



ΒΟΥΛΗ ΤΩΝ ΕΛΛΗΝΩΝ

**ΠΑΣΟΚ - ΚΙΝΗΜΑ ΑΛΛΑΓΗΣ**

**Αικατερίνη Σπυριδάκη – Βουλευτής Ν. Λασιθίου**

**ΑΝΑΦΟΡΑ**

Αθήνα, 8 Ιουνίου 2026

**Προς: τον Υπουργό Υγείας, κ. Άδωνι Γεωργιάδη**

**Θέμα: Αναγκαιότητα αναγνώρισης από τα ΚΕΠΑ των σοβαρών χρόνιων ουρολογικών παθήσεων**

**Κ. Υπουργέ,**

Σας καταθέτω ως Αναφορά την από 27-5-2026 Επιστολή πολίτη, με την οποία καταγγέλλεται ότι, λόγω της μη επικαιροποίησης του Ενιαίου Πίνακα Προσδιορισμού Ποσοστού Αναπηρίας (ΕΠΠΠΑ), δεν αποτυπώθηκε ουσιαστικά από τα ΚΕΠΑ η πραγματική λειτουργική βαρύτητα της πάθησής της.

Πιο συγκεκριμένα, η πολίτης πάσχει από σοβαρή νευρομυϊκή δυσλειτουργία ουροδόχου κύστης με χρόνια και ιδιαίτερα επιβαρυντική πορεία. Η πάθηση αυτή, λόγω των συνεχών ουρολοιμώξεων, των πόνων, των διαλειπόντων αυτοκαθετηριασμών και των συχνών παρεμβάσεων, έχει επηρεάσει σοβαρά την καθημερινή λειτουργικότητα, τις μετακινήσεις και συνολικά την ποιότητα ζωής της. Ιδιαίτερα σημαντικό κρίνεται ότι η συνεχής ανάγκη διαχείρισης της πάθησής της καθιστούν εξαιρετικά δύσκολη για την πολίτη τη δυνατότητα πλήρους και σταθερής 8ωρης εργασιακής απασχόλησης.

Για τους παραπάνω λόγους η πολίτης κατέθεσε αίτηση αξιολόγησης αναπηρίας στα Κέντρα Πιστοποίησης Αναπηρίας (ΚΕΠΑ).

Ωστόσο, το ποσοστό αναπηρίας 69% που της αποδόθηκε δεν αποτυπώνει σε πραγματικό βαθμό την πραγματική λειτουργική αναπηρία που της έχει προκαλέσει η πάθηση αυτή. Επιπλέον λόγω του μειωμένου αυτού ποσοστού δεν αναγνωρίστηκαν στην πολίτη δικαιώματα και διευκολύνσεις που θα της επέτρεπαν να διαχειριστεί με αξιοπρέπεια τη βαρύτητα της πάθησής της.

Η αιτία για το χαμηλό ποσοστό αναπηρίας που της αποδόθηκε οφείλεται στο ότι η πάθησή της αποτελεί μια ιδιαίτερα σπάνια περίπτωση και ότι απαιτείται κυρίως ιατρική και θεσμική αξιολόγηση για να αναγνωριστεί σωστά η πραγματική λειτουργική επιβάρυνση που προκαλεί η πάθηση αυτή.

Για τους λόγους αυτούς η πολίτης αιτείται:

-Την επικαιροποίηση των σχετικών ΦΕΚ και πινάκων αξιολόγησης αναπηρίας,

-Την αναγνώριση σοβαρών χρόνιων ουρολογικών παθήσεων που προκαλούν λειτουργική αναπηρία,  
-και τη θεσμική κάλυψη ανθρώπων που αντιμετωπίζουν αντίστοιχα προβλήματα αλλά σήμερα μένουν ουσιαστικά χωρίς επαρκή αναγνώριση.

**Κ. Υπουργέ,**

Σας ζητώ να επανεξετάσετε τα σχετικά ΦΕΚ και τους Ενιαίους Πίνακες Προσδιορισμού Ποσοστού Αναπηρίας (ΕΠΠΠΑ). Η μη επικαιροποίηση των σχετικών πινάκων έχει ως αποτέλεσμα συμπολίτες μας που πάσχουν από σπάνιες και εξαιρετικά επιβαρυντικές παθήσεις, όπως η πολίτης που πάσχει από σοβαρή νευρομυϊκή δυσλειτουργία ουροδόχου κύστης αλλά και συμπολίτες μας που πάσχουν από στενώματα του ουρητήρα να υφίστανται διακρίσεις και να αποκλείονται από το δίκτυο κοινωνικής προστασίας που οφείλει η Πολιτεία να παρέχει.

Παρακαλώ όπως με ενημερώσετε σχετικά με τις ενέργειες που προτίθεστε να λάβετε αναφορικά με τα παραπάνω αιτήματα.

Επισυνάπτεται η σχετική Επιστολή.

