



Βασ. Σοφίας 127, Αθήνα 115 21  
Τηλ. 211 8002680  
211 0172002  
Fax: 211 8009357  
email [info@myasthenia.gr](mailto:info@myasthenia.gr)

Πανελλήνια Ένωση Ζητών Παθήσεων  
Greek Alliance of Rare Diseases

**EuMGA**  
European Myasthenia Gravis Association

**EURORDIS**  
Rare Diseases Europe

Ημερομηνία: 26-2-15  
Αρ.Πρωτ: 669

Θέμα: "Γνωστοποίηση πάγιων αιτημάτων του Συλλόγου Μυασθένων Ελλάδος"

Προς: κ. Δημήτρη Στρατούλη,  
Αναπληρωτή Υπουργό Κοινωνικών Ασφαλίσεων

Κύριε Υπουργέ,

Θέλουμε αρχικά να σας συγχαρούμε για τον διορισμό σας και να σας ευχηθούμε καλή επιτυχία στο δύσκολο έργο σας.

Ο Σύλλογος Μυασθένων Ελλάδος δημιουργήθηκε το 2008 είναι μέλος του EuMGA και της Eurordis και αυτή την περίοδο αριθμεί περίπου 500 μέλη. Είναι γνωστό ότι οι ασθενείς με το αυτοάνοσο νόσημα **Myasthenia Gravis** έχουν σοβαρή διαταραχή του ανοσοποιητικού συστήματος και είναι στην μεγάλη τους πλειοψηφία νέοι άνδρωποι.

Με το έγγραφο μας αυτό θέλουμε να σας γνωρίσουμε τα πάγια αιτήματα του συλλόγου μας προς την Πολιτεία, όπως αυτά έχουν γνωστοποιηθεί σε προηγούμενο χρόνο στους προκατόχους σας.

1. Ζητάμε να ενταχθεί η **Myasthenia Gravis** στον κατάλογο των μη αναστρέψιμων παθήσεων . Ο σύλλογος έχει καταθέσει φάκελο στον αρμόδιο φορέα με τα απαιτούμενα δικαιολογητικά καθώς και τις απαραίτητες ιατρικές γνωμοδοτήσεις. Δεδομένου ότι αυτό έχει γίνει αρκετά μεγάλο χρονικό διάστημα πριν, και γνωρίζοντας ότι η αρμόδια Ειδική Επιτροπή έχει ήδη συνεδριάσει, θεωρούμε ότι η διεύρυνση του συγκεκριμένου καταλόγου πρέπει να γίνει άμεσα.
2. Επίσης ζητάμε να αλλάξει το υφιστάμενο καθεστώς που επικρατεί στα ΚΕΠΑ τον τελευταίο χρόνο .Οι αρμόδιες ειδικές επιτροπές να μην στερούν με τις αποφάσεις τους, από τους ασθενείς με **Myasthenia Gravis**, εφόσον αυτοί κριθούν με το απαιτούμενο ποσοστό αναπηρίας, τις κοινωνικές παροχές τους και συγκεκριμένα το εξαιρευματικό επίδομα , όπως σαφώς ορίζει και ο σχετικός νόμος 3232/04.
3. Ακόμα, και σε προέκταση των αναφερόμενων της προηγούμενης παραγράφου, ζητάμε τον ολοκληρωτικό διαχωρισμό του ποσοστού αναπηρίας που δίνεται από τα ΚΕΠΑ από τις παροχές

του κάθε ασφαλιστικού φορέα, ενέργεια που θα αποτελέσει την απόλυτη λύση σε όλα τα προβλήματα που έχουν προκύψει.

4. Τέλος, στο πλαίσιο της ισονομίας και της ίσης μεταχείρισης, ζητάμε την μηδενική συμμετοχή μας σε όλα ανεξαιρέτως τα φάρμακα όπως ισχύει σε όλες κατηγορίες χρόνιων πασχόντων που ανήκουν στην ίδια ομάδα με εμάς (πχ .Σκλήρυνση κατά πλάκας, Τετραπληγικοί, Παραπληγικοί). Ως μιασθενείς καταβάλουμε δαπάνη σε επίπεδο 10% για τα φάρμακα της μιασθενείας . Όμως η χρόνια και συνεχής λήψη ισχυρών φαρμάκων για την ρύθμιση της ασθένειας μας δημιουργεί σειρά παρενεργειών, που δυστυχώς χρήζουν άμεσης αντιμετώπισης με φάρμακα πρόσθετης φαρμακευτικής αγωγής, με ποσοστό συμμετοχής μας σε αυτά 25%. Ακόμα ζητάμε και τα εκτός ενδείξεων σκευάσματα του ΕΟΦ που αφορούν την πάθηση μας, να συμπεριληφθούν στο ανωτέρω πλαίσιο.

Κύριε Υπουργέ, έως σήμερα τα δίκαια αυτά αιτήματα μας δεν έχουν τύχει της αποδοχής τους από το υπουργείο που τώρα ηγείσθε. Ελπίζουμε και θέλουμε να πιστεύουμε πως με την δική σας παρουσία η συγκεκριμένη εικόνα θα αλλάξει.

Με εκτίμηση,

Η Πρόεδρος

Ευγενία Μαυριάνου

Ο Γραμματέας

Αντώνης Μοστράτος

