

# Επίκαιρα

## Ελλάδα

Γράφει η Άννα Παπαδομαρκάκη

**ΕΙΠΑΝ**

Πρόγραμμα υιοθέτησης ανασφάλιστων ασθενών στην Αττική και σε παραμεθόριες περιοχές της Ελλάδας ξεκινούν ο ΙΣΑ και η «Αποστολή» της Αρχιεπισκοπής με τον Σύνδεσμο Φαρμακευτικών Επιχειρήσεων Ελλάδας και τον ΕΟΦ, από τον επόμενο μήνα και για ένα έτος.

Στόχος είναι να καλύπτονται κάθε μήνα 1.500 ανασφάλιστοι ασθενείς, καθώς η ανεργία έχει ξεπεράσει το 25% και οι μισοί ελεύθεροι επαγγελματίες δεν καταβάλλουν εισφορές, άρα δεν έχουν ασφαλιστική κάλυψη.

Για τους ανασφάλιστους το κράτος δαπανά 100 εκατ. ευρώ τον χρόνο, ενώ κανένα εμβόλιο δεν έχει διατεθεί γι' αυτούς, με κίνδυνο της δημόσιας υγείας. Σε κάθε δήμο και ενορία θα πιστοποιείται η οικονομική αδυναμία και η έλλειψη ασφαλίστης. Η πιστοποίηση θα συνοδεύεται από ιατρική συνταγή της χρόνιας αγωγής κάθε ασθενούς. Στη συνέχεια, θα ετοιμάζονται τα φάρμακα και θα αποστέλλονται στις κοινωνικές υπηρεσίες και τα κοινωνικά ιατρεία.

**Κώστας Φρουζής,**  
πρόεδρος ΣΦΕΕ

«Ο ΣΦΕΕ στο πλαίσιο της Εταιρικής Κοινωνικής Ευθύνης συμπράττει με τον Ιατρικό Σύλλογο Αθηνών και τον Εθνικό Οργανισμό Φαρμάκων, προκειμένου να διασφαλίσει τη φαρμακευτική περίθαλψη ανασφάλιστων ασθενών, κυρίως αυτών που λαμβάνουν χρονίας αγωγής»

**Γιώργος Πατούλης,**  
πρόεδρος ΙΣΑ

«Η οικονομική κρίση εξελίσσεται σε ανθρωπιστική, με τον Έλληνα πολίτη συνεχώς βαλλόμενο και στο επίπεδο της Υγείας. Εκατοντάδες χιλιάδες ασθενείς είναι ανασφάλιστοι, χωρίς πρόσβαση στη φαρμακευτική περίθαλψη και νοσηλεία, ενώ χιλιάδες παιδιά κινδυνεύουν χωρίς τον βασικό εμβολιασμό»

# Up Cystic Down

## FACTS

► Από τη στιγμή της διάγνωσης, ο ασθενής βρίσκεται συνεχώς υπό ιατρική παρακολούθηση. Εκτιμάται ότι το μέσο επίσιο κόστος για τη θεραπεία ενός ασθενούς με κυστική ίνωση υπερβαίνει τα 40.000 ευρώ και διαρκεί ισόβια.