**Η αναφέρουσα Βουλευτής**

**Αικατερίνη Σπυριδάκη**

## Επιστολή πολίτη

27.5.2026

Επικοινωνώ μαζί σας γιατί αντιμετωπίζω ένα πολύ σοβαρό και σπάνιο χρόνιο ουρολογικό πρόβλημα, το οποίο έχει επηρεάσει καθοριστικά την καθημερινότητα, την εργασία, τις μετακινήσεις και συνολικά την ποιότητα ζωής μου.

Πρόσφατα πέρασα από επιτροπή ΚΕΠΑ και μου αποδόθηκε ποσοστό αναπηρίας 69%. Παρότι αναγνωρίστηκε η σοβαρότητα της κατάστασής μου, θεωρώ ότι η πραγματική λειτουργική βαρύτητα της πάθησής μου δεν αποτυπώθηκε ουσιαστικά, καθώς η συγκεκριμένη πάθηση δεν φαίνεται να περιγράφεται επαρκώς στα ισχύοντα ΦΕΚ και στους πίνακες αξιολόγησης αναπηρίας.

Πάσχω από σοβαρή νευρομυϊκή δυσλειτουργία ουροδόχου κύστης με χρόνια και ιδιαίτερα επιβαρυντική πορεία. Υποβάλλομαι σε διαλείποντες αυτοκαθετηριασμούς και επαναλαμβανόμενους ουρολογικούς χειρισμούς για να μπορώ να διαχειρίζομαι τη λειτουργία της κύστης μου.

Η καθημερινότητά μου χαρακτηρίζεται από:

συνεχείς και υποτροπιάζουσες ουρολοιμώξεις,  
συχνές αντιβιώσεις και ιατρικές θεραπείες,  
επαναλαμβανόμενες ουρολογικές παρεμβάσεις και διατάσεις,  
έντονο χρόνιο πόνο,  
σημαντική σωματική και ψυχική εξάντληση,  
ανάγκη άμεσης και συνεχούς πρόσβασης σε τουαλέτα,  
σοβαρό περιορισμό μετακινήσεων και κοινωνικής ζωής.

Η κατάστασή μου είναι τόσο επιβαρυντική, ώστε πολλές φορές δεν μπορώ να παραμείνω για αρκετή ώρα εκτός σπιτιού ή μακριά από χώρο με άμεση πρόσβαση σε τουαλέτα και δυνατότητα διαχείρισης της κατάστασής μου.

Οι συνεχείς ουρολοιμώξεις, οι πόνοι, οι διαλείποντες αυτοκαθετηριασμοί και οι συχνές παρεμβάσεις επηρεάζουν σοβαρά την καθημερινή λειτουργικότητα, τις μετακινήσεις, την εργασία και συνολικά την ποιότητα ζωής μου.

Η συνεχής ανάγκη διαχείρισης της πάθησης, οι υποτροπές, οι λοιμώξεις και η εξάντληση καθιστούν εξαιρετικά δύσκολη τη δυνατότητα πλήρους και σταθερής 8ωρης εργασιακής απασχόλησης.

Παρότι η πάθησή μου δημιουργεί πραγματική λειτουργική αναπηρία, δεν αναγνωρίστηκαν αντίστοιχα δικαιώματα ή διευκολύνσεις, πιθανόν επειδή τέτοιες σπάνιες και σοβαρές ουρολογικές παθήσεις δεν έχουν αποτυπωθεί επαρκώς στο ισχύον θεσμικό πλαίσιο.

Ο εργατολόγος με τον οποίο επικοινωνήσα μου ανέφερε ότι πρόκειται για ιδιαίτερα σπάνια περίπτωση, χωρίς σαφή προηγούμενα, και ότι απαιτείται κυρίως ιατρική και θεσμική αξιολόγηση για να αναγνωριστεί σωστά η πραγματική λειτουργική επιβάρυνση που προκαλεί η πάθηση αυτή.

Με την παρούσα επιστολή θα ήθελα να σας ζητήσω να εξετάσετε τη δυνατότητα ανάδειξης του θέματος στη Βουλή και να διερευνηθεί εάν υπάρχει δυνατότητα:

επικαιροποίησης των σχετικών ΦΕΚ και πινάκων αξιολόγησης αναπηρίας,  
αναγνώρισης σοβαρών χρόνιων ουρολογικών παθήσεων που προκαλούν λειτουργική αναπηρία,  
και θεσμικής κάλυψης ανθρώπων που αντιμετωπίζουν αντίστοιχα προβλήματα αλλά σήμερα μένουν ουσιαστικά χωρίς επαρκή αναγνώριση.

Δεν ζητώ προσωπική μεταχείριση ή προνόμια. Ζητώ να αναγνωριστεί θεσμικά ότι υπάρχουν άνθρωποι με σπάνιες και εξαιρετικά επιβαρυντικές παθήσεις, οι οποίοι δεν χωρούν εύκολα στα υπάρχοντα “κουτιά” του συστήματος αξιολόγησης, παρότι η καθημερινότητά τους είναι βαθιά περιορισμένη.

Σας ευχαριστώ θερμά για τον χρόνο και την προσοχή σας και ελπίζω το θέμα να μπορέσει να εξεταστεί με ευαισθησία και σοβαρότητα.