



E.O.Θ.A.

Αθήνα, 11/07/2019

Αρ. Πρωτ.: 142

**ΠΡΟΣ:** Τον Πρωθυπουργό της χώρας, κ. Κυριάκο Μητσοτάκη

**ΚΟΙΝΟΠΟΙΗΣΗ:**

- ΕΣΑΜΕΑ
- Φορείς – Μέλη ΕΟΘΑ

**ΘΕΜΑ:** «Λήψη μέτρων για την αποτελεσματική προστασία των ατόμων με Θαλασσαιμία και Δρεπανοκυτταρική Νόσο».

Αξιότιμε κύριε Πρωθυπουργέ,

Αρχικά να σας συγχαρούμε για την εκλογή σας και την ανάληψη της διακυβέρνησης της χώρας και να σας ευχηθούμε καλή δύναμη και κάθε επιτυχία στο έργο σας.

Η Ελληνική Ομοσπονδία Θαλασσαιμίας ιδρύθηκε το 1991, και είναι ο Δευτεροβάθμιος συνδικαλιστικός φορέας των πασχόντων από Θαλασσαιμία (Μεσογειακή Αναιμία) και Δρεπανοκυτταρική Νόσο (Δρεπανοκυτταρική και Μικροδρεπανοκυτταρική Αναιμία). Έχει ως μέλη τους 25 Συλλόγους Μεσογειακής Αναιμίας και Δρεπανοκυτταρικής Νόσου της χώρας μας, κι εκπροσωπεί τους 5.000 πάσχοντες και τις οικογένειές τους. Είναι μέλος της Παγκόσμιας Οργάνωσης Θαλασσαιμίας (T.I.F.), και της Εθνικής Συνομοσπονδίας Ατόμων με Αναπτηρία (ΕΣΑμεΑ).

Είναι σωματείο μη κερδοσκοπικού χαρακτήρα με κύριους σκοπούς τη βελτίωση των παρεχομένων υπηρεσιών υγείας προς τους πάσχοντες, την επαγγελματική τους αποκατάσταση αλλά και την κοινωνική τους ένταξη, παραμερίζοντας κάθε εμπόδιο που τους θέτει στο περιθώριο.



E.O.ΘΑ.

**Τα άτομα με Θαλασσαιμία και οι οικογένειές τους έχουν πληγεί με τον πιο σκληρό τρόπο από την οικονομική κρίση και τις οριζόντιες μνημονιακές πολιτικές.** Τα μέτρα λιτότητας που επιβλήθηκαν όλα τα τελευταία χρόνια της κρίσης, αύξησαν δραματικά τη διαχρονική ανεργία και τη φτώχεια των ατόμων με αναπηρία, αφού εκτός όλων των άλλων οδήγησαν και στην αύξηση του κόστους διαβίωσης που απορρέει από την ασθένεια, εφόσον έχουν αυξηθεί κατακόρυφα οι δαπάνες που απαιτούνται για την περίθαλψή τους.

Δεδομένων των ασφυκτικών συνθηκών που έχουν διαμορφωθεί και προκειμένου να υπάρξει μια υποτυπώδης προστασία εκ μέρους της Πολιτείας, ζητούμε τη λήψη ανακουφιστικών μέτρων για τα άτομα με Θαλασσαιμία και Δρεπανοκυτταρική Νόσο.

Πιο αναλυτικά και ενδεικτικά διεκδικούμε:

1. Προστασία των προγραμμάτων οικονομικής ενίσχυσης και των πάσης φύσεως επιδομάτων αναπηρίας, τα οποία έχουν σχεδιαστεί αποκλειστικά για την κάλυψη των επιπλέον ιατρικών, φαρμακευτικών και άλλων αναγκών που πηγάζουν από την αναπηρία, όπως έχουν πράξει όλες οι κυβερνήσεις κατά τα χρόνια της κρίσης.
2. Να μην υπάρξει περικοπή της προσωπικής διαφοράς στις ήδη καταβαλλόμενες συντάξεις. Οι εξαιρετικά χαμηλές συντάξεις σε συνάρτηση με τις χαμηλές δαπάνες για κοινωνική προστασία στην Ελλάδα οδηγούν σε εξαθλίωση τα άτομα με αναπηρία και τις οικογένειές τους.
3. Κατάργηση της άδικης διάταξης των άρθρων 7 και 27 του ν.4387/2016, η οποία αφορά στην αναλογική μείωση του ποσού της εθνικής σύνταξης βάσει του ποσοστού αναπηρίας του δικαιούχου. Η σύνταξη δεν είναι επίδομα αναπηρίας, για να δίνεται με βάση τη βαρύτητα αναπηρίας και για το λόγο αυτό ζητάμε την άμεση εφαρμογή της χορήγησης του 100% του ποσού που αντιστοιχεί στην Εθνική Σύνταξη σε όλους τους συνταξιούχους με αναπηρία ανεξαρτήτως ποσοστού.
4. Επαναφορά της χορήγησης του ΕΚΑΣ σε άτομα με ποσοστό αναπηρίας 80% και άνω και μετά το 2019 και επέκτασή του σε όλα τα άτομα με αναπηρία με ποσοστό 67% και άνω, ανεξαρτήτου ηλικίας.
5. Την αποκατάσταση των αδικιών που έχουν υποστεί οι συνταξιούχοι αναπηρίας και γήρατος του ιδιωτικού τομέα με την ψήφιση των εφαρμοστικών νόμων του 2ου μνημονίου και συγκεκριμένα με τις διατάξεις του ν. 4093/12 και της Π.Ν.Π.



4111/2013 και την εναρμόνισή τους με τα ισχύοντα στο δημόσιο τομέα, καθώς επίσης και των αδικιών που έχουν υποστεί οι συνταξιούχοι γήρατος γονείς ατόμων με βαριές αναπηρίες του ιδιωτικού τομέα.