## ΕΙΠΑΝ

**Αγγελική Πρεφτίτση,**  
δικηγόρος, ασθενής με κυστική ίνωση, πρόεδρος Συλλόγου για την Κυστική ίνωση

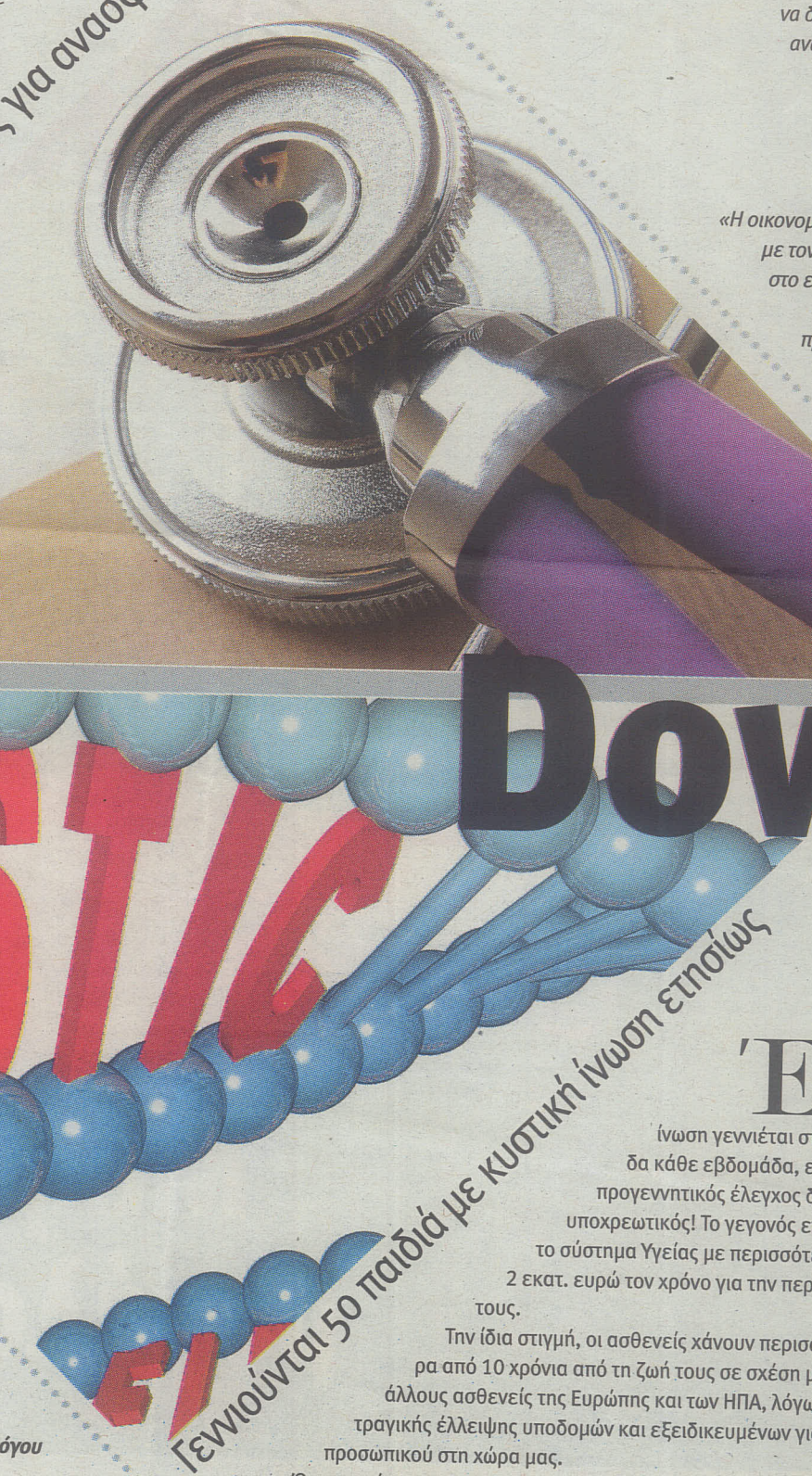
«Η νόσος πλήττει κυρίως τους πνεύμονες και το πάγκρεας. Μεταδίδεται κληρονομικά, αν και οι δύο γονείς έχουν το γονίδιο. Οι φορείς είναι απολύτως υγιείς και υπολογίζονται σε περισσότερους από 500.000. Ο προγεννητικός έλεγχος είναι εφικτός από τις αρχές του '90»

**Ε** να παιδί με κυστική ίνωση γεννιέται στην Ελλάδα κάθε εβδομάδα, επειδή ο προγεννητικός έλεγχος δεν είναι υποχρεωτικός! Το γεγονός επιβαρύνει το σύστημα Υγείας με περισσότερα από 2 εκατ. ευρώ τον χρόνο για την περίθαλψή τους.

Την ίδια στιγμή, οι ασθενείς χάνουν περισσότερα από 10 χρόνια από τη ζωή τους σε σχέση με τους άλλους ασθενείς της Ευρώπης και των ΗΠΑ, λόγω της τραγικής έλλειψης υποδομών και εξειδικευμένων γιατρών και προσωπικού στη χώρα μας.

Όπως τονίστηκε σε σχετική συνέντευξη τύπου, οι συνεχείς τροποποιήσεις της νομοθεσίας και οι νέες λίστες φαρμάκων ταλαιπωρούν ακόμα περισσότερο τους ινοκυστικούς ασθενείς, αφαιρώντας τους το δικαίωμα σε φαρμακευτική περίθαλψη και οδηγώντας τους μοιραία σε θάνατο, αφού πλήθος φαρμάκων και άλλων σκευασμάτων που τους χορηγούνται για την αντιμετώπιση της πολυσυστηματικής νόσου τους, δεν χορηγούνται με μοδική συμμετοχή.

Πρόγραμμα αρωγής για ανασφάλιστους



Γενιούνται 50 παιδιά με κυστική ίνωση ετησίως