



ΒΟΥΛΗ ΤΩΝ ΕΛΛΗΝΩΝ



ΕΛΛΗΝΙΚΗ
ΛΥΣΗ

ΑΝΑΦΟΡΑ

Αθήνα, 03/06/2026

Της: Αθανασίου Μαρίας, Βουλευτού Β΄2 Δυτικού Τομέα Αθηνών

ΠΡΟΣ: Τον κ. Υπουργό Υγείας
Την κ. Υπουργό Κοινωνικής Συνοχής και Οικογένειας
Τον κ. Υπουργό Υποδομών και Μεταφορών
Τον κ. Υπουργό Εθνικής Οικονομίας και Οικονομικών

ΘΕΜΑ: «**Αίτημα της ένωσης πολιτών με την επωνυμία ‘Κοινότητα Πνευμονικής Υπέρτασης’ για μη αποκλεισμό των ασθενών με Πνευμονική Υπέρταση από το δικαίωμα κατοχής και χρήσης του Δελτίου Στάθμευσης ΑμεΑ (‘Μπλε Κάρτα’) δια της εισαγωγής προς ψήφιση σχετικής νομοθετικής τροπολογίας στη Βουλή**»

Κυρία και Κύριοι Υπουργοί,

Η Πρόεδρος της ένωσης πολιτών με την επωνυμία “Κοινότητα Πνευμονικής Υπέρτασης” εντός κειμένου επιστολής το οποίο περιέχεται σε email που απηύθυνε προς ένα μεγάλο αριθμό Υπουργών και βουλευτών, αναφέρθηκε στην ανάγκη της άρσης μιας κατάφωρης αδικίας, που έγκειται στον αποκλεισμό των ασθενών με Πνευμονική Υπέρταση από το δικαίωμα κατοχής και χρήσης Δελτίου Στάθμευσης ΑμεΑ (“Μπλε Κάρτα”). Η ως άνω Πρόεδρος κάλεσε την αρμόδια επί του θέματος πολιτική ηγεσία να αναλάβει την πολιτική, θεσμική και ανθρωπιστική ευθύνη που της αναλογεί, απέναντι στην ομάδα των Ελλήνων πολιτών, που πάσχουν από Πνευμονική Υπέρταση και βιώνουν, καθημερινά, έναν αόρατο, αλλά σκληρό “Γολγοθά”.

Οι ασθενείς με πνευμονική υπέρταση θεωρούν ότι υφίστανται άδικη μεταχείριση, όταν παραμένουν θεσμικά αποκλεισμένοι από το δικαίωμα της χρήσης της “μπλε κάρτας” στάθμευσης ΑμεΑ. Η κατάσταση αυτή έχει ως συνέπεια, την αδυναμία στοιχειώδους κίνησης για τους παραπάνω πάσχοντες με επιβατικά αυτοκίνητα εντός των πόλεων. Οι τελευταίοι, όπως μας ανέφερε η ανωτέρω Πρόεδρος, δεν μπορούν να περπατήσουν ούτε 100 μέτρα χωρίς να σταματήσουν για να πάρουν ανάσα. Η παραμικρή σωματική προσπάθεια τους προκαλεί έντονη δύσπνοια, εξάντληση ακόμα και σωματικό πόνο, καθιστώντας τους, ουσιαστικά, κινητικά ανάπηρους, έστω κι αν η βλάβη είναι οργανική (καρδιο-αναπνευστική) και όχι ορθοπεδική. Επιπλέον, μας πληροφορεί η Πρόεδρος της Κοινότητας Πνευμονικής Υπέρτασης, πως πολλοί από τους ως άνω πάσχοντες είναι αναγκασμένοι να κουβαλούν στην πλάτη τους ή να σέρνουν μαζί τους τις φιάλες και τους φορητούς συμπυκνωτές οξυγόνου, ακόμη και για την πιο μικρή μετακίνηση.

Περαιτέρω, πληροφορούμαστε από το ως άνω email ότι προκύπτει και ένας εγκλωβισμός ασθενών με Πνευμονική Υπέρταση, όταν έχουμε άσχημες καιρικές συνθήκες. Σε περιόδους έντονου κρύου ή καύσωνα, η δυσχέρεια που αντιμετωπίζουν οι εν λόγω ασθενείς επιδεινώνεται δραματικά. Ακόμα και το ελάχιστο, ελαφρύ περπάτημα, που με κόπο καταφέρνουν οι τελευταίοι, φαίνεται ότι καθίσταται αδύνατο για τους ανωτέρω, υπό τις προαναφερθείσες ακραίες καιρικές συνθήκες, θέτοντας σε άμεσο κίνδυνο την υγεία και τη ζωή τους, όπως διαβάσαμε στην ως άνω επιστολή-email.