6. Την κατάργηση των μειώσεων στις επικουρικές συντάξεις και στο εφάπαξ των ατόμων με αναπηρία.
7. Την διόρθωση του υπολογισμού της επικουρικής σύνταξης του ΤΕΑΔΥ- ΕΤΕΑΕΠ για τα άτομα που συνταξιοδοτούνται με τον Ν.2227/1994, που είναι επέκταση του Ν.612/1977. Ενώ η κύρια σύνταξη των ατόμων με Μεσογειακή Αναιμία και Δρεπανοκυτταρική Νόσο υπολογίζεται με πλασματικά χρόνια ως την 35ετία, δεν έχει γίνει αντίστοιχη πρόβλεψη για τις επικουρικές συντάξεις του ΤΕΑΔΥ- ΕΤΕΑΕΠ στον Ν. 4387/2016 .

Από την ψήφιση των πρώτων Μνημονιακών Νόμων υπήρξε η πεποίθηση πως τα άτομα με σοβαρές αναπηρίες και χρόνιες παθήσεις θα πρέπει να προστατευθούν, καθώς η αναπηρία δεν είναι ατομικό αλλά είναι συλλογικό και κοινωνικό ζήτημα, και υπήρξαν κάποιες εξαιρέσεις από τις μειώσεις των κύριων και των επικουρικών συντάξεων σε μια σειρά από νόμους, όπως για παράδειγμα στους 4024/2011, 3996/2011, 4051/2012, 4075/2012 κλπ. Παρακαλούμε, να μεριμνήσετε για τη διατήρηση και την περαιτέρω ανάπτυξη αυτού του προστατευτικού ιστού.

8. Διατήρηση των φοροαπαλλαγών και του αφορολόγητου ορίου, όπως αυτό ισχύει σήμερα για τα άτομα με αναπηρία, χρόνιες παθήσεις και τις οικογένειες που έχουν στη φροντίδα τους άτομα με βαριές αναπηρίες.
9. Απαλλαγή όλων των ατόμων με αναπηρία με ποσοστό τουλάχιστον 67%, ανεξαρτήτως κατηγορίας αναπηρίας και των οικογενειών που βαρύνονται φορολογικά με άτομα με αναπηρία, από την ειδική εισφορά αλληλεγγύης και από τον ΕΝΦΙΑ, χωρίς εισοδηματικά κριτήρια για την α' κατοικία.

Παράλληλα, ζητάμε να υπάρξει ειδική μέριμνα και προστασία για την υγεία και την περίθαλψη των ατόμων με Θαλασσαιμία και Δρεπανοκυτταρική Νόσο, όπως:

1. Εφαρμογή του Θεσμικού Πλαισίου για τη Λειτουργία των Μονάδων Μεσογειακής Αναιμίας και Δρεπανοκυτταρικής Νόσου στις οποίες μεταγγίζονται και παρακολουθούνται συστηματικά οι εν λόγω ασθενείς.



E.O.ΘΑ.

2. Λήψη μέτρων για την ενίσχυση της Εθελοντικής Αιμοδοσίας ώστε να γίνει η χώρα αυτάρκης σε αίμα και να σταματήσουν οι συνεχείς ελλείψεις που θέτουν σε κίνδυνο τις ζωές των θαλασσαιμικών ασθενών.
3. Στελέχωση με ιατρικό και νοσηλευτικό προσωπικό των νοσοκομείων της χώρας για την κάλυψη των αυξημένων αναγκών, συμπεριλαμβανομένων όλων των Μονάδων Μεσογειακής Αναιμίας, που παρουσιάζουν προβλήματα στη λειτουργία τους.
4. Μηδενική συμμετοχή των ασφαλισμένων με αναπηρία και χρόνιες παθήσεις στα συνταγογραφώμενα φάρμακα και τις βιταμίνες.

Τέλος ζητάμε την επαναφορά της παρ.3 του άρθρου 8 του νόμου 1894/1990 για την πρόταξη των Θαλασσαιμικών εκπαιδευτικών στις προσλήψεις αναπληρωτών της Πρωτοβάθμιας και Δευτεροβάθμιας Εκπαίδευσης. Ένα μέτρο που στήριζε για δεκαετίες την επαγγελματική αποκατάσταση των πασχόντων από Θαλασσαιμία, το οποίο καταργήθηκε πρόσφατα από την προηγούμενη κυβέρνηση, οδηγώντας σε επαγγελματικό αδιέξοδο τους εκπαιδευτικούς μας.

Κύριε Πρωθυπουργέ,

Τα άτομα με αναπηρία, χρόνιες παθήσεις και οι οικογένειές τους γνωρίζουν πολύ καλά τι θα πει άνιση μεταχείριση, αποκλεισμός, φτώχεια και ζητούν το αυτονόητο: **προστασία από την ελληνική Πολιτεία, μέσα στην κρίση.**

Η ΕΟΘΑ και οι φορείς μέλη της είναι πρόθυμοι να αγωνιστούν για να διασφαλίσουν το δικαίωμα των ατόμων με Θαλασσαιμία και Δρεπανοκυτταρική Νόσο, να ζουν με αξιοπρέπεια στη χώρα.

Με εκτίμηση,

Για το Διοικητικό Συμβούλιο της  
Ελληνικής Ομοσπονδίας Θαλασσαιμίας

Ο ΠΡΟΕΔΡΟΣ

ΒΑΣΙΛΗΣ ΔΗΜΟΣ



Η ΓΕΝ. ΓΡΑΜΜΑΤΕΑΣ

ΕΛΕΝΗ ΜΙΧΑΛΑΚΗ