



## Ελληνική Εταιρία για τη Σκλήρυνση Κατά Πλάκας

*Είμαστε κοντά σας,  
μπορούμε να βοηθήσουμε*

Παν. Χαραλαμπάκη 3 & Κορ. Κωνσταντικάκη, 55132, Αγ. Ιωάννης, Καλαμαριά-Θεσσαλονίκη  
Τηλ: 2310-949909, 949672, fax 2310-949909, e-mail: info@gmss.gr

### Νέο Διοικητικό Συμβούλιο για την Ελληνική Εταιρία για την Σκλήρυνση κατά Πλάκας

Μετά από την ψηφοφορία που διεξήχθη εξελέγη νέο Διοικητικό Συμβούλιο για την Ελληνική Εταιρία για την Σκλήρυνση κατά Πλάκας και συγκροτήθηκε σε σώμα ως εξής:

Ωρολογιάς Αναστάσιος: **Πρόεδρος**

Μιχαλάκης Κωνσταντίνος: **Αντιπρόεδρος**

Καλογιάννη Δήμητρα: **Γενική Γραμματέας**

Μαυρουδή Αντωνία: **Ταμίας**

Ιωαννίδου Χρυσούλα: **Μέλος**

Ζέφη Μαρινέλα: **Μέλος**

Κάλτσιος Σοφοκλής: **Μέλος**

Χαραλαμπίδου Ταρσή: **Μέλος**

Θεοδώρου Σοφία: **Μέλος**

Ταυτόχρονα συγκροτήθηκαν και οι τοπικές επιτροπές στις διάφορες περιοχές της χώρας, στις οποίες η Ελληνική Εταιρία διαθέτει Γραφεία.

Αξίζει να σημειωθεί ότι στο Δ.Σ. αντιπροσωπεύονται όλες οι πλευρές που με τον έναν ή τον άλλον τρόπο επηρεάζονται από την Πολλαπλή Σκλήρυνση. Η πλειοψηφία είναι μεν ασθενείς, υπάρχουν όμως και συγγενείς, επαγγελματίες υγείας και εθελοντές. Η διεθνής πρακτική και επιστημονική εμπειρία **επιβάλλει** να είναι μεικτός ο εθνικός φορέας, καθώς η Πολλαπλή Σκλήρυνση επηρεάζει όχι μόνο τους ασθενείς, αλλά και τις οικογένειές τους. Επίσης, η συμμετοχή των θεραπειών διάφορων ειδικοτήτων προάγει τόσο την επιστημονική έρευνα, όσο και τις σχέσεις μεταξύ ασθενών και θεραπειών, με σκοπό την συνεργασία και τις από κοινού αποφάσεις πάνω στην αντιμετώπιση της νόσου. Τέλος, θα ήταν κοινός τόπος να μιλήσουμε για την αξία των εθελοντών στην αντιμετώπιση μεγάλων ή μικρών προβλημάτων που δημιουργούνται.

Η Ελληνική Εταιρία για την Σκλήρυνση κατά Πλάκας ιδρύθηκε το 1992, είναι το μόνο από την Ελλάδα τακτικό μέλος της Διεθνούς Ομοσπονδίας για την Σκλήρυνση κατά Πλάκας (MSIF) και της Ευρωπαϊκής Πλατφόρμας για την Σκλήρυνση κατά Πλάκας (EMSP). Μάλιστα έχει εκλεγμένα μέλη στα Δ.Σ. και των δύο αυτών οργανισμών. Διαθέτει Γραφεία και Συντονιστές σε διάφορα μέρη της Ελλάδας, ενώ οι στόχοι της είναι πολλαπλοί: Ενημέρωση των ασθενών, των φροντιστών, αλλά και του ευρύτερου κοινού για την πάθηση, ερευνητικά προγράμματα και δράσεις για την παραγωγή επιστημονικών όπλων ενάντια στην Πολλαπλή Σκλήρυνση, υπεράσπιση των Δικαιωμάτων των ατόμων με ΣΚΠ απέναντι στο κράτος.