

# Ο «κόφτης» φέρνει αντιδράσεις

» «Στα κάγκελα» οι οικογένειες που έχουν άτομα με αναπηρίες

Άλλη μια δύσκολη χρονιά προμηνύεται για τις οικογένειες που έχουν παιδιά ή ενηλίκους με αναπηρίες, όπως διαταραχές λόγου, κίνησης και επικοινωνίας, αυτισμός, βαρηκοΐα-κώφωση, εξαιτίας του «κόφτη» που μπήκε στις παροχές λόγω οικονομικής κρίσης. Συγκεκριμένα, στον Ενιαίο Κανονισμό Παροχών Υγείας (ΕΚΠΥ) του ΕΟΠΥΥ παρατηρούνται περικοπές στις παροχές, αλλά και σε αριθμό θεραπευτικών πράξεων ανά παιδί, ανάλογα με τη διάγνωση, ενώ απουσιάζουν σημαντικές διαγνωστικές κατηγορίες, όπως ο τραυλισμός, το σύνδρομο Asperger, η Διαταραχή Ελλειμματικής Προσοχής - Υπερκινητικότητας (ΔΕΠΥ), η υπερκινητικότητα και άλλα προβλήματα υγείας, σύμφωνα με τους εκπροσώπους της Ομάδας Γονέων με παιδιά που χρήζουν Ειδικής Αγωγής «Παρέμβαση».

**Χωρίς μελέτη**  
 Το γεγονός ότι η δαπάνη για την ειδική αγωγή ήταν υψηλή και έπρεπε να «κουρευτεί» είναι ενδεικτικό της άποψης που έχει η ηγεσία του υπουργείου Υγείας για τις θεραπείες ανθρώπων που είτε γεννήθηκαν με αναπηρίες είτε απέκτησαν έπειτα από εγκεφαλικό επεισόδιο, ασθένεια, τροχαίο ή άλλο ατύχημα. Δεν είναι τυχαίο, άλλωστε, ότι ο «κόφτης» στη δαπάνη για την ειδική αγωγή μπήκε χωρίς να υπάρχει κάποια συγκεκριμένη μελέτη, όπως αναφέρει η Ομάδα Γονέων με παιδιά που χρήζουν Ειδικής Αγωγής «Παρέμβαση». Έτσι, η δαπάνη για την εργοθεραπεία και τη λογοθεραπεία που έχουν ανάγκη πάνω από 100.000 ΑμεΑ στη χώρα μας μειώθηκε σε 80.000.000 ευρώ τον χρόνο, από τα 106.000.000 ευρώ που ήταν το 2015, ενώ θα μειώνε-

ται κάθε χρόνο κατά το δοκούν από τον ΕΟΠΥΥ. Να τονίσουμε, πάντως, ότι οι τιμές αποζημίωσης που καταβάλλει ο ΕΟΠΥΥ για συνεδρίες εργοθεραπείας και ψυχοθεραπείας πλέον έχουν αυξηθεί στα 15 ευρώ από 1,23 ευρώ και 2,6 ευρώ που ήταν έως το 2017! Σύμφωνα με την ανακοίνωση της Ομάδας Γονέων με παιδιά που χρήζουν Ειδικής Αγωγής «Παρέμβαση», «το κονδύλι για την ειδική αγωγή θα πρέπει να διαμορφώνεται αποκλειστικά με βάση τις πραγματικές θεραπευτικές ανάγκες των παιδιών και όχι από τυχόν δημο-

σιονομικούς στόχους της κυβέρνησης. Καμία επιδημιολογική μελέτη δεν έχει γίνει μέχρι σήμερα για να καταγραφούν οι πραγματικές ανάγκες του πληθυσμού, συνεπώς το «κούρεμα» της δαπάνης για την ειδική αγωγή είναι αυθαίρετο και οριζόντιο. Από την πλευρά μας, δεν είμαστε διατεθειμένοι να αποδεχθούμε μείωση ούτε 1 ευρώ για τις θεραπείες των παιδιών μας». Και συνεχίζει η ανακοίνωση: «Ενδεικτικά αναφέρουμε ότι δικαιολογούνται μόνο τέσσερις θεραπείες ανά γνωμάτευση και ανανέωση αυτής κάθε τέσσερις μήνες, ενώ προβλέπεται και

ανώτατος χρόνος παρέμβασης, που σε κάποιες περιπτώσεις είναι υπό διερεύνηση. Μάλιστα, σε κάποιους κωδικούς στο παράρτημα έχουν εγκριθεί πέντε είδη θεραπείας και ο ΕΚΠΥ αναφέρει ότι πρέπει να πραγματοποιηθούν μέχρι τέσσερις! Πρακτικά αυτό σημαίνει ότι εισηγούνται μεν θεραπείες, αλλά δεν εγκρίνονται! Σαν να μην έφταναν αυτά, βασικές διαταραχές όπως το σύνδρομο Asperger, η Διαταραχή Ελλειμματικής Προσοχής - Υπερκινητικότητας (ΔΕΠΥ) και ο Τραυλισμός έχουν μείνει εκτός» συμπληρώνει η ομάδα γονέων.



