

**ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΚΗ
ΑΡΙΣΤΕΡΑ**

Θωμάς Ψύρρας
Βουλευτής Ν. Λάρισας της ΔΗΜ.ΑΡ

ΕΡΩΤΗΣΗ

ΓΙΑ ΤΟΥΣ ΥΠΟΥΡΓΟΥΣ

- 1) Υγείας**
- 2) Εργασίας, Κοινωνικής Ασφάλισης & Πρόνοιας**

ΘΕΜΑ: Αγώνας δρόμου για τους πάσχοντες από Σκλήρυνση κατά Πλάκας η εξεύρεση-προμήθεια φαρμάκων υψηλού κόστους.

Μεσούσης της οικονομικής ύφεσης, η πρόσβαση των ασθενών με ΣΚΠ σε φάρμακα απαραίτητα για τη θεραπεία τους καθίσταται δυσχερής έως αδύνατη. Για τους ασφαλισμένους στον ΕΟΠΥΥ (ΙΚΑ, ΟΓΑ, ΝΑΤ, ΟΠΑΔ) υπάρχουν πέντε μόνο φαρμακεία που εκτελούν συνταγές, με αποτέλεσμα να μην μπορούν να καλύψουν τις ανάγκες όλων των ασφαλισμένων της Αττικής. Μάλιστα, το τελευταίο διάστημα ακόμα και τα συγκεκριμένα φαρμακεία δεν έχουν επάρκεια φαρμάκων, λόγω της απόφασης των φαρμακοποιών να σταματήσουν την πίστωση στον ΕΟΠΥΥ. Οι δε ασφαλισμένοι που ανήκουν σε ασφαλιστικά ταμεία που ο κλάδος υγείας τους δεν έχει ενταχθεί στον ΕΟΠΥΥ (ΕΤΑΑ, ΤΑΙΣΥΤ, ΕΔΟΕΑΠ) ουσιαστικά μένουν δίχως φαρμακευτική περίθαλψη, καθώς προσπαθούν εναγωνίως να βρουν τα φάρμακά τους, πηγαίνοντας εις μάτην από νοσοκομείο σε νοσοκομείο και από φαρμακείο σε φαρμακείο. Τα φαρμακεία των νοσοκομείων, στην πλειονότητά τους, δεν παραγγέλλουν φάρμακα είτε γιατί δεν έχουν να πληρώσουν είτε γιατί δεν επιθυμούν να επιβαρύνουν τον προϋπολογισμό τους, με αποτέλεσμα η άμεση διακοπή της να επιβαρύνουν τον προϋπολογισμό τους, με αποτέλεσμα η άμεση διακοπή της φαρμακευτικής αγωγής να είναι μονόδρομος για τον ασφαλισμένο. Τα ιδιωτικά φαρμακεία, με τη σειρά τους, ακόμα και με τη γνωμάτευση με την αναγραφή του «Στερείται», αρνούνται να εξυπηρετήσουν τους πάσχοντες από ΣΚΠ, επειδή τα ασφαλιστικά τους ταμεία καθυστερούν να καταβάλλουν τις πληρωμές στους φαρμακοποιούς. Ενώ, συχνά, κόβοντας την πίστωση στα ασφαλιστικά ταμεία, ζητούν προκαταβολικά την κάλυψη του κόστους των πανάκριβων αυτών θεραπευτικών αγωγών.

Παράλληλα, βάσει του Ν. 1971/91 (ΦΕΚ 184) οι πάσχοντες από ΣΚΠ δεν καταβάλλουν συμμετοχή σε ΟΛΑ τα φάρμακα, ανεξαρτήτως πάθησης από όλα τα ασφαλιστικά ταμεία. Στον κατάλογο παθήσεων (ΦΕΚ497-28/02/2012), τα φάρμακα των οποίων χορηγούνται με μηδενική συμμετοχή (0%) του ασφαλισμένου, περιλαμβάνεται η ΣΚΠ. Ωστόσο, όπως καταγγέλλει η Πανελλήνια Ομοσπονδία Ατόμων με ΣΚΠ (ΠΟΑμΣΚΠ), πολλές φορές υποχρεούνται στη χορήγηση και άλλων φαρμάκων, όπως αντιβιοτικά και άλλα συμπληρωματικά, με συμμετοχή 15%

και 25%. Λόγω κόστους, οι ασθενείς αρνούνται την προμήθεια φαρμάκων, με αποτέλεσμα την επιβάρυνση της υγείας τους.

Επιπλέον, απαιτείται συμμετοχή σε πολλές εξετάσεις στις οποίες πρέπει να υποβάλλονται τακτικά οι ασθενείς με ΣΚΠ (αιματολογικές, μαγνητικές, τομογραφίες), όπως και θεραπευτικές συνεδρίες (φυσιοθεραπείες), ενώ πλέον σχεδόν δεν καλύπτονται παραϊατρικά προϊόντα (αμαξίδια).

Επειδή, οι πάσχοντες από Σκλήρυνση κατά Πλάκας στην Ελλάδα υπολογίζονται σε 8.000-10.000

Επειδή, η ταλαιπωρία στην οποία υποβάλλονται καθημερινά είναι πολλαπλή

Επειδή, το υφιστάμενο καθεστώς τους οδηγεί σε ιδιότυπο κοινωνικό αποκλεισμό

Ερωτώνται οι συναρμόδιοι Υπουργοί:

- 1) Πως σκέπτεστε να αντιμετωπίσετε το πρόβλημα της έλλειψης φαρμάκων;
- 2) Σκοπεύει ο ΕΟΠΥΥ να μηδενίσει το ποσοστό συμμετοχής στις εργαστηριακές εξετάσεις υψηλού κόστους (π.χ. μαγνητικές) στα ιδιωτικά εργαστήρια;
- 3) Προτίθεσθε να προβείτε στις απαιτούμενες ενέργειες για τη δημιουργία «ειδικού μητρώου» πασχόντων από ΣΚΠ, όπως προβλέπεται στο άρθρο 24 και την παράγραφο 5 του Ν.3402/2005;

Ο Ερωτών Βουλευτής
Θωμάς Ψύρρας