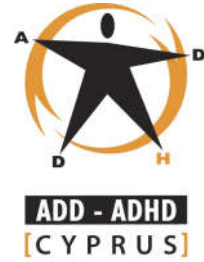




ΑΓΚΑΛΙΑ ΕΛΠΙΔΑΣ  
ΠΑΓΚΥΠΡΙΑ ΟΡΓΑΝΩΣΗ  
ΓΟΝΕΩΝ ΚΑΙ ΦΙΛΩΝ ΠΑΙΔΙΩΝ  
ΜΕ ΕΓΚΕΦΑΛΙΚΕΣ ΚΑΙ  
ΑΛΛΕΣ ΠΑΡΑΛΥΣΕΙΣ



09 Φεβρουαρίου, 2021

Προς: Υπουργό Υγείας

Αξιότιμε κ. Υπουργέ Υγείας,

**Θέμα: Αίτημα για χορηγία θεραπειών στο ιδιωτικό τομέα στα πλαίσια του Σχεδίου  
Επιδότησης Θεραπειών για παιδιά ΑΜΕΑ (3-18 ετών) για αποστολή εκτός  
κρατικών νοσηλευτηρίων για την περίοδο 12.09.2019 – 30.09.2020**

Απευθυνόμαστε σε εσάς, θεωρώντας σας ως το πλέον αρμόδιο πρόσωπο, για να σας εκφράσουμε την αγανάκτηση και τη δυσαρέσκεια μας, όσον αφορά τον τρόπο που αντιμετωπίζει το Υπουργείο σας τους γονείς, οι οποίοι έχουν αιτηθεί για χορηγία θεραπειών στα πλαίσια του πιο πάνω σχεδίου. Το ιστορικό της υπόθεσης έχει ως ακολούθως:

A. Μετά από παράπονα που είχαμε από μέλη μας, καταγγείλαμε στην Επιτροπή Προστασίας των Δικαιωμάτων των παιδιών, την πρακτική του ιατροσυμβουλίου του Υπουργείου σας, να απορρίπτει αιτήσεις που έγιναν στο σχέδιο επιδοτούμενων ασθενών εσωτερικού για φυσιοθεραπείες, εργοθεραπείες και λογοθεραπείες στα παιδιά με χρόνιες παθήσεις, προφασιζόμενοι ότι αυτές μπορούν να γίνουν κατά τις πρωινές ώρες στα κρατικά νοσηλευτήρια. Η τοποθέτηση της Επιτροπής επί αυτού του θέματος, ημερομηνίας 08.03.2019, επισυνάπτεται ως ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ «Α».

B. Μετά από την πιο πάνω έκθεση της κας Κουρσουμπά και αρκετό διάστημα διαβουλεύσεων και συναντήσεων, με τη Γενική Διευθύντρια του Υπουργείου σας, κα



ΑΓΚΑΛΙΑ ΕΛΠΙΔΑΣ  
ΠΑΓΚΥΠΡΙΑ ΟΡΓΑΝΩΣΗ  
ΓΟΝΕΩΝ ΚΑΙ ΦΙΛΩΝ ΠΑΙΔΙΩΝ  
ΜΕ ΕΓΚΕΦΑΛΙΚΕΣ ΚΑΙ  
ΑΛΛΕΣ ΠΑΡΑΛΥΣΕΙΣ



Χριστίνα Γιαννάκη, την κα Αναστασία Χριστοδουλίδου, Υπεύθυνη στον Τομέα Επιδοτούμενων Ασθενών, την Δρ. Μάρω Σωτηρίου, Συντονίστρια Επιτροπών Ειδικών και Μέλη από την Επιτροπή Ειδικών (Φυσιοθεραπείας, Λογοθεραπείας και Εργοθεραπείας), αποφασίστηκε μέχρι το Υπουργείο σας να εφαρμόσει μια σωστή πολιτική για τις θεραπείες των παιδιών μας, να αντιμετωπίζουν θετικά τα αιτήματά μας.

Δυστυχώς μετά από 5 μήνες, γονείς οι οποίοι αιτήθηκαν, απορρίπτονταν και πάλι με την ίδια δικαιολογία.

Γ. Στη συνέχεια όπως ήδη γνωρίζετε, πραγματοποιήθηκε στις 05.09.2019, συνάντηση στο Υπουργείο Υγείας, στη παρουσία σας, όπου μας ανακοινώσατε την απόφαση του Υπουργείου σας ότι θα παραχωρείται για κάθε θεραπεία του παιδιού το ποσό των €20. Κατά την πιο πάνω συνάντηση μάλιστα αναφέρατε ότι η ανταπόκριση του Υπουργείου σας θα ήταν άμεση αφού είχε ήδη συσταθεί Επιτροπή, ειδικά για το σκοπό αυτό, η οποία θα εξέταζε/αξιολογούσε τα αιτήματα που θα υποβάλλονταν από την οικογένεια των παιδιών με αναπηρίες μέσω του τομέα επιδοτούμενων ασθενών.

