

4101

Ενημέρωση

Τριμηνιαία έκδοση της Ελληνικής Εταιρίας για τη Σκλήρυνση Κατά Πλάκας



ώ,
γλυκύ μου
έαρ!

Μίμης Πλέσσας



ΠΡΟΣΚΛΗΣΗ

Στη συναυλία του **Μίμη Πλέσσα** με την ορχήστρα του
στο Μέγαρο Μουσικής Θεσσαλονίκης

για την **Παγκόσμια Ημέρα για την Καταπολέμηση
της Σκλήρυνσης Κατά Πλάκας**

*«μουσική που
ενώνει τις γενιές»*

Ερμηνεύουν Σπύρος Κλείσσας, Ιώ Νικολάου
και guest star η Ζωή Κουρούκλη

Πέμπτη 28 Μαΐου 2009, 21.00

Η Ελληνική Εταιρία για τη ΣΚΠ και η Παγκόσμια Ομοσπονδία
Εταιριών ΣΚΠ, με αφορμή την Παγκόσμια Ημέρα για την
καταπολέμηση της Σκλήρυνσης Κατά Πλάκας, που
θεσπίζεται για πρώτη φορά φέτος, σας καλούμε να
απολαύσετε τον Μίμη Πλέσσα και την ορχήστρα του σε μία
μοναδική συναυλία και να συνεισφέρετε στο έργο μας για
την καταπολέμηση της νόσου.

ΔΙΟΡΓΑΝΩΣΗ



είμαστε μαζί σας, μπορούμε να βοηθήσουμε

ΧΟΡΗΓΟΣ ΕΠΙΚΟΙΝΩΝΙΑΣ



ΔΙΑΘΕΣΗ ΕΙΣΙΤΗΡΙΩΝ

Μέγαρο Μουσικής Θεσσαλονίκης
Εκδοτήρια Πλατείας Αριστοτέλους
ΤΙΜΗ ΕΙΣΙΤΗΡΙΩΝ: € 30, 40 και 60
Τηλ.: 2310 895938, 2310 895939

ARTION

ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ

ARTION Conferences & Events
Τηλ.: 2310 252330, 2310272275
Email: world_ms@artion.com.gr



Αγαπητοί φίλοι,

Η φετινή άνοιξη, πέρα από τη χαρά που αναπόφευκτα φέρνει σε όλους τους ανθρώπους με την αναγέννηση τη φύσης, είναι ιδιαίτερη για το εθνικό αλλά και για το παγκόσμιο κίνημα καταπολέμησης της ΣΚΠ.

Όσον αφορά την Ελλάδα, αποφασίστηκε από το Δ.Σ. της Εταιρίας μας να συσταθεί επιτροπή για την συνέχιση του νομοθετικού έργου που είχε ξεκινήσει πριν μερικά χρόνια και την πλήρη αναγνώριση των δικαιωμάτων των ασθενών με ΣΚΠ, όπως αναγνωρίζεται στο ν. 3502/05. Για την πορεία του-δύσκολου- αυτού αγώνα θα ενημερώνεστε τακτικά από τα επόμενα τεύχη του περιοδικού μας.

Το δεύτερο γεγονός είναι παγκόσμιας εμβέλειας. Η Διεθνής Ομοσπονδία για τη ΣΚΠ, αποφάσισε να θεσμοθετηθεί η τελευταία Τετάρτη κάθε Μαΐου ως Παγκόσμια ημέρα για τη ΣΚΠ. Η απόφαση αυτή έρχεται να καλύψει ένα κενό που υπήρχε και να ενοποιήσει τους ανθρώπους που πάσχουν από ΣΚΠ, αλλά και όλους όσους υποστηρίζουν τον αγώνα ενάντια στη ΣΚΠ παγκοσμίως. Φέτος, η ημέρα αυτή είναι η 27η Μαΐου. Ήδη, πολλές διασημότητες παγκοσμίως στηρίζουν αυτή την προσπάθεια, με πιο χαρακτηριστικά παραδείγματα τον Λάιονελ Μέσσι, ποδοσφαιριστή της Μπαρτσελόνα, τον Τζον Κοέν, δήμαρχο του Άμστερνταμ, την Νικολέτα Μαντοβάνι, σύζυγο του Λουτσιάνο Παβαρότι και άλλους.

Η Ελληνική Εταιρία συμμετέχει στην προσπάθεια αυτή με τη συνδρομή του εξαίρετου και αγαπητού σε όλους συνθέτη Μίμη Πλέσσα. Ο κ. Πλέσσας και παλιότερα είχε υποστηρίξει την Εταιρία μας, αλλά και τώρα έσπευσε να υποστηρίξει την παγκόσμια ημέρα της ΣΚΠ. Μάλιστα, όπως θα διαβάσετε και σε άλλες σελίδες, θα δώσει συναυλία στο Μέγαρο Μουσικής Θεσσαλονίκης, προκειμένου να τιμηθεί το γεγονός.

Καθώς σύντομα θα έχουμε και πολλά αισιόδοξα νέα σχετικά με τη θεραπευτική αντιμετώπιση της νόσου, έχουμε κάθε λόγο να χαιρόμαστε την παγκόσμια ημέρα για τη ΣΚΠ, μαζί με την άνοιξη.

Χρόνια πολλά

Για τη Συντακτική Επιτροπή
Αναστάσιος Ωρολογάς
Καθηγητής Νευρολογίας Α.Π.Θ.
Πρόεδρος ΔΣ, ΕΕΣΚΠ
Μέλος IMSB της MSIF



ΕΝΗΜΕΡΩΣΗ MS

ΙΔΙΟΚΤΗΣΙΑ:
Ελληνική Εταιρία για τη
Σκλήρυνση κατά Πλάκας
Παν. Χαραλαμπίκη 3 -
Κορ. Κωνσταντικάκη,
55132 Καλαμαριά-Θεσσαλονίκη,
τηλ: 2310 949909

ΕΚΔΟΤΗΣ:
Α. Ωρολογάς, Κ. Μιχαλάκης,
Σ. Κωνσταντόπουλος

ΠΡΟΕΔΡΟΣ:
Αναστάσιος Ωρολογάς

ΑΝΤΙΠΡΟΕΔΡΟΣ:
Κωνσταντίνος Μιχαλάκης

Γ. ΓΡΑΜΜΑΤΕΑΣ:
Σπυρίδων Κωνσταντόπουλος

ΤΑΜΙΑΣ:
Ορέστης Τσίγκας

ΕΚΠΡΟΣΩΠΟΣ ΣΤΗΝ EMSP:
Δήμητρα Καλογιάννη

ΜΕΛΗ:
Δήμητρα Καλογιάννη
Σπυρίδων Αντωνάκης
Αναστασία Κουδούνη
Σοφία Τσίχλα
Εμμανουήλ Τσαλαμανιός

Η Ελληνική Εταιρία για τη ΣΚΠ είναι
εναγμένη στα Μητρώα Φορέων
Κοινωνικής Φροντίδας και Εθελοντικών μη
Κυβερνητικών Οργανώσεων. Είναι μέλος
της MSIF και της EMSP
Η Εταιρία δεν προτείνει θεραπείες, αλλά
παρέχει πληροφορίες για τη ΣΚΠ και τις
διάφορες θεραπείες που υπάρχουν, ώστε οι
ασθενείς με ΣΚΠ να συνεργάζονται με τους
δικούς τους και τους θεραπευτές τους για
το καλύτερο δυνατό αποτέλεσμα.