Σημειώνει, εν συνεχεία, η Πρόεδρος της Κοινότητας Πνευμονικής Υπέρτασης πως το υφιστάμενο νομικό πλαίσιο (Άρθρο 16, του Ν.1798/1988) ερμηνεύεται από τις υγειονομικές επιτροπές των ΚΕΠΑ, κατά γράμμα, απορρίπτοντας κάθε αίτηση των πασχόντων από Πνευμονική Υπέρταση για υπαγωγή στους δικαιούχους της ως άνω "Μπλε Κάρτας" (ακόμα και σε ασθενείς με 98% αναπηρία), με τη δικαιολογία ότι η εν λόγω ασθένεια είναι πάθηση που δεν συμπίπτει με τις διατάξεις του άρθρου 16, του Ν. 1798/88. Ωστόσο, τονίζει η ανωτέρω Πρόεδρος ότι, η ίδια η Πολιτεία έχει ήδη αναγνωρίσει ότι οι σοβαρές αναπνευστικές παθήσεις προκαλούν εξίσου βαριά κινητική αδυναμία. Συγκεκριμένα, το Δεκέμβριο του 2020, με το Άρθρο 72, του Νόμου 4758/2020 (ΦΕΚ 242/Α/2020), τροποποιήθηκε το Άρθρο 16, του Ν.1798/1988 και εντάχθηκε ρητά και ονομαστικά η Κυστική Ίνωση στις ευεργετικές διατάξεις για τη χορήγηση δελτίου στάθμευσης και αναπηρικών διευκολύνσεων.

Κατόπιν της παραπάνω εξέλιξης, συμπεραίνει η Πρόεδρος της Κοινότητας Πνευμονικής Υπέρτασης, αποτελεί σχήμα οξύμωρο και άδικη μεταχείριση, από τη μια μεριά να αναγνωρίζεται -ορθώς- η ανάγκη διευκόλυνσης στους πάσχοντες από Κυστική Ίνωση, όπου ο μέσος όρος ηλικίας των ασθενών είναι μικρότερος και από την άλλη μεριά να εξαιρούνται των αναγκαίων διευκολύνσεων οι ασθενείς με Πνευμονική Υπέρταση, που νοσούν από Πνευμονολογικό και Καρδιολογικό νόσημα και οι οποίοι, στην πλειονότητα τους, είναι άτομα μεγαλύτερης ηλικίας, με ήδη επιβαρυσμένο οργανισμό και με σχεδόν μηδενικές καρδιο-αναπνευστικές αντοχές. Υπό τις ανωτέρω συνθήκες, η λύση στο πρόβλημα που θίγει η παρούσα δεν μπορεί να δοθεί από τις επιτροπές των ΚΕΠΑ, οι οποίες είναι υποχρεωμένες να εφαρμόζουν "το γράμμα του νόμου". Η λύση οφείλει να προκύψει νομοθετικά.

Για το λόγο αυτό, η Πρόεδρος της Κοινότητας Πνευμονικής Υπέρτασης μας ζήτησε να διαμεσολαβήσουμε ενώπιόν σας για λογαριασμό του φορέα που εκπροσωπεί, μεταφέροντας προς το μέρος σας το αίτημα της ως άνω Κοινότητας να ακολουθηθεί η ίδια διαδικασία που εφαρμόστηκε το 2020 για τους πάσχοντες από Κυστική Ίνωση, με το να εισαχθεί προς ψήφιση στη Βουλή σχετική νομοθετική τροπολογία, η οποία θα προσθέτει τη φράση: «*ή πνευμονική υπέρταση, πνευμονική αρτηριακή υπέρταση*», στο Άρθρο 16, του Ν.1798/1988, για ασθενείς με ποσοστό αναπηρίας από 67% και άνω, ώστε η νόσος των πασχόντων από Πνευμονική Υπέρταση να ενταχθεί ρητά και καθολικά στις παθήσεις που δικαιούνται Δελτίο Στάθμευσης ΑμεΑ.

Με δεδομένα όλα τα παραπάνω, σας παρακαλώ, να αποφανθείτε σχετικά.

Η Αναφέρουσα Βουλευτής

Αθανασίου Μαρία