

Διαμαρτυρία ασθενών για το νέο κανονισμό αναπηρίας

ΕΝΤΟΝΑ διαμαρτύρονται οι ασθενείς με σκλήρυνση κατά πλάκας για το νέο κανονισμό του υπουργείου Εργασίας που επαναπροσδιορίζει τα ποσοστά αναπηρίας. Ο λόγος είναι ότι και πάλι, παρά τις έντονες οχλήσεις των ασθενών, η σκλήρυνση κατά πλάκας δεν συμπεριλαμβάνεται στη λίστα των μη αναστρέψιμων ασθενειών, για τις οποίες δεν χρειάζεται να περνά κάποιος από επιτροπή πιστοποίησης.

«Παρά την επιστημονική τεκμηρίωση και την άοκνη προσπάθεια, οι διαβεβαιώσεις για ένταξη μορφών της στη λίστα των χρόνιων παθήσεων, αλλά και αναθεώρηση του ελάχιστου ποσοστού αναπηρίας με τη διάγνωση, παρέμειναν ανεκπλήρωτες υποσχέ-

Η ΣΚΛΗΡΥΝΣΗ ΚΑΤΑ ΠΛΑΚΑΣ ΔΕΝ ΣΥΜΠΕΡΙΛΑΜΒΑΝΕΤΑΙ ΣΤΙΣ ΜΗ ΑΝΑΣΤΡΕΨΙΜΕΣ ΑΣΘΕΝΕΙΕΣ, ΓΙΑ ΤΙΣ ΟΠΟΙΕΣ ΔΕΝ ΧΡΕΙΑΖΕΤΑΙ ΝΑ ΠΕΡΝΑ ΚΑΠΟΙΟΣ ΑΠΟ ΕΠΙΤΡΟΠΗ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ

σεις. Δυστυχώς, τόσο ο νέος ΕΠΠΑ όσο και η διεύρυνση του πίνακα των επ' αόριστων παθήσεων αναπηρίας, μας απογοήτευσαν οικτρά. Ως αποτέλεσμα χιλιάδες ΑμΣΚΠ στην Ελλάδα θα συνεχίσουν να περνούν από τα ΚΕΠΑ, μέσα από χρονοβόρες και βασανιστικές διαδικασίες, για να αποδεικνύουν πως η σκλήρυνση κατά πλάκας παραμένει μια ανίατη, διαρκώς εξελισσόμενη νόσος, αγωνιώντας κάθε φορά για την έκβαση της απόφασης και την επίπτωσή της

στη σύνταξη ή το επίδομα που δικαιούνται», αναφέρουν οι ασθενείς με σκλήρυνση κατά πλάκας.

Παρόλο που ο αριθμός των μη αναστρέψιμων ασθενειών ανέβηκε στη σχετική λίστα από 43 στις 105, η σκλήρυνση έμεινε πάλι εκτός, αν και επίσης μη αναστρέψιμη. «Είχαμε ζητήσει να ξεκινά έστω το ποσοστό αναπηρίας από το 50%. Το άφησαν να ξεκινά από το 35%», τονίζει στον «Ε.Τ.» η πρόεδρος του Συλλόγου, **Βάσω Μαράκα**.