ΣΥΝΤΑΞΗ-ΕΠΙΜΕΛΕΙΑ:
Δ.Σ. και ΕΠΙΣΤΗΜΟΝΙΚΗ
ΕΠΙΤΡΟΠΗ

Τα επώνυμα άρθρα
εκφράζουν τις προσωπικές
απόψεις των συγγραφέων

ΣΥΝΔΡΟΜΕΣ:
Η εφημερίδα μας διατίθεται
ΔΩΡΕΑΝ αποκλειστικά στα μέλη
μας και συντηρείται από
προαιρετικές εισφορές-δωρεές.

ΣΧΕΔΙΑΣΜΟΣ:
Locomosquito
e-mail: info@locomosquito.gr

ΕΚΤΥΠΩΣΗ:
Σάββας Κεσάνογλου
τηλ: 25210 31172

EDITORIAL 3

ΕΝΑ ΓΡΑΜΜΑ ΓΙΑ ΤΗΝ Κ. ΚΑΤΙΑ 5

ΚΟΙΝΩΝΙΚΗ ΕΝΣΩΜΑΤΩΣΗ ΤΩΝ Α.ΜΕ.Α. 6 - 7

ΤΕΛΙΚΑ ΠΡΕΠΕΙ ΝΑ ΟΔΗΓΩ 11

ΕΚΔΗΛΩΣΗ ΓΡΑΦΕΙΟΥ Κ.Δ. ΜΑΚΕΔΟΝΙΑΣ 12

ΕΝΗΜΕΡΩΣΗ ΓΙΑ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ ΠΕΡΙΘΑΛΨΗ 13

AGENDA 14 - 15

ΤΟ ΠΑΡΟΝ ΔΕΛΤΙΟ
ΤΥΠΩΝΕΤΑΙ ΜΕ ΤΗΝ
ΕΥΓΕΝΙΚΗ ΧΟΡΗΓΙΑ ΤΗΣ

GENESIS Pharma SA

Ένα γράμμα για την κ. Κάτια

Αποστολέας: Η Εθελοντική Ομάδα της Εταιρείας για τη Σκλήρυνση

Ταξιδεύω πάνω σ' ένα καράβι απ' τη Μικρασία στην Ελλάδα. Χρονιά του '22. Μέσα στο πλήθος, που φεύγει κυνηγημένο από τη μανία των Τούρκων, εστιάζω το βλέμμα μου σε τρεις ανθρώπους και ακούω: «Άστο, δεν έχει ζωή, δεν το βλέπεις;» Μια μάνα που βλέπει την κόρη της να καταρρέει, μ' ένα μωρό στο στήθος της, μισοπεθαμένο κι αυτό. Να μην έχει τίποτα να του δώσει, να λιώνει η ίδια. Κι η μεγάλη μάνα να έχει την αγωνία της μικρής. Τουλάχιστο να σωθεί αυτή! «Δεν έχει ζωή, δεν το βλέπεις;»

Δυο γενιές μετά: Το μωρό έχει μεγαλώσει κι έχει κάνει δικό της παιδί. Και το παιδί, το καινούριο κοριτσάκι, μεγάλωσε κι αυτό και έκανε ένα δικό του παιδί, ένα αγοράκι. Πάντα οι τρεις τους, μάνα, κόρη και παιδί τα έχουν βγάλει πέρα στις καινούριες δυσκολίες που τους έχουν τύχει, μοιράζοντας τις δυσκολίες στα τρία, αντιμετωπίζοντάς τες με την αξιοπρέπεια που τις αρμόζει – στα ίσια απέναντί τους – μοιράζοντας στα τρία και τις χαρές, που δεν είναι συχνές επισκέπτριες στο σπιτικό τους. Το πιο σπουδαίο, ποτέ δεν παύουν να είναι έτοιμοι για τις χαρές. Κάτι παραπάνω, τις προσκαλούν κρατώντας, με όλες τις δυσκολίες, πάντα ανοιχτή την καρδιά τους. Κι οι χαρές έρχονται, με όλες τις δυσκολίες, πολυπόθητες και γι' αυτό ακόμα πιο μεγάλες, να τιμήσουν τη μεγαλοψυχία τους. Κι έτσι, όπως γίνεται στα ωραία παραμύθια, η ζωή συνεχίζει απόκτητη, νικήτρια τελικά, να ζει σ' αυτό το σπιτικό, που συνεχίζει να βγάζει κλαδιά, φύλλα και καρπούς.

Κυρία Κάτια, που μου είπατε αυτή την ιστορία, σας στέλνω χαιρετίσματα κι εύχομαι να 'στε πάντα καλά. Εγώ σας μιλούσα για το τι συνέβη στη Μικρασία από την πλευρά της ανώνυμης πολιτικής ιστορίας. Χάρη σε σας έκανα ένα ζουμ σε μια πολύ μικρή λεπτομέρεια αυτής της ιστορίας. Κι έτσι στάθηκα σε μια πραγματικότητα που ίσως τείνουμε να αγνοούμε, εγώ πρώτη και καλύτερη. Θέλω να πω, πόσες φορές στη ζωή μου τη μικρή στις χαρές και μεγάλη στα βάσανα, σε στιγμές που νιώθω να κρίνεται η ύπαρξη μου αλλά κι ο χαρακτήρας μου – αν έχω σμίξει με τέτοιες και δε φέρνω τον κατακλυσμό με ό,τι δε μου πάει όπως το θέλω – πόσες φορές σε κρίσιμες στιγμές, όταν η κοινή λογική κι ο φόβος μου λένε: «Άστο, δεν έχει ζωή, δεν το βλέπεις;», έχω το θάρρος να πω «Όχι, εγώ δεν βλέπω αυτό»; και ότι, επειδή ακριβώς τα μάτια μου τολμούν και παίρνουν την ευθύνη να βλέπουν διαφορετικά, θέλω να το παλέψω;

Με αγάπη,
Η Εθελοντική Ομάδα σας

Υ.Γ. Οι Εθελόντριες της Εταιρείας για τη Σκλήρυνση κατά πλάκας κάνουν τακτικές επισκέψεις σε ασθενείς με σκλήρυνση, με σκοπό τη συντροφιά και τη γλυκιά κουβέντα από καρδιάς. Όμως αυτά τα πράγματα εξελίσσονται πάντα σε κάτι παραπάνω, γίνονται μια πόρτα ή ένα παράθυρο για να βρούμε όλοι μαζί, ασθενείς και εθελόντριες, και να πάμε ακόμα κι εκεί που δεν μπορούμε με τους συμβατικούς τρόπους, ανοίγοντας, μοιράζοντας και σμίγοντας ο καθένας μας με κομμάτια του καθενός μας. Είναι η άτρωτη διάθεσή μας για επαφή που κάνει τα μικρά μεγάλα μαγικά της στην κάθε «κλεισούρα».

Αν θέλετε κι εσείς να γνωριστούμε και να μοιραζόμαστε από κοντά, επικοινωνήστε με την Εταιρεία και απλά ζητήστε το. Εισ το επανιδείν...

