφασης του Υπουργείου Εργασίας κατ' εφαρμογή του άρθρου 16 παρ. 1 του ν. 3846/2010.
3. Παρά την ανωτέρω αναγνώριση της μόνιμης και σοβαρής φύσης της πάθησης, δεν προβλέπεται αντίστοιχη πλήρης φαρμακευτική κάλυψη, σε αντίθεση με άλλες βαριές και χρόνιες παθήσεις.
4. Τα φάρμακα που χορηγούνται σε άτομα με βαριά μορφή αυτισμού (ενδεικτικά αριπιπραζόλη, ρισπεριδόνη κ.ά.) δεν αποτελούν προαιρετική θεραπεία αλλά αναγκαία ιατρική παρέμβαση για τη διαχείριση σοβαρών συμπτωμάτων, όπως επιθετικότητα, αυτοτραυματισμοί, ψυχωσικάστοιχεία, σοβαρή διέγερση και διαταραχές συμπεριφοράς.
5. Οι οικογένειες ατόμων με βαριά αναπηρία επιβαρύνονται ήδη υπέρμετρα με δαπάνες θεραπειών, ειδικής αγωγής, φροντίδας, υποστηρικτικών δομών και συνοδών, γεγονός που καθιστά την πρόσθετη φαρμακευτική επιβάρυνση δυσανάλογη και κοινωνικά άδικη.

Κατόπιν των ανωτέρω, θεωρούμε ότι δημιουργείται ζήτημα ουσιαστικής άνισης μεταχείρισης εις βάρος ατόμων με βαριά μορφή αυτισμού, ιδίως σε περιπτώσεις πιστοποιημένης αναπηρίας άνω του 80%, καθώς δεν διασφαλίζεται ισότιμη πρόσβαση στην αναγκαία φαρμακευτική αγωγή.

Για τους λόγους αυτούς αιτούμαστε:

1. Την άμεση επανεξέταση του ισχύοντος καθεστώτος φαρμακευτικής συμμετοχής για άτομα με ΔΑΦ και υψηλό ποσοστό αναπηρίας.
2. Τη νομοθετική ή κανονιστική πρόβλεψη πλήρους απαλλαγής όχι μόνο από τη θεσμοθετημένη συμμετοχή αλλά και από τη διαφορά ασφαλιστικής – λιανικής τιμής για τα φάρμακα που χορηγούνται για τη διαχείριση συμπτωμάτων της ΔΑΦ.
3. Την ένταξη των ατόμων με βαριά μορφή αυτισμού στις κατηγορίες χρονίως πασχόντων που απολαμβάνουν πλήρους φαρμακευτικής κάλυψης.
4. Την έκδοση ειδικής ερμηνευτικής εγκυκλίου ή σχετικής νομοθετικής ρύθμισης προς αποκατάσταση της υφιστάμενης ανισότητας.

5. Την εξέταση δυνατότητας αποζημίωσης φαρμάκων που χορηγούνται εκτός εγκεκριμένων ενδείξεων μέσω απλοποιημένης διαδικασίας προέγκρισης, όπου αυτό απαιτείται για ασθενείς με ΔΑΦ.

Η προστασία της υγείας και της αξιοπρεπούς διαβίωσης των ατόμων με βαριά αναπηρία αποτελεί συνταγματική υποχρέωση της Πολιτείας, σύμφωνα με τα άρθρα 21 και 25 του Συντάγματος, καθώς και με τις αρχές της ισότητας και της κοινωνικής αλληλεγγύης.

Παρακαλούμε για τις άμεσες ενέργειές σας και την ενημέρωσή μας σχετικά με τις δυνατότητες θεσμικής και νομοθετικής αντιμετώπισης του ζητήματος.

Ο Σύλλογος Φίλων Παιδιών, Εφήβων, Ενηλίκων ΑμεΑ και όλων των παιδιών «Εθελοντούμε» παραμένει στη διάθεσή σας για κάθε πληροφορία ή υποστήριξη, με κοινό στόχο την έγκαιρη και ισότιμη εκπαίδευση των παιδιών με αναπηρία.

Οι παρακάτω φορείς συνυπογράφουν και στηρίζουν το παρόν αίτημα :

- ΑΜΚΕ «Αβαλη»
- Μέριμνα Ατόμων με Αυτισμό – Μ.Α.μ.Α. (Σύλλογος Γονέων & Κηδεμόνων Ατόμων στο Φάσμα του Αυτισμού Βέροια)
- Πανελλήνιος Σύλλογος Γονέων, Κηδεμόνων και Φίλων Ατόμων με Αυτισμό και Ειδικές Ανάγκες «Η Αγία Σκέπη»
- Σύλλογος Γονέων, Κηδεμόνων και Φίλων Ατόμων με Αυτισμό και Παρεμφερείς Αναπηρίες Βορείου Τομέα Αθηνών «Φάσμα Αγάπης»
- Σύλλογος Γονέων, Κηδεμόνων και Φίλων Αυτιστικών Ατόμων «Ανθιζω»
- Σύλλογος Οικογενειών, Φίλων και Ατόμων στο Φάσμα του Αυτισμού «ΣΟΜΣΙΤΥΑ»
- Σωματείο «Κραυγή ΑμεΑ»
- Parenting NGO
- ΑΜΚΕ «Ποσειδωνία – Δράσεις για Ευάλωτες Ομάδες»
- ΑΜΚΕ «Ο Κόσμος του Πάρη»
- Ινστιτούτο Καταναλωτών ΙΝΚΑ12

Με εκτίμηση,

Το Διοικητικό Συμβούλιο του Συλλόγου Φίλων Παιδιών, Εφήβων, Ενηλίκων ΑμεΑ και όλων των παιδιών «Εθελοντούμε»