Δ. Ακολούθως, ακολούθησε ανακοίνωση του Υπουργείου σας στις 12.09.2019, για το εν λόγω σχέδιο, το οποίο αφορούσε παιδιά με αναπηρίες από 3 μέχρι 18 ετών και θα κάλυπτε την περίοδο κατά την οποία λειτουργούσαν τα σχολεία όλων των βαθμίδων της εκπαίδευσης. Το πρόγραμμα αυτό αρχικά θα είχε ισχύ μέχρι την 1η Ιουνίου 2020, αφού με την πλήρη εφαρμογή του ΓεΣΥ, οι υπηρεσίες αυτές θα παρέχονται σε όλους τους δικαιούχους μέσω του Συστήματος. Όπως ανέφερε μάλιστα τότε στον «Φ», η γενική διευθύντρια του Υπουργείου Υγείας, κα Χριστίνα Γιαννάκη το σχέδιο «ήρθε για να καλύψει ένα μεγάλο κενό που υπήρχε για πάρα πολλά χρόνια και ταλαιπωρούσε τόσο τους γονείς όσο και τα ίδια τα παιδιά με αναπηρίες». Πριν την εφαρμογή του Σχεδίου, είπε η γενική διευθύντρια του Υπουργείου Υγείας, το κράτος κάλυπτε μεν τις θεραπείες αυτές για τα παιδιά αλλά μέσω των δομών του δημοσίου, οι οποίες προσφέρουν υπηρεσίες μόνο κατά τις πρωινές ώρες και όταν τα παιδιά βρίσκονται στο σχολείο τους.



ΑΓΚΑΛΙΑ ΕΛΠΙΔΑΣ  
ΠΑΓΚΥΠΡΙΑ ΟΡΓΑΝΩΣΗ  
ΓΟΝΕΩΝ ΚΑΙ ΦΙΛΩΝ ΠΑΙΔΙΩΝ  
ΜΕ ΕΓΚΕΦΑΛΙΚΕΣ ΚΑΙ  
ΑΛΛΕΣ ΠΑΡΑΛΥΣΕΙΣ



**ADD - ADHD**  
**[CYPRUS]**

Έτσι, οι γονείς υποχρεώνονταν να αποτείνονται σε ιδιώτες επαγγελματίες οι οποίοι τους εξυπηρετούσαν τα απογεύματα και να καταβάλλουν από την τσέπη τους όλο το κόστος. Το Υπουργείο Υγείας, το οποίο είχε δεχθεί σχετικά αιτήματα τόσο από συνδέσμους όσο και από γονείς, αποφάσισε πρόσφατα να ανταποκριθεί θετικά και έτσι «πλέον παραχωρείται σε κάθε παιδί για κάθε θεραπεία (για κάθε επίσκεψη δηλαδή) σε φυσιοθεραπευτή, εργοθεραπευτή, λογοθεραπευτή ή εργοθεραπευτή, το ποσό των €20 ως επιδότηση».

Ε. Η εν λόγω ανακοίνωση, η οποία επισυνάπτεται ως ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ «Β», ανέφερε ότι το αίτημα για να αξιολογηθεί θα έπρεπε να περιλαμβάνει κατ'ελάχιστον:

- Επιστολή — Αίτημα από τους γονείς, προς Γενική Διευθύντρια Υπουργείου Υγείας, στην οποία θα γίνεται συνοπτική περιγραφή των αιτούμενων υπηρεσιών καθώς και το χρονικό πλαίσιο παροχής των εν λόγω υπηρεσιών υγείας. Στην επιστολή — αίτημα θα πρέπει να αναφέρονται το όνομα του παιδιού, η ηλικία, ο αριθμός δελτίου ταυτότητας, το σχολείο φοίτησης καθώς και στοιχεία επικοινωνίας του πατέρα/μητέρας.
- Έκθεση Ιατρού, Νευρολόγου ή άλλης εξειδικευμένης ειδικότητας στην οποία να περιλαμβάνεται η σύσταση/αναγκαιότητα για θεραπείες υγείας και
- Πλάνο θεραπείας από εξειδικευμένους θεραπευτές (φυσιοθεραπευτές, λογοθεραπευτές, εργοθεραπευτές) στο οποίο να περιγράφονται: η χρονική περίοδος-διάρκεια θεραπειών, η εβδομαδιαία συχνότητα των θεραπειών, στόχοι και το προσδοκώμενο αποτέλεσμα.