Η κοινωνική ενσωμάτωση των ατόμων με αναπηρία

Σοφία Κουπίδου, M.Sc. Ψυχολόγος Ειδικής Αγωγής

Στάσεις και απόψεις για την αναπηρία

Είναι γενικά αποδεκτό ότι οι στάσεις, οι απόψεις και οι ιδέες για την αναπηρία επηρεάζονται άμεσα από τον τρόπο με τον οποίο αναπτύσσεται η κοινωνία, αλλά και από τις προκαταλήψεις που επικρατούν σε κάθε εποχή. Θα μπορούσαμε να πούμε ότι οι αλλαγές των στάσεων απέναντι στην αναπηρία δε συνδέονται τόσο με τις ιδιαίτερες ανάγκες των ασθενών, όσο με κοινωνικούς, πολιτικούς, οικονομικούς, νομοθετικούς, ακόμη και θρησκευτικούς παράγοντες. Αυτοί οι παράγοντες καθορίζουν την πρόσβαση των ατόμων με αναπηρία στην υγεία, την εκπαίδευση, την απασχόληση, τις κοινωνικές υπηρεσίες αλλά και τις ευκαιρίες που απευθύνονται στο γενικό πληθυσμό. Αυτό γίνεται ακόμη πιο δύσκολο όταν αναφερόμαστε στους ασθενείς με ΣΚΠ, καθώς οι δυσκολίες που προκύπτουν είναι απρόβλεπτες, διαφορετικές για κάθε άνθρωπο και επηρεάζουν πολλούς τομείς της ζωής όχι μόνο του ίδιου του ασθενή αλλά και του περιβάλλοντός του. Γι αυτό το λόγο στο υπάρχον κοινωνικό σύστημα είναι σημαντικό να λαμβάνονται υπόψη οι ανάγκες των διαφορετικών κατηγοριών αναπηρίας και αν είναι δυνατό του κάθε ανθρώπου ξεχωριστά.

Κατά τον αιώνα που πέρασε, σημειώθηκαν πάρα πολλές αλλαγές στις κοινωνικές αντιλήψεις για τους ανθρώπους με αναπηρία. Αρχικά, τέθηκαν στο επίκεντρο του ιατρικού μοντέλου, σύμφωνα με το οποίο, η αναπηρία εδράζει στο ίδιο το άτομο, σε οργανικές ή λειτουργικές μειονεξίες που πρέπει να αποκατασταθούν και τείνει να ταυτίζει τον ασθενή με το «πρόβλημα» απομονώνοντάς τον από τις υπόλοιπες λειτουργίες του, πνευματικές και ψυχικές. Επιπλέον, οι άνθρωποι με αναπηρία συνδέθηκαν με φαινόμενα φιλανθρωπίας, ακόμη και ωραιοποίησης της πραγματικότητας, φαινόμενα που τους οδήγησαν στο περιθώριο και τον κοινωνικό αποκλεισμό. Σήμερα κάνουμε λόγο για αναγνώριση, σεβασμό και αποδοχή της διαφορετικότητας, για συνύπαρξη όλων των

ανθρώπων, ανεξάρτητα από ιδιαιτερότητες.

Παρά τις αξιόλογες προσπάθειες που έχουν γίνει για την κατοχύρωση των δικαιωμάτων των ατόμων με αναπηρία μέσα από νομοθετικές διατάξεις και ρυθμίσεις, τα ίδια τα άτομα αλλά και οι οικογένειές τους εξακολουθούν να βιώνουν καθημερινά τη διάκριση και το στιγματισμό στην προσπάθειά τους για κοινωνική συμμετοχή. Τα «ίσα δικαιώματα και υποχρεώσεις», η «κοινωνία των ίσων ευκαιριών», η «κατοχύρωση των ανθρωπίνων δικαιωμάτων» και η «καταπολέμηση των διακρίσεων» αντιμετωπίστηκαν ως ζητήματα διοίκησης και οργάνωσης των νομοθετικών ρυθμίσεων που εφαρμόστηκαν και όχι ως θέματα της καθημερινότητας των ατόμων με αναπηρία.

Το «στίγμα» και οι κοινωνικές του διαστάσεις

Το πρόβλημα του στιγματισμού συνεχίστηκε και πολλές φορές μάλιστα επιδεινώθηκε, καθώς η κοινωνία φάνηκε ανέτοιμη να εντάξει στους κόλπους της κάθε τι διαφορετικό, που ξεφεύγει από το μέσο όρο και από αυτό που ονομάζουμε «φυσιολογικό». Οι άνθρωποι με αναπηρία δεν έχουν μόνο να αντιμετωπίσουν το τραύμα του ότι δυσκολεύονται να κάνουν πράγματα που οι άλλοι άνθρωποι μπορούν, αλλά έχουν επίσης να αντιμετωπίσουν το ότι δεν είναι «κανονικοί», «φυσιολογικοί», δεν ανήκουν στο μέσο όρο.

Οι στάσεις των ανθρώπων προς τα άτομα με αναπηρία και την ένταξή τους συνεχίζουν να είναι, ως επί το πλείστον, αρνητικές. Η έλλειψη ενημέρωσης, που πολλές φορές ισχύει ακόμη και για τους επαγγελματίες που ασχολούνται με τη ΣΚΠ σε συνδυασμό με τις σύγχρονες αντιλήψεις της κοινωνίας για απόρριψη κάθε τι διαφορετικού, αποτελούν παράγοντες που συμβάλλουν στην περιθωριοποίηση και στον στιγματισμό των ασθενών.

Πολλές φορές η ντροπή και η στάση απόκρυψης που υιοθετεί η ίδια η οικογένεια του ασθενή δημιουργούν στον ίδιο ένα αίσθημα αναξιοσύνης και ντροπής που το οδηγεί στην απομόνωση, με αποτέλεσμα να δημιουργούνται αισθήματα επιθετικότητας και οργής, τα οποία είτε στρέφονται ενάντια στον εαυτό του, είτε εκφράζονται ως «νευρικά ή απότομα ξεσπάσματα» στην οικογένεια.

Εκτός αυτού, τα άτομα με αναπηρία υφίστανται τις προσβολές της κοινωνίας σχετικά με τη βλάβη, την κακή εικόνα, την εξάρτηση, την ανημποριά. Η μειονεκτικότητα ενός ατόμου σε έναν τομέα τον καθιστά εύκολη λεία για να δεχτεί την κριτική και την απόρριψη. Με αυτό τον τρόπο η εμπειρία του είναι ότι ανήκει σε μια στιγματισμένη μειονότητα.

Ο στόχος της κοινωνικής ενσωμάτωσης δεν μπορεί πια να είναι η αποκατάσταση με την παρέμβαση στο άτομο. Ο ασθενής δεν μπορεί και δεν πρέπει να καλείται να προσαρμόζεται στις συνθήκες της κοινωνίας και να ανταποκρίνεται στις αμετάβλητες απαιτήσεις του πλαισίου αναφοράς, στο βαθμό που το πλαίσιο αναφοράς δεν αναγνωρίζεται ως παράγοντας συνδημιουργίας της αναπηρίας. Επιπλέον, η αναπηρία αναδεικνύεται ως μια κοινωνικά δομημένη έννοια. Η έμφαση δε δίνεται μόνο στις ειδικές παροχές που δίνονται από τις διάφορες κοινωνικές υπηρεσίες, αλλά και στη θετική αλληλεπίδραση και στην αναγνώριση της ταυτότητας του ανάπηρου στην κοινωνία.