## Καλύτερη η κατάσταση στον τομέα της φυσιοθεραπείας

Λίγο καλύτερα φαίνεται να είναι τα πράγματα στον τομέα της φυσιοθεραπείας μετά τη συμφωνία στην οποία κατέληξε το περασμένο καλοκαίρι ο ΕΟΠΥΥ με τους εκπροσώπους του κλάδου και την υπογραφή συλλογικής σύμβασης, η οποία θα διέπει την παροχή υπηρεσιών προς τους άμεσα και έμμεσα δικαιούχους ασφαλισμένους του οργανισμού. Ο ΕΚΠΥ επέβαλε πρώτη φορά συμμετοχή στον ασφαλισμένο, η οποία προσδιορίστηκε στο 10% επί της τιμής εκάστοτε αποζημίωσης ανά συνεδρία. Η τελευταία, με βάση τη νέα σύμβαση, παραμένει καθηλωμένη στα 15 ευρώ, όταν οι φυσιοθεραπευτικές πράξεις εκτελούνται σε εργαστήριο.

**Αποζημίωση**  
 Να σημειωθεί ότι τα χρόνια περιστατικά εξαιρούνται από τη συμμετοχή αυτής. Μάλιστα, ο νέος ΕΚΠΥ προβλέπει αύξηση του αριθμού αποζημίωσης φυσιοθεραπευτικών πράξεων, οι οποίες απευθύνονται π.χ. σε ασθενείς με κυστική ίνωση, λεμφοειδήματα έπειτα από χειρουργείο μαστού κ.ά.

Στην περίπτωση, πάντως, που οι φυσιοθεραπευτικές πράξεις εκτελούνται κατ' οίκον (π.χ. σε ένα ελαφρύ εγκεφαλικό επεισόδιο), κάθε συνεδρία θα αποζημιώνεται πλέον με 15 ευρώ αντί για 12 που ισχύει σήμερα.

Το ποσό αυτό, βέβαια, δεν καλύπτει μόνο τη φυσιοθεραπεία αλλά και άλλες παροχές, όπως είναι η διατροφή π.χ. για τα άτομα με δυσανεξία στη λακτόζη.

### ΤΟ VOUCHER-ΚΟΥΠΟΝΙ ΕΣΤΙΛΕ ΤΟΥΣ ΘΕΡΑΠΕΥΤΕΣ ΣΤΟ ΣΤΕ

Όπως επισημαίνουν οι εκπρόσωποι του Πανελληνίου Συντονιστικού Θεραπευτών Ειδικής Αγωγής (εργοθεραπευτές, λογοθεραπευτές), η διοίκηση του ΕΟΠΥΥ και το υπουργείο Υγείας δημιουργούν ένα χάος με μια σειρά από νόμους, εγκυκλίους και παραρτήματα. «Μέχρι σήμερα κανείς δεν είναι σε θέση να απαντήσει στον γονέα ασφαλισμένο π.χ. γιατί για το παιδί ή τον ενήλικο που έχει ανάγκη ειδικής αγωγής» αναφέρουν σε πρόσφατη ανακοίνωσή τους. Οι θεραπευτές υποστηρίζουν πως τα μεγάλα θέματα της περικοπής της δαπάνης για την ειδική αγωγή είναι πρωτίστως οι οικογένειες και τα κλιμάκια παιδιά που έχουν ανάγκη θεραπείας, την ώρα που τα κοινωνικά και τα ασφαλιστικά τους δικαιώ-

ματα δέχονται επίθεση και τίθενται υπό αμφισβήτηση. «Ο προϋπολογισμός είναι κλειστός και μειώνεται αυθαίρετα κατά 30%, χωρίς να έχει προηγηθεί καμία μελέτη για τις ανάγκες του πληθυσμού» αναφέρουν και συνεχίζουν: «Το μέσο που χρησιμοποιείται για να επιτευχθεί η μείωση του προϋπολογισμού για την ειδική αγωγή είναι το voucher-κουπόνι. Πρόκειται για το χαρτί που οι ασφαλισμένοι του ΕΟΠΥΥ θα παραλαμβάνουν με τη γνωμάτευση και θα καταθέτουν στον ιδιώτη επιστήμονα θεραπευτή. Στη συνέχεια εκείνος θα το καταθέτει στον οργανισμό για να αποζημιωθεί σε προσδιορισμένο χρόνο. Το κουπόνι αυτό όμως έχει και απροσδιόριστη αξία, διότι, σύμφωνα με τον νόμο, θα υπόκειται σε διπλό υποχρεωτικό «ψαλίδι» με

απροσδιόριστο ύψος (rebate, clawback). «Κανείς δεν μπορεί σε μια ευνομούμενη Πολιτεία να εξαναγκάσει ιδιώτες επιστήμονες θεραπευτές να συμβληθούν με έναν κρατικό φορέα, έστω και έμμεσα και με όρους άκρως επαχθείς. Είμαστε αποφασισμένοι να υπερασπιστούμε την επαγγελματική μας αξιοπρέπεια και ανεξαρτησία με κάθε διαθέσιμο μέσο. Ο κλάδος μας, παρά τις διαρκείς προσπάθειες υπονόμευσης εκ μέρους των ιδιωνόντων, είναι πιο ενωμένος από ποτέ. Οι προσφυγές μας στο Συμβούλιο της Επικρατείας είναι μόνο η αρχή» αναφέρει η εκπρόσωπος του Πανελληνίου Συντονιστικού Θεραπευτών Ειδικής Αγωγής Φιλώ Βλάχου.