



ΜΕΤΑ ΑΠΟ ΠΑΡΕΜΒΑΣΗ ΒΑΣ. ΚΟΚΚΑΛΗ

Σύνταξη αναπηρίας σε πάσχοντες από Σκλήρυνση Κατά Πλάκας

Την απόφασή του να επανασυστήσει την Ειδική Επιστημονική Επιτροπή, η οποία, με τη συμμετοχή έγκριτων επιστημόνων, θα επανεξετάσει τον κατάλογο των μη αναστρέψιμων παθήσεων, με σκοπό να επικαιροποιήσει τον Πίνακα Προσδιορισμού Ποσοστών Αναπηρίας, καθώς και να γνωμοδοτήσει για την συμπεριληψη της σκλήρυνσης κατά πλάκας στον συγκεκριμένο Πίνακα, για να λαμβάνουν σύνταξη αναπηρίας οι πάσχοντες, ανακοίνωσε στη Βουλή ο (πρώην πλέον) αναπληρωτής Υπουργός Εργασίας κ. Δημήτρης Στρατούλης, απαντώντας σε σχετική ερώτηση του βουλευτή Λαρίσης των ΑΝΕΛ κ. Βασίλη Κόκκαλη.

Ως γνωστό ο κ. Κόκκαλης είχε απευθυνθεί, μέσω του κοινοβουλευτικού ελέγχου, στον αρμόδιο υπουργό, ζητώντας να πληροφορηθεί αν υπάρχει η πρόθεση να συμπεριληφθεί η ασθένεια της σκλήρυνσης κατά πλάκας σε εκείνες που οδηγούν σε αναπηρική σύνταξη εφάπαξ και επ' αορίστον.

«Η απάντησή του κ. Στρατούλη ουσιαστικά ανοίγει τον δρόμο για την εξέταση που δίκαιου αιτήματος, κάτι που θεωρώ πως θα ανακουφίσει εκατοντάδες συμπολίτες μας οι οποίοι αντιμετωπίζουν τεράστιο πρόβλημα», σημείωσε σε σχετική του ανακοίνωση ο κ. Κόκκαλης

Συγκεκριμένα στην ερώτησή του ο κ.Κόκκαλης ανέφερε ότι:

«Με την εφαρμογή του Ν. 3863/2010 καταργήθηκαν όλες οι Υγειονομικές Επιτροπές Αναπηρίας που λειτουργούσαν στους Φορείς Κοινωνικής Ασφάλισης, στις Νομαρχίες κλπ και δημιουργήθηκαν τα Κέντρα Πιστοποίησης Αναπηρίας (Κ.Ε.Π.Α), που είναι ενιαία για όλους τους ασφαλισμένους και υπάγεται στη Διεύθυνση Αναπηρίας και Ιατρικής της Εργασίας της Διοίκησης ΙΚΑ-ΕΤΑΜ. Έτσι διασφαλίστηκε η ενιαία υγειονομική κρίση όσον αφορά τον καθορισμό του βαθμού αναπηρίας των ασφαλισμένων όλων των ασφαλιστικών φορέων, με τον Ενιαίο Πίνακα Προσδιορισμού Ποσοστών Αναπηρίας, προκειμένου να λάβουν ή να συνεχίσουν να λαμβάνουν σύνταξη αναπηρίας οι πάσχοντες συμπολίτες μας.

Περαιτέρω η σκλήρυνση κατά πλάκας είναι αυτοάνοσο νόσημα του κεντρικού νευρικού συστήματος, που εμφανίζεται κυρίως σε νεαρές ηλικίες μεταξύ των 20 και 40 ετών. Πρόκειται για σοβαρότατη πάθηση που δεν είναι αναστρέψιμη και για το λόγο αυτό παλαιότερα, αναγνωριζόταν στους πάσχοντες ποσοστό αναπηρίας τουλάχιστον 67% προκειμένου να λαμβάνουν τα προβλεπόμενα επιδόματα και συντάξεις.