Προς μία νέα κοινωνική πραγματικότητα...

Η στάση της κοινωνίας απέναντι στον ασθενή με ΣΚΠ είναι ιδιαίτερα σημαντική στη διατήρηση της ψυχικής του υγείας. Γι αυτό είναι σημαντικό οι επαγγελματίες να προσπαθήσουν να επηρεάσουν αυτή τη στάση προς θετικές κατευθύνσεις.

Προκειμένου να υπάρξει ευαισθητοποίηση αλλά και διαφοροποίηση της κοινωνικής στάσης απέναντι στην αναπηρία, χρειάζεται συνεχής και συστηματική επιστημονική δουλειά, συνεργασία πολλών φορέων και χρόνος. Ωστόσο, χωρίς την αλλαγή προς το θετικό, την αποδοχή και την κατανόηση της διαφορετικότητας του κάθε ανθρώπου, δεν μπορούμε να μιλάμε για ισότιμη κοινωνική συμμετοχή και ενσωμάτωση.

Η δημιουργία προγραμμάτων ευαισθητοποίησης της κοινωνικής στάσης αποτελεί ένα σημαντικό βήμα προς αυτή την κατεύθυνση. Βασικό κριτήριο για το σχεδιασμό τέτοιων προγραμμάτων θα πρέπει να είναι η προσεκτική και σταθερή στοχοθέτηση προκειμένου να επιτευχθεί το σύνθετο αποτέλεσμα της ευαισθητοποίησης αλλά και της αλλαγής της στάσης.

Οι στάσεις των μη ανάπηρων απέναντι στους ανάπηρους μπορούν να έχουν μια θετική αλλαγή εάν υπάρχουν ευκαιρίες επαφής και συνύπαρξης. Αυτή η συνύπαρξη όμως δεν αρκεί από μόνη της. Χρειάζεται να υπάρχει παράλληλα ενημέρωση γύρω από την ΣΚΠ, όχι μόνο για τα συμπτώματα της νόσου αλλά και για τις ψυχοκοινωνικές της διαστάσεις.

Όπως είναι φυσικό, για την υλοποίηση των παραπάνω προγραμμάτων χρειάζεται και η ανάλογη επιμόρφωση των επαγγελματιών που ασχολούνται με τη ΣΚΠ. Η επιμόρφωση είναι σημαντικό να περιλαμβάνει τον τρόπο που οι



επαγγελματίες αντιλαμβάνονται τις δυσκολίες του ασθενή με ΣΚΠ. Η επιμόρφωση είναι αποτελεσματική όταν συμβάλλει στην απομάκρυνση των επαγγελματιών από τον παραδοσιακό τρόπο σκέψης που ταυτίζει τον ασθενή με το πρόβλημα και όταν τους βοηθά να λαμβάνουν υπόψη τους το

ευρύτερο κοινωνικό και πολιτισμικό περιβάλλον μέσα στο οποίο ασθενής και οικογένεια λειτουργούν.

Επιπλέον, είναι αναγκαία η σύσταση ευέλικτων διεπιστημονικών ομάδων, τα μέλη των οποίων θα πρέπει να συνεργάζονται ουσιαστικά και να ανταλλάσσουν πληροφορίες, δίχως να περιορίζονται στον ατομικό τους ρόλο. Η σύνθεση των επιμέρους δεδομένων και εκτιμήσεων στο πλαίσιο της συλλογικής λειτουργίας μιας διεπιστημονικής ομάδας μπορεί να οδηγήσει στην αλλαγή της παραδοσιακής στάσης απέναντι στην αναπηρία που αντιμετωπίζει τον ασθενή αποσπασματικά και τον απομακρύνει από τις πραγματικές του ανάγκες.

Η συμμετοχή της οικογένειας στη διεπιστημονική ομάδα παίζει πολύ σημαντικό ρόλο στην αντιμετώπιση των δυσκολιών του ασθενή. Η οικογένεια είναι αυτή που γνωρίζει τον ασθενή, τις ανάγκες του και τις δυνατότητές του. Τα μέλη της οικογένειας περνούν τις περισσότερες ώρες με αυτόν και έχει μεγάλη σημασία η συνεργασία τους με τους επαγγελματίες. Εξίσου σημαντική είναι

Πώληση χονδρική - λιανική



Άμεση παράδοση



Δωρεάν Service



Δωρεάν επίδειξη κατ' οίκον σε όλη την Ελλάδα



Πλήρη παρακαταθήκη ανταλλακτικών

HS 5600

Ηλεκτροκίνητες ποδηθρόνες ενισχυμένες με αναρτήσεις και αυτονομία 48km



HS 6200N

Το πιο μικρό πτυσσόμενο ηλεκτρικό



Iris

Χειροκίνητα ελαφριά πτυσσόμενα καρότσια από τιτάνιο και carbon.



B&B

Ελαφρύ τύπου καρότσι μόνο 4,9kg.

Η πρόσβαση δεν έχει όρια...

Ανεβείτε παντού με ασφάλεια και άνεση.

Συστήματα μεταφοράς σε περιστρεφόμενες και ίσιες σκάλες

SCALA LIFT



LIFT ΓΙΑ ΠΕΡΙΣΤΡΕΦΟΜΕΝΕΣ ΣΚΑΛΕΣ



LIFT ΓΙΑ ΙΣΙΕΣ ΣΚΑΛΕΣ



ΑΘ. ΜΙΧΑΗΛΙΔΟΥ & ΣΙΑ Ο.Ε.

ORTHOSTATICAL

ΟΡΘΟΠΕΔΙΚΑ ΕΙΔΗ - ΕΙΔΗ ΑΠΟΚΑΤΑΣΤΑΣΗΣ - ΙΑΤΡΙΚΟΣ ΕΞΟΠΛΙΣΜΟΣ

Θεσσαλονίκη: Ανθέων 27, 566 26 Συκιές, Τηλ.: 2310-214.127, Fax : 2310-214.590

Αθήνα: Μ. Βόδα 52 (Σταθμός Λαρίσης), Τηλ.: 210-82.56.748

www.orthostatical.gr

e-mail: info@orthostatical.gr



Αριθμός Πιστοποιητικού 331709
Πιστοποιημένη κατά DIN EN ISO 9001

Πώληση χονδρική - λιανική

ΠΟΔΗΛΑΤΑ THERA
ΧΟΡΗΓΟΥΝΤΑΙ ΔΩΡΕΑΝ
ΑΠΟ ΤΑ ΑΣΦΑΛΙΣΤΙΚΑ ΤΑΜΕΙΑ

ΑΠΟΚΛΕΙΣΤΙΚΟΣ
ΑΝΤΙΠΡΟΣΩΠΟΣ
ΕΞΟΥΣΙΟΔΟΤΗΜΕΝΟ SERVICE

Ποδήλατα Thera

Ειδικό ηλεκτρονικό ποδήλατο παραπήγας ή τετραπήγας με μεταλλικό πλαίσιο σθεναρό και ασφαλές με ρυθμιζόμενη ακτίνα περιστροφής των πεταλιών
Ποδηληγός συνεχής ανασταστικός έλεγχος

