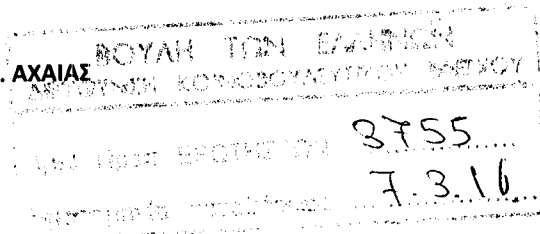


ΝΙΚΟΛΑΟΣ Ι. ΝΙΚΟΛΟΠΟΥΛΟΣ- ΒΟΥΛΕΥΤΗΣ Ν. ΑΧΑΪΑΣ

ΕΡΩΤΗΣΗ
ΠΡΟΣ ΤΟΝ ΥΠΟΥΡΓΟ ΥΓΕΙΑΣ



Θέμα: «Κόβουν τα φάρμακα σε βαριά ασθενείς.»

«Γολγοθάς» χωρίς τέλος – Κόβουν τα φάρμακα σε βαριά ασθενείς. Άνθρωποι που πάσχουν από αυτοάνοσα νοσήματα, όπως η σκλήρυνση κατά πλάκας, αφήνονται στην τύχη τους!

Η καταγγελία σοκάρει και συγκλονίζει. Ασθενείς με σοβαρά νοσήματα στα Δωδεκάνησα, κυρίως αυτοάνοσα και πιο συγκεκριμένα, τη μάστιγα της εποχής μας, τη σκλήρυνση κατά πλάκας, η οποία παρουσιάζει ραγδαία άνοδο, έχουν αφεθεί ούτε λίγο ούτε πολύ στην τύχη τους.

Στην καλύτερη περίπτωση μάλιστα, αναγκάζονται να «κυνηγούν» γιατρούς για να τους γράψουν τα φάρμακά τους, ενώ οι γιατροί, ανήμποροι να ξεπεράσουν το πλαφόν, δίνουν μάχη να πείσουν τη γραφειοκρατία πως στις ζωές δεν μπαίνει πλαφόν. Τότε το «τέρας» τους απαντά ευθέως πως όποιος συνταγογραφεί πέρα από το πλαφόν θα αντιμετωπίζει τις εκ του νόμου προβλεπόμενες κυρώσεις.

Οι πάσχοντες γνωρίζουν σύμφωνα με μέτριες εκτιμήσεις ότι τα φάρμακα κάθε μήνα κοστίζουν από μερικές εκατοντάδες ως λίγες χιλιάδες ευρώ, ανάλογα την περίπτωση και σαν να μην έφτανε αυτό, όπως διαμηνύεται περίτρανα στο Χριστιανοδημοκρατικό Κόμμα Ελλάδος, οι επιτροπές για την πιστοποίηση αναπηρίας όλο και πιο δύσκολα «δίνουν» ποσοστό αναπηρίας πάνω από 67%.

Συνεπώς λοιπόν μετατρέπουν σε έναν διαρκή «Γολγοθά» την καθημερινότητα όλων των ανασφάλιστων πολιτών, οι οποίοι αδυνατούν να εργαστούν, αλλά δεν έχουν και την κρατική «σφραγίδα» για την πιστοποίηση της αναπηρίας τους, ουσιαστικά δηλαδή, της ασθένειάς τους.

Συμπερασματικά, η κατάσταση μπορεί να συμπυκνωθεί ως εξής. Οι ασθενείς με σκλήρυνση κατά πλάκας, είτε είναι ασφαλισμένοι είτε όχι (ακόμα και αν έχουν πάρει ποσοστό αναπηρίας), θα πληρώσουν κάθε μήνα από την τσέπη τους πιθανότατα κάποια φάρμακα λόγω...πλαφόν που κατά περίπτωση αγγίζουν τα 150 Ευρώ μηνιαίως.

Με λίγα λόγια λοιπόν αμφότερες οι πλευρές θα πρέπει να φροντίσουν η αγωγή τους να «πέσει» εντός του πλαφόν, κάτι που σημαίνει ότι έχουν βέβαιη την ελλιπή κάλυψή τους.

Παράλληλα, ο κ. Κώστας Θανόπουλος ένας νέος, σαραντάρης γιατρός, αλλά και ο ίδιος ασθενής και πρόεδρος των ασθενών με σκλήρυνση στα Δωδεκάνησα τονίζει πως μόνο λίγη λογική απαιτείται στην αντιμετώπισή του τεράστιου αυτού προβλήματος, με την επικύρωση του ποσοστού αναπηρίας και την πλήρη κάλυψη όλων των απαραίτητων σκευασμάτων που δεν μπορεί να επαφίεται στον ανθρωπισμό εκλεκτών ιατρών, όπως γινόταν για παράδειγμα στο νοσοκομείο της Ρόδου. Τα άλλα θα τα παλέψουν μόνοι τους. Το ερώτημα είναι αν υπάρχει αυτή η λογική ή έχει και αυτή... πλαφόν;

Τα προβλήματα που αντιμετωπίζουν οι ασθενείς με σκλήρυνση κατά πλάκας με τα κέντρα πιστοποίησης αναπηρίας είναι γνωστά στους αρμόδιους εδώ και χρόνια. Όμως οι εκκλήσεις πέφτουν ερμητικά στο κενό, αντίθετα από την αυταπόδεικτη υποχρέωση της πολιτείας να μεριμνά για τους πολίτες της.

Το θέμα έχει μεταφερθεί στην Βουλή και πάλι αλλά πραγματικά είναι απορίας άξιο το πώς η πολιτεία αφήνει να δημιουργηθούν και να εξελιχθούν τέτοιες απαράδεκτες καταστάσεις για την αξιοπρεπή διαβίωση των πασχόντων από σκλήρυνση κατά πλάκας και άλλων χρόνιων αυτοάνοσων νοσημάτων από όλα τα Ταμεία.

Επειδή η πολιτεία εκτιμά πως η μεγάλη αυτή μερίδα των πολιτών της πατρίδας μας, δεν πάσχουν από σοβαρή ασθένεια και τους λέει να συνεχίσουν τη ζωή τους κανονικά σαν μην συμβαίνει τίποτα, ερωτάσθε κ. Υπουργέ :

1^ο Τι ακριβώς μέτρα θα ληφθούν από μέρος σας έστω και τώρα, ώστε οι συμπολίτες μας αυτοί να μπορέσουν πράγματι να ζήσουν κανονικά;

2^ο Μήπως οι ασθενείς με σοβαρά νοσήματα κυρίως αυτοάνοσα και με σκλήρυνση κατά πλάκας τόσο στα Δωδεκάνησα όσο και στην Ελληνική επικράτεια πρέπει να εξαιρεθούν αυτό το προκαθορισμένο «πλαφόν» και να λαμβάνουν το απαραίτητο ποσοστό αναπηρίας του 67% και άνω από τα αρμόδια ΚΕΠΑ;

3^ο Επιτέλους το κράτος θα μεριμνήσει για τα άτομα αυτά που πολλές φορές δεν έχουν καν το δικαίωμα να θεωρήσουν το βιβλιάριο τους από τα αρμόδια ασφαλιστικά ταμεία;

Ο ερωτών βουλευτής

Νίκος Ι. Νικολόπουλος

Πρόεδρος του Χριστιανοδημοκρατικού Κόμματος Ελλάδος