

ΔΥΝΑΜΙΚΟ ΞΕΚΙΝΗΜΑ ΤΟΥ ΣΥΛΛΟΓΟΥ ΑΤΟΜΩΝ ΜΕ ΣΚΛΗΡΥΝΣΗ ΚΑΤΑ ΠΛΑΚΑΣ

Συνέχεια από τη σελίδα 1

Κυριακή το βράδυ (29 Μαΐου) στην πρώτη επίσημη εκδήλωση του υπό ίδρυση Συλλόγου Ατόμων με Σκλήρυνση κατά Πλάκας Θεσπρωτίας.



Αμείωτο το ενδιαφέρον σε όλη τη διάρκεια της για όσους την παρακολούθησαν, μεταξύ των οποίων οι δύο βουλευτές του νομού μας, ο αντιπεριφερειάρχης για θέματα υγείας κ. Κάτσιος.

"Η λειτουργική φυσικοθεραπεία και διατροφή στη διαχείριση της Σκλήρυνσης κατά Πλάκας" ήταν

το θέμα της εκδήλωσης που έγινε με αφορμή την παγκόσμια ημέρα για τη σκλήρυνση που γιορτάστηκε πρόσφατα (τελευταία Τετάρτη Μαΐου).

Μίλησαν η φυσικοθεραπεύτρια Εύα Σεγγούνη και ο διατροφολόγος - διαιτολόγος Γιάννης Σουπιός.

Αναφορά στα θέματα και τα προβλήματα των πασχόντων από σκλήρυνση έκαναν μέλη του συλλόγου που στάθηκαν ιδιαίτερα στο αίτημα να ενταχθεί η ασθένεια στις χρόνιες παθήσεις αφού δεν μπορεί να αμφισβητηθεί ως τέτοια.

Την κατανόησή τους στα δίκαια αιτήματά των πασχόντων δήλωσαν σε σύντομο χαιρετισμό που απεύθυναν μετά το τέλος των ομιλιών οι δύο βουλευτές μας, Μάριος Κάτσης και Βασίλης Γιόγιακας.

Στο βήμα ανέβηκαν επίσης ο αντιπεριφερειάρχης για θέματα Υγείας - Πρόνοιας και Κοινωνικής Μέριμνας, Νικόλαος Κάτσιος και ο εκπρόσωπος της Μητρόπολης.

Αίσθηση προκάλεσε η παντελής απουσία τόσο του δημάρχου, όσο και του συνόλου του δημοτικού συμβουλίου.

Διαβάστε το κείμενο που υπογράφουν το σύνολο των μελών του Συλλόγου και το οποίο αναγνώστηκε στην εκδήλωση:

Φίλες και φίλοι

Η τελευταία Τετάρτη του Μαΐου θεσπίστηκε από την Διεθνή Ομοσπονδία Πολλαπλής Σκλήρυνσης ως παγκόσμια ημέρα και γιορτάζεται σε όλο τον κόσμο από το 2009.

Στόχος είναι η ευαισθητοποίηση του ευρύτερου κοινού και της πολιτείας, η



επίτευξη της μεγαλύτερης κατανόησης μέσω της σωστής ενημέρωσης για αυτή τη χρόνια πάθηση, καθώς και τις επιπτώσεις στην καθημερινότητα των πασχόντων αλλά και των οικογενειών τους.

Υπολογίζεται ότι πάνω από 2.000.000 άνθρωποι σε όλο τον κόσμο πάσχουν από Σκλήρυνση

κατά Πλάκας.

Στην Ελλάδα πάσχουν περίπου 12.000 και ο Νομός Θεσπρωτίας έχει την πρωτιά με τον Νομό Χανίων και Θεσσαλονίκης.

Η ΣκΠ δεν είναι μεταδοτική ασθένεια, δεν είναι κληρονομική πάθηση, δεν είναι ψυχική διαταραχή και δεν είναι θανατηφόρος.

- Επηρεάζει το κεντρικό νευρικό σύστημα.
- Είναι αγνώστου αιτιολογίας πολυπαραγοντική αυτοάνοση νόσος.
- Παρουσιάζεται με ποσοστά υψηλότερα όσο απομακρυνόμαστε από τον Ισημερινό.
- Εμφανίζεται στην ηλικία μεταξύ 20 και 40 ενώ η μέση ηλικία έναρξης είναι στα 30.
- Προσβάλλει περισσότερο τις γυναίκες από τους άντρες σε ποσοστό 3 προς 1.
- Η διάγνωσή της δεν είναι απλή.

Θα πρέπει κάποιος να επισκεφτεί νευρολόγο για να γίνει αξιολόγηση των συμπτωμάτων και των απεικονιστικών δεδομένων (μαγνητική τομογραφία και άλλες ειδικές εξετάσεις) καθώς πολλές παθήσεις μοιάζουν με την ΣκΠ. Τα συμπτώματα είναι απρόβλεπτα, ποικίλλουν από άτομο σε άτομο, όπως το δαχτυλικό μας αποτύπωμα και μπορεί να διαφέρουν σε ένταση, από πολύ ελαφριά έως και πολύ βαριά, ενδέχεται να είναι προσωρινά ενώ άλλα να έχουν μεγαλύτερη διάρκεια και μπορεί να εξαλειφθούν είτε με τη βοήθεια φαρμάκων είτε άλλων θεραπευτικών παρεμβάσεων.

Νέες επιστημονικές έρευνες, σε παγκόσμιο επίπεδο, ανανεώνουν συνεχώς τις θεραπευτικές προσεγγίσεις της νόσου.

Στην σημερινή μας πρώτη ενημερωτική εκδήλωση με θέμα η « λειτουργική φυσιοθεραπεία και διατροφή στη διαχείριση της ΣκΠ » θα μας μιλήσουν η φυσιοθεραπεύτρια Εύα Σεγγούνη και ο Διαιτολόγος Διατροφολόγος Γιάννης Σουπιός.

Πριν ξεκινήσουν οι ομιλητές μας θα καλέσω την Λίτσα Παπαζώη να μας πει για τα προβλήματα που αντιμετωπίζουν τα άτομα με ΣκΠ και τι διεκδικούν.