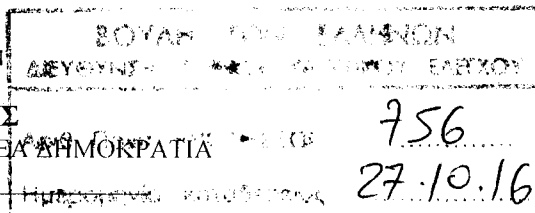




ΒΟΥΛΗ ΤΩΝ ΕΛΛΗΝΩΝ

ΣΤΑΥΡΟΣ ΚΑΛΑΦΑΤΗΣ

Βουλευτής Α' Περιφέρειας Θεσσαλονίκης - ΝΕΑ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ



ΠΡΟΣ ΤΗ ΒΟΥΛΗ ΤΩΝ ΕΛΛΗΝΩΝ

ΕΡΩΤΗΣΗ

ΠΡΟΣ ΤΟΥΣ ΥΠΟΥΡΓΟΥΣ

1. ΥΓΕΙΑΣ
2. ΕΡΓΑΣΙΑΣ, ΚΟΙΝΩΝΙΚΗΣ ΑΣΦΑΛΙΣΗΣ ΚΑΙ ΚΟΙΝΩΝΙΚΗΣ ΑΛΛΗΛΕΓΓΥΗΣ

ΘΕΜΑ: Πολιτική Υγείας για πάσχοντες με ψωρίαση

Σύμφωνα με το Ψήφισμα για την Ψωρίαση της 67ης Συνέλευσης του Παγκόσμιου Οργανισμού Υγείας η ψωρίαση δε είναι απλά μια πάθηση του δέρματος. Πρόκειται για μια «χρόνια, μη μεταδοτική, επίπονη, παραμορφωτική νόσος, που προκαλεί αναπηρία και για την οποία δεν υπάρχει [οριστική] θεραπεία».

Στην Ελλάδα, εκτιμάται ότι έχει προσβάλλει περίπου το 3% του πληθυσμού με τους καταγεγραμμένους ασθενείς να προσεγγίζουν τις 300.000 χιλιάδες.

Πέραν της παθολογικής διάστασης της νόσου, εξίσου σοβαρή είναι και η ψυχολογική διάσταση, γεγονός που κατατάσσει την ψωρίαση στις ασθένειες που η αντιμετώπιση της είναι ένας καθημερινός, ιδιαίτερα επίπονος και ενίοτε μοναχικός διττός αγώνας για τους συνανθρώπους μας που ασθενούν.

Αποτελέσματα διεθνών ερευνών αποκαλύπτουν πως η πλειονότητα των πασχόντων με ψωρίαση, ιδίως αυτών που εμφανίζουν τις σοβαρές μορφές της νόσου, υφίστανται κοινωνικές διακρίσεις.

Η καταπολέμηση της άγνοιας ή της ελλιπούς πληροφόρησης που προκαλεί κοινωνικό στιγματισμό, οι επιπτώσεις του οποίου στην προσωπική ζωή και την ψυχολογία των ασθενών είναι βαρύτερες, πρέπει να αποτελεί προτεραιότητα σε μία σοβαρή πολιτική υγείας εν γένει για τα αυτοάνοσα νοσήματα που ως γνωστόν δεν είναι μεταδοτικά.

Δεδομένου ότι, το δικαίωμα στη λήψη μιας αποτελεσματικής θεραπείας και στην αρωγή του κράτους πρόνοιας είναι αναφαίρετο για όλους τους πάσχοντες, καθίσταται πλέον επιτακτική η ανάγκη γενικής αναπροσαρμογής του σχεδιασμού αντιμετώπισης της ψωρίασης από το κράτος και τους αρμόδιους φορείς.

Εν όψει της Παγκόσμιας Ημέρας Ψωρίασης (29 Οκτωβρίου), το τρίπτυχο "Πληροφόρηση – Ποιότητα Ζωής – Περίθαλψη Για Όλους" πρέπει να καταστεί η πυξίδα, βάσει της οποίας θα προσανατολισθεί και θα δράσει μία σοβαρή πολιτική υγείας για τους συνανθρώπους μας που πάσχουν από τη συγκεκριμένη νόσο.



ΒΟΥΛΗ ΤΩΝ ΕΛΛΗΝΩΝ

ΣΤΑΥΡΟΣ ΚΑΛΑΦΑΤΗΣ

Βουλευτής Α' Περιφέρειας Θεσσαλονίκης - ΝΕΑ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ

Κατόπιν των ανωτέρω

Ερωτάται ο αρμόδιος Υπουργός

1. Προτίθεστε να προβείτε στις απαραίτητες δράσεις πληροφόρησης του κοινού για να αντιμετωπιστούν και να εξαλειφθούν ριζικά οι κοινωνικές διακρίσεις που υφίστανται οι ασθενείς;
2. Σύμφωνα και με τον ΠΟΥ η ψωρίαση προκαλεί αναπηρία. Προτίθεστε να προβείτε στις αναγκαίες νομοθετικές παρεμβάσεις ώστε να αποτελέσει η αποδεδειγμένη και αναγνωρισμένη αυτή δυσκολία των ασθενών, λόγο που θα δικαιολογεί τη μοριοδότησή τους για την εύρεση εργασίας.
3. Πολλές θεραπείες, φάρμακα και εξετάσεις δεν καλύπτονται από το εθνικό σύστημα υγείας δεδομένου ότι, η ασθένεια δεν έχει οριστική θεραπεία και συνεχώς ανακαλύπτονται νέες πιο αποτελεσματικές αγωγές. Τα περισσότερα αντιψωριασικά φάρμακα βρίσκονται στην Αρνητική Λίστα Φαρμάκων καίτοι η νόσος έχει επιπτώσεις στην υγεία και στην ψυχολογία του ασθενούς πολύ σοβαρότερες από κοινές δερματολογικές παθήσεις. Προτίθεστε ως εκ τούτου να επανεξετάσετε από μηδενική βάση τη συνολική στάση των αρμόδιων φορέων υγείας έναντι της νόσου, λαμβάνοντας τα αναγκαία μέτρα;

Αθήνα 27 Οκτωμβρίου 2016

Ο ερωτών Βουλευτής

Σταύρος Καλαφάτης