ΑΓΚΑΛΙΑ ΕΛΠΙΔΑΣ  
ΠΑΓΚΥΠΡΙΑ ΟΡΓΑΝΩΣΗ  
ΓΟΝΕΩΝ ΚΑΙ ΦΙΛΩΝ ΠΑΙΔΙΩΝ  
ΜΕ ΕΓΚΕΦΑΛΙΚΕΣ ΚΑΙ  
ΑΛΛΕΣ ΠΑΡΑΛΥΣΕΙΣ



ADD - ADHD  
[CYPRUS]

ΣΤ. Αργότερα, δόθηκε παράταση στο εν λόγω σχέδιο μέχρι το τέλος του Σεπτεμβρίου του 2020, γιατί οι υπό αναφορά θεραπείες δεν εντάχθηκαν στο ΓεΣΥ τον Ιούνιο του 2020. Αξίζει να σημειωθεί ότι μέχρι και σήμερα παρόλο που έχει ανακοινωθεί ότι οι εν λόγω θεραπείες θα παρέχονται σε όλους τους δικαιούχους μέσω του Συστήματος, οι θεραπευτές δεν έχουν ακόμη καταλήξει σε συμφωνία με το Υπουργείο σας. Ως εκ τούτου, οι γονείς συνεχίζουν να επωμίζονται ακόμη το κόστος αυτών των θεραπειών.

2. Με την παρούσα επιστολή μας λοιπόν, θέλουμε να σας ενημερώσουμε ότι ενάμιση χρόνο σχεδόν μετά την εξαγγελία του πιο πάνω σχεδίου:

i. Κάποιοι γονείς έχουν εγκριθεί για το υπό αναφορά σχέδιο από το Υπουργείο σας, αλλά χωρίς ωστόσο μέχρι σήμερα να τους καταβληθεί οποιοδήποτε ποσό παρόλο που εδώ και αρκετό καιρό έχουν προσκομίσει τις σχετικές αποδείξεις που τους ζητήθηκαν,

ii. Άλλοι γονείς δεν έχουν καν πάρει μέχρι σήμερα απάντηση από το Υπουργείο σας για το αίτημα τους και

iii. Ορισμένοι γονείς έχουν ενημερωθεί ένα χρόνο σχεδόν μετά, ότι δεν κατέστη δυνατή η εξέταση/αξιολόγηση του αιτήματός τους γιατί η Πολυθεματική Επιστημονική Επιτροπή, έκρινε ότι θα πρέπει να προσκομίσουν **πρόσφατη** έκθεση ιατρού, νευρολόγου ή άλλης εξειδικευμένης ειδικότητας, στην οποία να περιλαμβάνεται ακριβής διάγνωση της πάθησης και σύσταση για τις συγκεκριμένες θεραπείες. Αντίγραφο τέτοιας επιστολής επισυνάπτεται ως ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ «Γ».

3. Ενόψει των πιο πάνω, θα θέλαμε να σας αναφέρουμε ότι θεωρούμε εμπαιγμό της νοημοσύνης μας και απαράδεκτη όλη αυτή την καθυστέρηση αλλά και το γεγονός ότι καλούμαστε να προσκομίσουμε καινούργιες εκθέσεις ιατρών. Τέτοιες



ΑΓΚΑΛΙΑ ΕΛΠΙΔΑΣ  
ΠΑΓΚΥΠΡΙΑ ΟΡΓΑΝΩΣΗ  
ΓΟΝΕΩΝ ΚΑΙ ΦΙΛΩΝ ΠΑΙΔΙΩΝ  
ΜΕ ΕΓΚΕΦΑΛΙΚΕΣ ΚΑΙ  
ΑΛΛΕΣ ΠΑΡΑΛΥΣΕΙΣ



εκθέσεις/αξιολογήσεις είναι οικονομικά ασύμφορες για τους γονείς αφού στοιχίζουν τουλάχιστον €500. Εξάλλου όπως πολύ καλά θα έπρεπε να γνωρίζει η εν λόγω επιτροπή, τα παιδιά με αναπηρία αντιμετωπίζουν χρόνιες δυσκολίες και δεν βελτιώνεται η κατάσταση τους από τον ένα χρόνο στον άλλο. Σημειώνεται επίσης, ότι δεν παρακολουθούνται όλα τα παιδιά από ιατρό όπως νευρολόγο ή αναπτυξιολόγο. Η εξέλιξη αυτών των παιδιών μπορεί να παρακολουθείται και από άλλους επαγγελματίες υγείας όπως είναι οι σχολικοί/εκπαιδευτικοί ή κλινικοί ψυχολόγοι. Σε τηλεφωνική επικοινωνία όμως, στις 04.02.2021, μεταξύ της Μαρίας Γεωργίου και της κυρίας Χριστίνας Μικέλη, Λειτουργό του Υπουργείου σας, μου ανέφερε ότι δεν είναι αποδεκτή έκθεση από ψυχολόγο. Επισημαίνεται ακόμη ότι, έχουμε προσκομίσει και έκθεση από εξειδικευμένους θεραπευτές (φυσιοθεραπευτές, λογοθεραπευτές, εργοθεραπευτές), όπου περιγράφεται η ανάγκη αλλά και η σύσταση αυτών των θεραπειών. Άρα λοιπόν τίθεται το ερώτημα αν για τη συγκεκριμένη Επιτροπή, οι άλλοι επαγγελματίες υγείας θεωρούνται κατώτεροι από τους ιατρούς. Δεν εξηγείται αλλιώς το γεγονός ότι ακυρώνονται οι δικές τους αξιολογήσεις και εκθέσεις.