- Αποσπώμενο ηλεκτρονικό χειριστήριο με φωτεινές ενδείξεις των λειτουργιών
- Ρυθμίζετε η ταχύτητα
- Απεικονίζονται τα χιλιόμετρα που διανύετε, οι θερμίδες που καταναλώνετε, η ταχύτητα και ο σφυγμός
- Απεικονίζεται η δραστηριότητα του αριστερού και του δεξιού ποδιού ξεχωριστά για να γνωρίζεται ποιο πόδι χρειάζεται παραπάνω εξάσκηση
- Απεικονίζεται το επίπεδο αντίστασης
- Ρυθμίζει το μυϊκό τόνο
- Μειώνει την σπαστικότητα
- Προάγει την αντοχή και τη δύναμη
- Μειώνει την ανεπάρκεια στην αριστερή ή τη δεξιά πλευρά με τη βοήθεια της συμμετρικής άσκησης
- Ενεργοποιεί την υπολειπομένη μυϊκή σας δύναμη
- Ενεργοποιεί την κύστη και βελτιώνει την ούρηση
- Ενεργοποιεί το εντερικό σύστημα και βελτιώνει την πέψη
- Βελτιώνει την απόδοση της καρδιάς και της κυκλοφορίας
- Μειώνει τα συχνά συμπτώματα πόνου



Scooter

Μεγάλη ποικιλία σε scooter & ηλεκτρικά



Balance Trainer

Δυναμικός ορθοστάτης.
Ισορροπία και Άσκηση



NEO

Thera Vital

Ηλεκτρικό ποδήλατο
ενεργοπαθητικής άσκησης
με έγχρωμη οθόνη



18.64M

Ορθοστάτες χειροκίνητοι και
ηλεκτροκίνητοι με δυνατότητα
ηλεκτρικών ανακλίσεων

Golvo

Γερανάκι για μεταφορά,
βάδιση και ορθοστάση



Ηλεκτρικά
κρεβάτια
με πολλαπλές
ρυθμίσεις



και η κατάλληλη ενημέρωση της οικογένειας για τον τρόπο αντιμετώπισης των αναγκών του ασθενή αλλά και για την αναγνώριση και αποδοχή των δυσκολιών που προκύπτουν στην καθημερινότητα. Τα μέλη της οικογένειας θα πρέπει να συμμετέχουν ισότιμα στην ομάδα των επαγγελματιών καθώς η βοήθεια τους είναι πολύτιμη όχι μόνο για την ολόπλευρη προσέγγιση του ασθενή αλλά και για τη στάση που διαμορφώνεται απέναντι στην αναπηρία.

Μία ακόμη βασική προϋπόθεση για τη θετική στάση των ατόμων απέναντι στην αναπηρία είναι η πρόσβαση, η χωροταξική ρύθμιση και η υλικοτεχνική υποδομή, παράμετροι που συνδέονται με την κοινωνική συμπεριφορά. Σε αυτές τις παραμέτρους συμπεριλαμβάνεται η διαμόρφωση προσβάσιμων χώρων που στεγάζονται όχι μόνο σε υπηρεσίες του δημόσιου και ευρύτερου δημόσιου τομέα αλλά και σε κάθε χώρο που συχνάζει ή που θα ήθελε να συχνάζει το άτομο με αναπηρία. Διαμορφώνοντας κατάλληλα χώρους διασκέδασης και ψυχαγωγίας, διευκολύνεται η συνύπαρξη ατόμων με και χωρίς αναπηρία, με

αποτέλεσμα να διαμορφώνεται μια θετική στάση απέναντι στους ασθενείς καθώς αποτελούν μέρος του κοινωνικού γίνεσθαι.

Σύνοψη

Η αναπηρία κατασκευάζεται από το νόημα που διαμορφώνει για αυτή η κοινωνία. Κατά συνέπεια, η έννοια της αναπηρίας αποτελεί μία κοινωνική κατασκευή που αλλάζει μέσα στο χρόνο όπως αλλάζουν οι κοινωνικές-οικονομικές σχέσεις και ο πολιτισμός.

Γι αυτό είναι σημαντικό να διαμορφωθεί μία νέα αντίληψη για την αναπηρία. Μια αντίληψη που να αντιμετωπίζει το ζήτημα της αναπηρίας ως ένα ζήτημα βαθιά κοινωνικοπολιτικό που μας αφορά όλους.

Η αναπηρία αποτελεί ένα συγκεκριμένο τρόπο σκέψης, δράσης και αντίδρασης. Η αναπηρία αλλάζει, όταν αλλάζει ο τρόπος σκέψης μας γι' αυτή.

Τα Νέα μας

ΕΝΗΜΕΡΩΤΙΚΟ ΔΕΛΤΙΟ

Το παράρτημα Αθηνών της Ε.Ε ΣΚΠ έχει μεταφερθεί στην Λεωφ. Βουλιαγμένης 507 και Λεωνιδίου. Η νέα Δ.Ε έχει ως μέλη τους: Τσίχλα Σοφία (Κοινωνική Λειτουργός), Κουδούννη Αναστασία (Γυμνάστρια), Τσαλαμανιό Εμμανουήλ (Παιδοψυχίατρος).

Την παρούσα χρονική περίοδο προσπαθεί να στήσει νέα οργανωτική δομή, αναζητώντας πάγιους οικονομικούς πόρους και δημιουργώντας ομάδες εθελοντών και επαγγελματιών που θα σταθούν αρωγοί στους πάσχοντες. <<Επιζητούμε την υπομονή σας>> για λίγο καιρό ακόμα.

Τον Ιούνιο θα είμαστε έτοιμοι να σας ανακοινώσουμε τα προγράμματα που θα υλοποιηθούν από τον Σεπτέμβριο.

Μπορείτε να επικοινωνείτε Τρίτη – Τετάρτη 10:00 – 12:00 το πρωί στο τηλέφωνο του συλλόγου 210-9946733 και το απόγευμα 4:00 – 7:00 στο 210-9968749.

Η Δ.Ε

Τελικά πρέπει να οδηγώ;



Η οδήγηση δεν είναι παιχνίδι, αντίθετα με την κοινή πρακτική και σκέψη. Τα δεκάδες θύματα ετησίως από τροχαία δυστυχήματα, τα οποία παραπέμπουν περισσότερο σε πολεμικά ανακοινωθέντα, το επιβεβαιώνουν.

Και αν η οδήγηση δεν είναι παιχνίδι, μήπως με την προσθήκη σαν τη ΣΚΠ καταντά πρόβλημα; Το ζήτημα αυτό το έχουμε θίξει και παλιότερα, όπου έχουμε αναφέρει πως με κατάλληλες τροποποιήσεις, αλλά και με πιο έντονη προσοχή σε κάποια στοιχεία οδήγησης (π.χ. περιφερική όραση, σπαστικότητα κτλ) μπορεί κάποιος με ΣΚΠ να μάθει οδήγηση ή να συνεχίσει να οδηγεί.

Εδώ όμως τίθεται και ένα σημαντικό ερώτημα: Ποιος θα υποδείξει επιστημονικά και ανάλογα με το στάδιο ή τα προβλήματα του ατόμου με ΣΚΠ τι πρέπει να προσέξει και τι όχι;

Η καλή πρόθεση κάποιου εξεταστή, ή η γραφειοκρατία μιας Δευτεροβάθμιας επιτροπής δεν είναι αρκετή, όπως δεν είναι αρκετή και η κλασική αυτοπεποίθηση του ελληνικά οδηγού: «εγώ μπορώ». Το πρόβλημα είναι πως όταν κάποιος καταλαβαίνει ότι κάτι πάει στραβά, το καταλαβαίνει κυρίως κατόπιν εορτής, εξ ου και τα πολλά ατυχήματα στους ελληνικούς δρόμους.

