

Εξι μήνες στο περίμενε για ακτινοθεραπεία

Σοκαριστικές καταγγελίες για το γολγοθά των καρκινοπαθών προκειμένου να κάνουν τις επιβεβλημένες ακτινοθεραπείες στα δημόσια νοσοκομεία και να ζήσουν δίχως πόνο κάνουν στον «Ε.Τ.» η Ελληνική Αντικαρκινική Εταιρεία, η Ελληνική Εταιρεία Ακτινοθεραπευτικής Ογκολογίας, η Ελληνική Εταιρεία Ογκολόγων Παθολόγων και η Ελληνική Εταιρεία Θεραπείας Πόνου και Παρηγορητικής Φροντίδας.

Σύμφωνα με τα διεθνή στοιχεία, ο καρκίνος αποτελεί δεύτερη αιτία θανάτου και ένας στους τρεις ανθρώπους θα βρεθεί αντιμέτωπος μαζί του. Στην Ελλάδα καταγράφονται 28.000 νέα περιστατικά ετησίως. «Σε αντίθεση με άλλα κράτη που εκπονούν στρατηγικά σχέδια δράσης, η Ελλάδα αναδεικνύεται ουραγός στην πρόληψη και την καταγραφή των ασθενών (είμαστε η μόνη

χώρα μαζί με το μικροσκοπικό Λουξεμβούργο που δεν έχουμε Εθνικά Μητρώα Ασθενών για τον καρκίνο, παρότι η δημιουργία τους έχει προβλεφθεί εδώ από το 1957).

Επίσης δεν έχουμε ούτε ηλεκτρονικούς φακέλους ασθενών, με συνέπεια οι καρκινοπαθείς να περιφέρονται από νοσοκομείο σε νοσοκομείο κουβαλώντας τις απεικονιστικές εξετάσεις σε σακούλες του σούπερ μάρκετ», ξεσπά ο πρόεδρος της ΕΑΕ, κ. Ευάγγελος Φιλόπουλος!

Την ίδια ώρα, η πατρίδα μας στέφεται πρωταθλήτρια στην περικοπή των δαπανών Υγείας, στις ελλείψεις στα νοσοκομεία σε τεχνολογικό εξοπλισμό και ανθρώπινο δυναμικό και στη μείωση των τιμών των φαρμάκων.

Παράλληλα, ο κ. Γιώργος Πισσάκας, πρόεδρος της Ελληνικής Εταιρείας Ακτινοθεραπευτικής Ογκολογίας, τονίζει

ΟΜΗΡΟΙ ΤΗΣ ΓΡΑΦΕΙΟΚΡΑΤΙΑΣ ΚΑΙ ΤΩΝ ΕΛΛΕΙΨΕΩΝ ΟΙ ΚΑΡΚΙΝΟΠΑΘΕΙΣ

ότι η αναμονή για ακτινοθεραπεία στα δημόσια νοσοκομεία φτάνει τους 6 μήνες και πως ο «στόλος» των μηχανημάτων είναι πεπαλαιωμένος, καθώς από τους 27 διαθέσιμους γραμμικούς επιταχυντές οι μισοί είναι «αρχαίοι».

«Ακόμα και η προσφορά ζωής του Ιδρύματος "Σταύρος Νιάρχος" με 7 νέα μηχανήματα έχει κολλήσει στα γρανάζια της γραφειοκρατίας, αφού για να δουλέψουν χρειάζεται να γίνουν 42 προσλήψεις προσωπικού (γιατροί, τεχνολόγοι) που ακόμα εκκρεμούν», ξεσπά ο κ. Πισσάκας. Οι ασθενείς που δεν έχουν χρήματα περιφέρονται από νοσοκομείο σε νοσοκομείο, ενώ οι ασθενείς

που έχουν οικονομική δυνατότητα πάνε στον ιδιωτικό τομέα και βάζουν βαθιά το χέρι στην τσέπη για τις ακτινοθεραπείες, καθώς επιβαρύνονται με το clawback και το rebate! «Επίσης, το 42% των καρκινοπαθών δεν έχει πρόσβαση σε Δομές Πόνου και η φροντίδα κατ' οίκον των ασθενών με πόνο παραμένει ανύπαρκτη, αφού το (ηλεκτρονικό) Μητρώο Πόνου που δημιουργήθηκε από την Ελληνική Εταιρεία Θεραπείας Πόνου και Παρηγορητικής Φροντίδας χωρίς να ξοδευτεί ούτε ένα κρατικό ευρώ, εδώ και δύο χρόνια αραχνιάζει στα πολυτελή γραφεία της Αρχής Προστασίας Προσωπικών Δεδομένων αντί να δοθεί για αξιοποίηση στα κρατικά νοσοκομεία», καταγγέλλει με πίκρα εκ μέρους της ΠΑΡΗΣΥΑ η επίκουρη καθηγήτρια αναισθησιολογίας κ. Φωτεινή Σιαφάκα. ■

ΑΛΕΞΙΑ ΣΒΩΛΟΥ