4. Επίσης, έχουμε καταγγελίες από μέλη μας, ότι οι Λειτουργοί του Υπουργείου σας, οι οποίοι ασχολούνται με το εν λόγω σχέδιο, δεν απαντούν τα τηλέφωνα τους αλλά ούτε και τα ηλεκτρονικά μηνύματα που τους διαβιβάζουν για να ενημερωθούν σε ποιο στάδιο βρίσκεται η αίτησή τους.

5. Καταλήγοντας λοιπόν, ζητούμε την άμεση παρέμβασή σας ώστε να τερματιστεί αυτή η κοροϊδία εις βάρος μιας ευάλωτης μερίδας πολιτών που έχουν δικαίωμα για παροχή θεραπειών από το κράτος τους. Επιπρόσθετα, ζητούμε συνάντηση μαζί σας για να συζητήσουμε πως θα μπορέσει να επιλυθεί άμεσα το πρόβλημα που έχει προκύψει και να τελειώσει η αγωνία των γονιών που αναμένουν απάντηση και καταβολή των χρημάτων σε μια τόσο δύσκολη εποχή που διανύουμε. Αξιοσημείωτο είναι το γεγονός ότι, αρκετοί γονιοί έχουν σταματήσει τις θεραπείες των παιδιών τους ένεκα των



ΑΓΚΑΛΙΑ ΕΛΠΙΔΑΣ  
ΠΑΓΚΥΠΡΙΑ ΟΡΓΑΝΩΣΗ  
ΓΟΝΕΩΝ ΚΑΙ ΦΙΛΩΝ ΠΑΙΔΙΩΝ  
ΜΕ ΕΓΚΕΦΑΛΙΚΕΣ ΚΑΙ  
ΆΛΛΕΣ ΠΑΡΑΛΥΣΕΙΣ



ADD - ADHD  
[CYPRUS]

οικονομικών δυσκολιών που αντιμετωπίζουν αυτό το διάστημα λόγω και της πανδημίας που μαστίζει τον τόπο μας.

6. Ευελπιστώντας στην ευαισθησία σας, αναμένουμε την θετική σας ανταπόκρισή το συντομότερο.

7. Σας ευχαριστούμε εκ των προτέρων.

Με εκτίμηση,

1. Μαρίνα Γεωργίου,

Εκπρόσωπος του Συνδέσμου

Διαταραχής Ελλειμματικής Προσοχής

με ή χωρίς Υπερκινητικότητα, Κύπρου

2. Γιούλα Πιτσιάλη,

Πρόεδρος Αγκαλιάς Ελπίδας

Παγκύπρια Οργάνωση Γονέων και Φίλων Παιδιών

με Εγκεφαλικές και άλλες Παραλύσεις



ΑΓΚΑΛΙΑ ΕΛΠΙΔΑΣ  
ΠΑΓΚΥΠΡΙΑ ΟΡΓΑΝΩΣΗ  
ΓΟΝΕΩΝ ΚΑΙ ΦΙΛΩΝ ΠΑΙΔΙΩΝ  
ΜΕ ΕΓΚΕΦΑΛΙΚΕΣ ΚΑΙ  
ΑΛΛΕΣ ΠΑΡΑΛΥΣΕΙΣ



ADD - ADHD  
[CYPRUS]

- Κοιν.:**
- Τμήμα Επιδοτήσεων Ασθενών Εσωτερικού, κα Αναστασία Χριστοδουλίδου,
  - Πρόεδρο και Μέλη Κοινοβουλευτικής Επιτροπής Υγείας,
  - Επίτροπο Προστασίας Δικαιωμάτων του Παιδιού, κα Δέσπω Μιχαηλίδου
  - Επίτροπο Διοικήσεως και Ανθρωπίνων Δικαιωμάτων κα Μαρία Λοττίδου
  - Κυπριακή Συνομοσπονδία Οργανώσεων Αναπήρων (ΚΥΣΟΑ), κ. Χριστάκη Νικολαΐδη
  - Ομοσπονδία Συνδέσμων Ασθενών Κύπρου (ΟΣΑΚ)