Ας αφήσουμε λοιπόν ερασιτεχνισμούς και ελληνικούς εγωισμούς στην άκρη και ας δούμε σοβαρά το θέμα:

Χρειαζόμαστε καθοδήγηση! Για την ακρίβεια χρειαζόμαστε Ηνίοχο!

Τι είναι όμως ο Ηνίοχος; Είναι πρότυπο Κέντρο Αξιολόγησης Ικανότητας και Προετοιμασίας Οδήγησης για οδηγούς ΑμεΑ με κινητικά προβλήματα.

Τι ακριβώς κάνει ο Ηνίοχος;

- Εκτίμηση της ικανότητας τους για οδήγηση, προκειμένου να γίνουν ικανοί -ασφαλείς οδηγοί με την βοήθεια τεχνικών βοηθημάτων και διασκευών των αυτοκινήτων τους, κατά περίπτωση μετά από ολοκληρωμένη διαδικασία ιατρικής αξιολόγησης και drive test σε κατάλληλα διασκευασμένα οχήματα του Κέντρου .
- Υποδεικνύει τα ειδικά Τεχνικά Βοηθητικά μέσα και τις διασκευές των αυτοκινήτων τους, που απαιτούνται προκειμένου να είναι σε θέση να οδηγούν με ασφάλεια και άνεση.
- Χορηγεί στους υποψήφιους οδηγούς η οδηγούς ΑμεΑ με Κινητικά προβλήματα «Πόρισμα Εξέτασης» (απόφαση Υπ. Μ. Ε, υπ. Αρ :47919/5195: ΦΕΚ1205, τεύχος Β, 26-8-03), περί της εκτίμησης της ικανότητας οδήγησης τους,

που στη συνέχεια κατατίθεται στις οικείες υπηρεσίες Μεταφορών & Επικοινωνιών (ΝΑ), μαζί με τα πιστοποιητικά υγείας Πρωτοβάθμιας Ιατρικής Εξέτασης (παθολόγου + οφθαλμιάτρου), όπου εκεί ολοκληρώνεται η εξέταση από Ειδική Επιτροπή Μηχανολόγων (της οικείας Δ/σης Μεταφ.& Επικ.) σε διασκευασμένο όχημα. Προσοχή! Στο Κέντρο ΗΝΙΟΧΟΣ δεν εξετάζεται ο Κ.Ο.Κ . Αυτό γίνεται στα κατά τόπους εξεταστικά κέντρα.

Είναι ο Ηνίοχος ιδιωτικό κέντρο; Όχι. Είναι μέρος του ΕΙΑΑ (Εθνικό Ίδρυμα Αποκατάστασης Αναπήρων), το οποίο υπάγεται στο Υπουργείο Υγείας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης Βέβαια, αυτό δε σημαίνει πως η εξέταση, η οποία διαρκεί περίπου 1, 5 ώρα, είναι εντελώς δωρεάν. Απαιτείται ένα παράβολο 30 €, μαζί με τα εξής δικαιολογητικά:

- α) Ιατρικά «Πιστοποιητικά Υγείας» Πρωτοβάθμιας Ιατρικής Επιτροπής ΝΑ, (Παθολόγος + Οφθαλμίατρος),
 - β) Πρόσφατη ιατρική γνωμάτευση της πάθησης + βιβλιάριο υγείας
 - δ) Δήλωση του Ν1599/96,
 - ε) Αίτηση αξιολόγησης + 2 έγχρωμες φωτογραφίες ταυτότητας ,
 - ζ) Φωτοτυπία αστυνομικής ταυτότητας ή διαβατηρίου ή άλλου σχετικού βεβαιωτικού εγγράφου ταυτοπροσωπίας
 - η) Φωτοτυπία άδειας οδήγησης εάν υπάρχει .
- Φυσικά, για να γίνει η εξέταση είναι απαραίτητο να κλειστεί ραντεβού, καθώς ο Ηνίοχος λειτουργεί τις εργάσιμες ώρες των Δημόσιων Υπηρεσιών. Γι' αυτό, καλό είναι να τηλεφωνήσετε στο 2102386287, το οποίο λειτουργεί και ως φαξ.

Μα αυτό είναι στην Αθήνα!

Ακριβώς! Για την ακρίβεια, βρίσκεται στη Λεωφόρο Χασιάς, 8^η Στάση, 13122 Ίλιον (Ν. Λιόσια) Αττικής. Δεν υπάρχει περίπτωση να μην το βρείτε! Θα πρέπει λοιπόν να κάνετε τον κόπο να επισκεφτείτε την πρωτεύουσα, αφού πρώτα έχετε κλείσει ραντεβού. Νομίζω πως αξίζει τον κόπο για ένα σοβαρό θέμα, όπως η οδήγηση.

Συμβουλή: Συνδυάστε το ραντεβού στην Ηνίοχο με την επίσκεψη σ' αυτή την καμένη την Ακρόπολη που στέκει παραπονεμένη. Βλέπετε, έρχονται από όλες τις χώρες του κόσμου να τη δουν, αλλά οι Έλληνες την αγνοούν επιδεικτικά!

Κώστας Μιχαλάκης

Κοπή πίτας του Γραφείου Κ. Δ. Μακεδονίας και Ηπείρου



Στις 6 Φεβρουαρίου 2009, στο Loft του κέντρου Διάδοσης Επιστημών και Μουσείου Τεχνολογίας « Νόησις » πραγματοποιήθηκε εορταστική εκδήλωση και κοπή πίτας του

Γραφείου Κ. Δ. Μακεδονίας και Ηπείρου. Πολλοί ήταν αυτοί που ανταποκρίθηκαν στο κάλεσμα μας μεταξύ αυτών και ο Χριστόδουλος Οικονομίδης ο Δήμαρχος Καλαμαριάς.

Ήταν μια ευχάριστη εκδήλωση όπου ακολούθησε δείπνο με την συνοδεία της εξαιρετικής χορωδίας του Ιατρικού Συλλόγου Θεσσαλονίκης. Στην εκδήλωση παρουσιάστηκαν έργα που συμβολίζουν χαρά και αισιοδοξία τα οποία επιλέχθηκαν και φιλοτεχνήθηκαν από σπουδαστές της Σχολής Καλών Τεχνών του Αριστοτέλειου Πανεπιστημίου Θεσσαλονίκης. Ένας πίνακας με τον τίτλο « Αγγελική Ματιά » κληρώθηκε στη διάρκεια της εκδήλωσης και δόθηκε στον τυχερό της βραδιάς που βρήκε το φλουρί της πίτας.





**ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ
ΥΠΟΥΡΓΕΙΟ ΑΠΑΣΧΟΛΗΣΗΣ &
ΚΟΙΝΩΝΙΚΗΣ ΠΡΟΣΤΑΣΙΑΣ
ΓΕΝΙΚΗ ΓΡΑΜΜΑΤΕΙΑ ΚΟΙΝΩΝΙΚΩΝ
ΑΣΦΑΛΙΣΕΩΝ
ΔΙΕΥΘΥΝΣΗ ΑΣΦΑΛΙΣΗΣ ΑΣΘΕΝΕΙΑΣ
& ΜΗΤΡΟΤΗΤΑΣ
ΤΜΗΜΑ Β΄**

Ταχ. Δ/ση : Σταδίου 29
Ταχ. Κώδικας : 101 10
Πληροφορίες : Δ. Παραμύθη
Τηλέφωνο : 210 3368161
Φαξ : 210 3368186

Αθήνα, 11-3-2009

Αρ. Πρωτ: Φ.42000/5832/560

**ΠΡΟΣ: Ελληνική Εταιρία για τη
Σκλήρυνση Κατά Πλάκας**
Παν. Χαραλαμπάκη 3 & Κορ.
Κωνσταντικάκη
Αγ. Ιωάννης, Καλαμαριά
551 32 Θεσσαλονίκη

ΘΕΜΑ: Σχετικά με τη φαρμακευτική περίθαλψη

Απαντώντας στην αρ. 426/08/21-10-088 επιστολή σας, σας γνωρίζουμε τα ακόλουθα:
Σύμφωνα με τις διατάξεις του ν. 3457/2006 (Α', 93) οι ασφαλιστικοί οργανισμοί καταβάλλουν τη δαπάνη για όλα τα νομίμως κυκλοφορούντα στη χώρα φάρμακα, για τα οποία υπάρχει έγκριση να χορηγούνται με ιατρική συνταγή και αποκλειστικά και μόνο για τις εγκεκριμένες ενδείξεις και δοσολογία, όπως αυτά προκύπτουν από την Περίληψη Χαρακτηριστικών Προϊόντος (ΠΧΠ - SPC), με ευθύνη του συνταγογράφου γιατρού.

Δεν καλύπτουν τη δαπάνη των φαρμάκων (παρ.2 άρθρου 1), των οποίων η άδεια ορίζει ότι χορηγούνται και χωρίς ιατρική συνταγή, καθώς και για τις συγκεκριμένες ενδείξεις, που καθορίστηκαν με την Κ.Υ.Α. αριθ. ΔΥΓ3α/ΓΠ84921/2-7-2007 (Β', 1229), μετά από σχετική απόφαση του ΚΕΣΥ. Κατ' εξαίρεση, η δαπάνη των φαρμάκων, που εμπίπτουν στη δεύτερη περίπτωση καλύπτεται, όταν αυτά χορηγούνται λόγω της συνύπαρξης παθήσεων εγκεκριμένων ενδείξεων, κατόπιν σχετικής αιτιολογημένης γνωμάτευσης του θεράποντος ιατρού, επειδή η κοινωνική ασφάλιση αποζημιώνει ενδείξεις και όχι φάρμακα.

Κατόπιν των ανωτέρω, εφόσον τα εν λόγω φαρμακευτικά ιδιοσκευάσματα έχουν και άλλες εγκεκριμένες ενδείξεις, που περιγράφονται στην Περίληψη Χαρακτηριστικών του Προϊόντος, πλην των αναφερομένων στη σχετική κοινή υπουργική απόφαση, θα αποζημιώνονται από την κοινωνική ασφάλιση. Στην περίπτωση αυτή, η συνταγή θα συνοδεύεται από αιτιολογημένη γνωμάτευση του θεράποντα ιατρού, ο οποίος θα έχει και την ευθύνη των αναγραφόμενων (άρθρο 8 παρ. 4 του ν.3457/06), με βάση τους κανόνες που διέπουν την άσκηση του λειτουργήματός του.

Εσωτερική Διανομή

Δ/ση Ασφάλισης Ασθένειας
& Μητρότητας
Τμήμα Β'

Ε.Υ.

Η ΔΙΕΥΘΥΝΤΡΙΑ

ΦΩΤΕΙΝΗ ΚΟΥΣΟΥΛΟΥ

ΘΕΩΡΗΘΗΚΕ ΓΙΑ ΤΗΝ ΑΚΡΙΒΕΙΑ
Η ΤΜΗΜΑΤΑΡΧΗΣ ΤΗΣ ΓΡΑΜΜΑΤΕΙΑΣ



AGENDA

Γραφείο Εταιρίας στη Θεσσαλονίκη

Παν. Χαραλαμπίκη 3 - Κορ. Κωνσταντικάκη, Άγιος Ιωάννης Τ.Κ.: 55132 Καλαμαριά - Θεσσαλονίκη

Τηλ: 2310 949909, 2310 949672, Fax: 2310 949909, e-mail: info@gmss.gr (καθημερινά Δευτέρα-Παρασκευή 10:00-14:00)

Γραφείο Εταιρίας στην Αθήνα

Λεωφ. Βουλιαγμένης 507 και Λεωνιδίου, Ηλιούπολη 167 77,

τηλ.: 210 9946733 & fax: 210 9946169 (καθημερινά 8:00-14:00)

Μπορείτε να επικοινωνείτε Τρίτη – Τετάρτη 10:00 – 12:00 το πρωί στο τηλέφωνο του συλλόγου

210-9946733 και το απόγευμα 4:00 – 7:00 στο 210-9968749.

Γραφείο Εταιρίας στην Αλεξανδρούπολη

προσωρινά: τηλ. & fax 25510 29264 (κυρία Αγγελούδη)

Γραφείο Εταιρίας στη Λάρισα

Χαλκιοπούλου Τέρμα, Πλατεία Εργατικών Κατοικιών Πυροβολικού,

Λάρισα 413 35, τηλ. 2410 625166

Γραφείο Εταιρίας στη Κρήτη

Σκεπετζή και Οικονομάκη, Μπεντεβή Ηράκλειο

τηλ: 2810 327063

Γραφείο Εταιρίας στη Καβάλα

Γραφείο Εταιρίας στη Σύρο

Γραφείο Εταιρίας στην Ρόδο

Γραφείο Εταιρίας στην Κέρκυρα

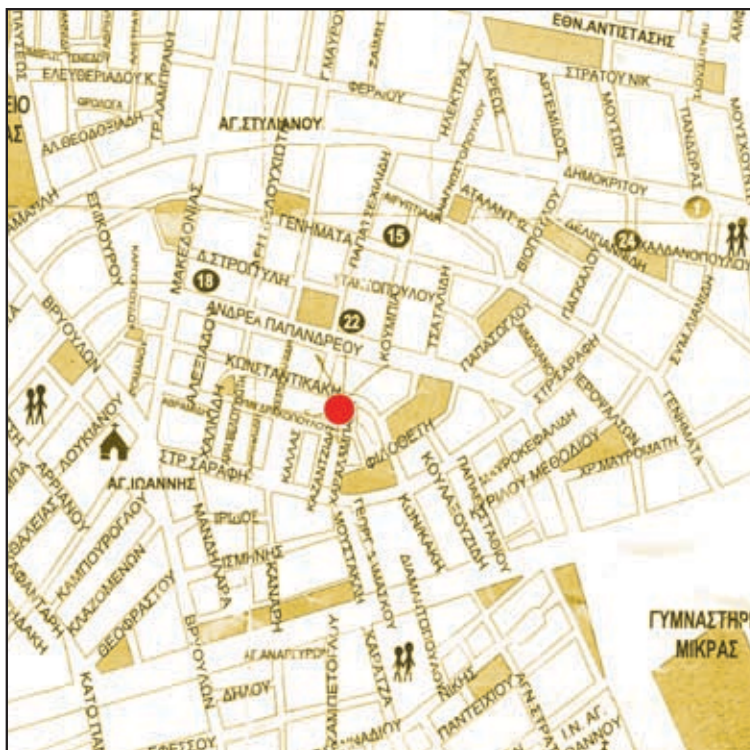
Κουλίνες, Εργατικές Κατοικίες, Τηλ. 2661040735

