



Η ΠΣ στην Ελλάδα



ΤΙ ΕΙΝΑΙ Η - ΠΣΠΣ;

Η πολλαπλή σκλήρυνση - (ΠΣ) (ή Σκλήρυνση κατά Πλάκας ΣΚΠ) είναι μια σύνθετη νευροεκφυλιστική νόσος από την οποία πάσχουν περίπου 21.000¹ άτομα – από τα 10,4 εκατομμύρια² πληθυσμού στην Ελλάδα.

Η εμπειρία κάθε ανθρώπου με αυτή την απρόβλεπτη νόσο είναι διαφορετική, αλλά τα κοινά συμπτώματα συμπεριλαμβάνουν συχνά πόνο, κόπωση, μειωμένη κινητικότητα και νοητική δυσλειτουργία. Επί του παρόντος, δεν υπάρχει ίαση για τη - ΠΣ. Ωστόσο, η σωστή θεραπεία και υποστήριξη έχει σημαντική επίδραση στην εξέλιξη της νόσου και στην ποιότητα ζωής των ατόμων με -ΠΣ



ΠΟΝΟΣ



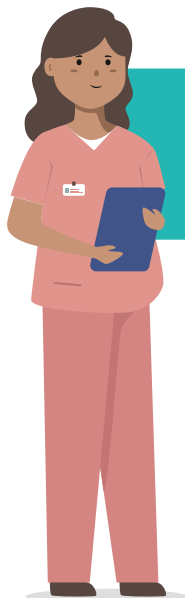
ΚΟΥΡΑΣΗ



ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΕΝΗ ΚΙΝΗΤΙΚΟΤΗΤΑ



ΓΝΩΣΤΙΚΗ ΔΥΣΛΕΙΤΟΥΡΓΙΑ



ΕΘΝΙΚΟ ΠΛΑΙΣΙΟ

Η παροχή υγειονομικής περίθαλψης στην Ελλάδα είναι μεικτή – με κάλυψη παρεχόμενη από το εθνικό σύστημα υγείας, έναν φορέα κοινωνικής ασφάλισης και ιδιωτικούς παρόχους.³ Η κατά κεφαλή δαπάνη για την υγεία είναι πολύ χαμηλότερη του μέσου όρου για την Ευρωπαϊκή Ένωση (ΕΕ), εν μέρει λόγω της οικονομικής κρίσης του 2008. Συνεπώς, οι προσωπικές δαπάνες για φαρμακευτικά προϊόντα, νοσηλευτική περίθαλψη και ιδιώτες – επαγγελματίες Υγείας μπορεί να είναι σημαντικές.



ΚΑΤΑΤΑΞΗ ΧΩΡΑΣ







ΤΙ ΚΑΤΕΔΕΙΞΕ ΤΟ ΒΑΡΟΜΕΤΡΟ;

Η Ελλάδα έχει αυξημένη μηνιαία πρόσβαση σε – φυσική αποκατάσταση και παρέχει καλή πρόσβαση σε άλλους τύπους αποκατάστασης σε δύο – κέντρα που εστιάζουν στην - ΠΣ σε Αθήνα και Θεσσαλονίκη. Η κυβέρνηση παρέχει επίσης πλήρη κάλυψη των εξόδων για εγκεκριμένα και συνταγογραφημένα νοσοτροποποιητικά φάρμακα (disease-modifying drugs, DMDs) και πρόσφατα ενέκρινε τη χρήση δύο νέων DMDs. Ωστόσο, εξακολουθούν να υπάρχουν σημαντικά κενά στην περίθαλψη ατόμων με - ΠΣ



ΟΧΙ 

ΣΧΕΔΙΟ ΑΣΘΕΝΗΣ ΠΣ 

Δεν υπάρχει σχέδιο αντιμετώπισης της νόσου για τη -ΠΣ.

ΟΧΙ 

ΕΘΝΙΚΗ ΕΓΓΡΑΦΗ ΠΣ 

Δεν υπάρχει εθνικό μητρώο για τη - ΠΣ.

ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΕΝΟΣ

ΔΗΜΟΣΙΕΣ ΕΓΚΑΤΑΣΤΑΣΕΙΣ ΑΠΟΚΑΤΑΣΤΑΣΗΣ 

Υπάρχουν πολύ περιορισμένες δημόσιες υποδομές αποκατάστασης και κανένα κέντρο για την ΠΣ εκτός της Αθήνας και της Θεσσαλονίκης.



ΣΥΣΤΑΣΕΙΣ ΠΟΛΙΤΙΚΗΣ

Ανάπτυξη εθνικού σχεδίου για τις νευρολογικές παθήσεις που περιλαμβάνει ολοκληρωμένη προσέγγιση της - ΠΣ με επαρκή κονδύλια για την υλοποίηση.



Θέσπιση δημόσια χρηματοδοτούμενων κέντρων για την ΠΣ με πλήρη πρόσβαση σε διεπιστημονική ομάδα και ειδικούς αποκατάστασης σε κάθε περιφέρεια.

Επέκταση των αξιολογήσεων αναπηρίας για άτομα με ΠΣ-, ώστε να περιλαμβάνουν συμπτώματα όπως η κόπωση, ο πόνος και η ακράτεια.



Περισσότερες πληροφορίες μπορείτε να βρείτε στον δικτυακό τόπο www.emsp.org ή επικοινωνώντας στη διεύθυνση info@gmss.gr και poamskp@otenet.gr

Η EMSP θα ήθελε να ευχαριστήσει τους χορηγούς που υποστήριξαν οικονομικά αυτό το έργο, συμπεριλαμβανομένων των Almirall, Biogen, Bristol Myers Squibb, MedDay, Merck, Mylan, Novartis, Roche, και Sanofi Genzyme. Η EMSP διατηρεί τον έλεγχο της επιμέλειας του Βαρόμετρου.