Σήμερα όμως οι πάσχοντες επανεξετάζονται από τα ΚΕΠΑ και ενώ πολλοί εξ' αυτών αντιμετωπίζουν την εν λόγω ασθένεια για πολλά έτη, δεν λαμβάνουν το πολυπόθητο για την εξασφάλιση των κρατικών παροχών ποσοστό 67%, αλλά τα ΚΕΠΑ τους αναγνωρίζουν ποσοστό που υπολείπεται κατά πολύ του παραπάνω αναφερόμενου. Σε πλείστες δε των περιπτώσεων, το ποσοστό που αναγνώρισε η Πρωτοβάθμια Επιτροπή του ΚΕΠΑ μειώνεται ακόμη πιο δραματικά, μετά από άσκηση Προσφυγής των πασχόντων ενώπιον της Δευτεροβάθμιας Επιτροπής του ΚΕΠΑ, με αποτέλεσμα ο ίδιος ασθενής να έχει για την τόσο σοβαρή πάθησή του περισσότερες γνωματεύσεις με μεγάλες αποκλίσεις στα ποσοστά αναπηρίας.

Αποτέλεσμα των παραπάνω –πέραν της μεγάλης ταλαιπωρίας των επαναλαμβανόμενων εξετάσεων από τα ΚΕΠΑ- είναι οι εν λόγω συμπολίτες μας να μένουν χωρίς επίδομα αναπηρίας και χωρίς σύνταξη και πολλές φορές, χωρίς ιατροφαρμακευτική περίθαλψη. Γίνεται εύκολα αντιληπτό πόσο δύσκολη γίνεται η ζωή τους, αφού –πέραν του προβλήματος της ασθένειας και των επιπρόσθετων αναγκών που αυτή προκαλεί-, αδυνατούν να εξασφαλίσουν την αξιοπρεπή επιβίωσή τους.

Περαιτέρω το πρόβλημα οξύνεται ακόμη περισσότερο λόγω του ότι η ασθενεία πρέπει να καταβάλλουν για τα συνοδά φάρμακα και θεραπείες (αντικαταθλιπτικά χάπια, φυσιοθεραπείες, ψυχολόγο, αναλώσιμα) υπέρογκα γι' αυτούς ποσά, αφού η μηδενική συμμετοχή προβλέπεται αποκλειστικά για την κύρια νόσο, ενώ καταβάλλουν το 25% της αξίας των υπολοίπων. Πολλοί είναι εκείνοι που διακόπτουν τις παραπάνω φαρμακευτικές θεραπείες επειδή δεν έχουν τη δυνατότητα να καταβάλλουν τη συμμετοχή, με αποτέλεσμα να εκτίθεται σε μεγάλο κίνδυνο η πορεία της υγείας τους.

Για τους παραπάνω λόγους ερωτούνται οι αρμόδιοι υπουργοί:

Σκοπεύετε να προβείτε σε ενέργειες ώστε η σκλήρυνση κατά πλάκας, ως μη αναστρέψιμη και μη επιδεχόμενη βελτίωσης νόσος, να χαρακτηριστεί ως μόνιμη αναπηρία και να συμπεριληφθεί στη λίστα με τις μη αναστρέψιμες ασθένειες, προκειμένου οι πάσχοντες να περνούν μόνο μία φορά από τα ΚΕΠΑ;

Διαφορετικά, σε περίπτωση συνέχισης της διαδικασίας επανεξέτασης ενώπιον των ΚΕΠΑ, σκοπεύετε να εξασφαλίσετε στους πάσχοντες από σκλήρυνση κατά πλάκας, τη λήψη ποσοστού αναπηρίας τουλάχιστον 67%.

Σκοπεύετε να προβλέψετε τη μηδενική συμμετοχή των πασχόντων σε όλα φάρμακα και θεραπευτικές αγωγές που απαιτούνται για την αντιμετώπιση ασθενειών που σχετίζονται με τη σκλήρυνση κατά πλάκας;».