Γραφείο Εταιρίας στην Πάτρα

Τηλ - Fax: 2610 - 997171



Η τοποθεσία των νέων
Γραφείων της Εταιρίας
στη Θεσσαλονίκη



Χρήσιμα Τηλέφωνα

Γενικές Πληροφορίες «BETAFERON» 210 5225867 (ώρες γραφείου)

Συμβουλευτική Υπηρεσία «AVONEX» Βορείου Ελλάδος, 2310 334415 (ώρες γραφείου)

Συμβουλευτική Υπηρεσία «AVONEX» Νοτίου Ελλάδος, 210 6891693 (ώρες γραφείου)

Γενικές Πληροφορίες «REBIF», 800-11 44 44 22

Ιατρείο Σκλήρυνσης Κατά Πλάκας, στο ΕΙΑΑ, 2102385849 (Δευτέρα 10:00 - 12:00, Dr. Κ. Πετροπούλου)

Μονάδα Νευρογενούς Ουροδόχου Κυστεως, στο ΕΙΑΑ, 2102385849 (Δευτέρα & Πέμπτη 9:00 - 11:00, κ. Α. Ραπίδη)

Ιατρείο Διαταραχών Μυϊκού Τόνου - Σπαστικότητας, στο ΕΙΑΑ, 2102385849 (Τετάρτη 11:30 - 13:00, Dr. Κ. Πετροπούλου)

Ιατρείο Διαταραχών Μυϊκού Τόνου - Σπαστικότητας, στο ΕΙΑΑ, 210 2385849 (Παρασκευή 12:00 - 13:00, κ. Α. Ραπίδη)

Ιατρείο Οστεοπόρωσης & Μεταβολικών Νοσημάτων των Οστών, στο ΕΙΑΑ, 210 2385849 & 2314115

(Πέμπτη 9:30 - 12:30, κ. Κ. Αθανασόπουλος)

Μονάδα Σεξουαλικής Αποκατάστασης και Γονιμότητας Παραπληγικών, στο ΕΙΑΑ, 210 2385849 (Πέμπτη 9:30 - 13:00, κ. Ν. Τασιόπουλος)

Ιατρείο Σεξουαλικής Δυσλειτουργίας, στην «ΠΟΛΥΚΛΙΝΙΚΗ ΑΘΗΝΩΝ», 2105244694-8

Κινητή Οδοντιατρική Μονάδα

(Για τις περιοχές Πειραιώς και Νίκαιας), 210 4910817 & 4955559

Ιατρείο Πόνου Νοσοκομείο Πατησίων, 2102513345

Ιατρείο Πόνου Νοσοκομείο ΑΧΕΠΑ, 2310 993346 & 993111

Κέντρο Αναφοράς Σεξουαλικών Δυσλειτουργιών, 2310 999099 & 993111



Το site στο internet είναι:

www.gmss.gr

Είναι το μοναδικό site στα Ελληνικά και προσφέρει πληροφορίες για τη ΣΚΠ, τις έρευνες, άρθρα μεταφρασμένα από τα έντυπα άλλων Εταιριών, ασκήσεις κτλ. Επίσης σας παραπέμπει σε ελληνικές και ξένες ιστοσελίδες, από τις οποίες μπορείτε να πληροφορηθείτε για τα δικαιώματά σας, αλλά και για τις εξελίξεις πάνω στη ΣΚΠ παγκοσμίως..

Σύντομα θα λειτουργήσει το Forum, στο οποίο μπορείτε να γραφτείτε και να αφήνετε μηνύματα, να αλληλογραφείτε με άλλα μέλη της Εταιρίας, να βάλετε αγγελίες, να θέσετε ερωτήσεις ή προβληματισμούς, να ορίσετε ραντεβού επίσκεψης κ.τ.λ.

Το e-mail μας είναι info@gmss.gr. Μπορείτε και εκεί να μας στέλνετε τις απορίες σας και εμείς θα σας απαντούμε.

ΜΗΝ ΞΕΧΝΑΤΕ ΤΗΝ ΣΥΝΔΡΟΜΗ ΣΑΣ

Συμπληρώστε και κόψτε

ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΕΤΑΙΡΙΑ ΓΙΑ ΤΗΝ

ΣΚΛΗΡΥΝΣΗ ΚΑΤΑ ΠΛΑΚΑΣ

Στείλτε την συνδρομή σας στην παρακάτω
διεύθυνση: Παν. Χααραλαμπάκη 3 - Κορ. Κωνσταντικάκη,
Άγιος Ιωάννης Τ.Κ.: 55132 Καλαμαριά - Θεσσαλονίκη
Τηλέφωνα επικοινωνίας : 2310 949909, 2310 949672
E-mail : info@gmss.gr

ΝΑΙ, θέλω να εγγραφώ μέλος στην Ελληνική

Εταιρία για τη Σκλήρυνση κατά Πλάκας

ΝΑΙ, θέλω να ανανεώσω την εγγραφή μου στην

Ελληνική Εταιρία για τη Σκλήρυνση κατά Πλάκας

☐ Αποστέλλω το ποσό των 30€ για εγγραφή και
πρώτη ετήσια συνδρομή

☐ Αποστέλλω το ποσό των
ως οφειλόμενη συνδρομή για τα έτη.....
..... (η ετήσια συνδρομή είναι 20)

☐ Αποστέλλω ως δωρεά το ποσό των
* Μπορείτε να στείλετε τη δωρεά σας

με ταχυδρομική επιταγή από οποιοδήποτε
ταχυδρομείο

ΟΝΟΜΑ :

ΕΠΙΘΕΤΟ :

ΔΙΕΥΘΥΝΣΗ :

ΠΟΛΗ :

Τ.Κ. :

ΤΗΛΕΦΩΝΟ :

EMAIL :

Είμαι α) ασθενής

β) συγγενής

γ) φίλος

δ) θεραπευτής

ε) χορηγός-δωρητής

Η ζωή είναι μικρή
για να χάνεται η ελπίδα.

Αυτό πιστεύουμε στην GENESIS Pharma, την ταχύτερα αναπτυσσόμενη ελληνική φαρμακευτική εταιρεία στη Νοτιοανατολική Ευρώπη. Γι' αυτό, φροντίζουμε να φέρνουμε τις εξελίξεις της βιοτεχνολογίας κοντά στον άνθρωπο. Για να αντιμετωπίσει με ελπίδα τη δύσκολη ασθένειά του.

Για να ζει με αισιοδοξία, να ζει καλύτερα.



Για τέταρτη συνεχή χρονιά, η GENESIS Pharma διακρίνεται μεταξύ των 10 εταιρειών με το καλύτερο εργασιακό περιβάλλον στην Ελλάδα, κατακτώντας την 3η θέση. Επίσης, για δεύτερη συνεχή χρονιά, κατατάσσεται μεταξύ των 100 καλύτερων εργοδοτών στην Ευρώπη.

