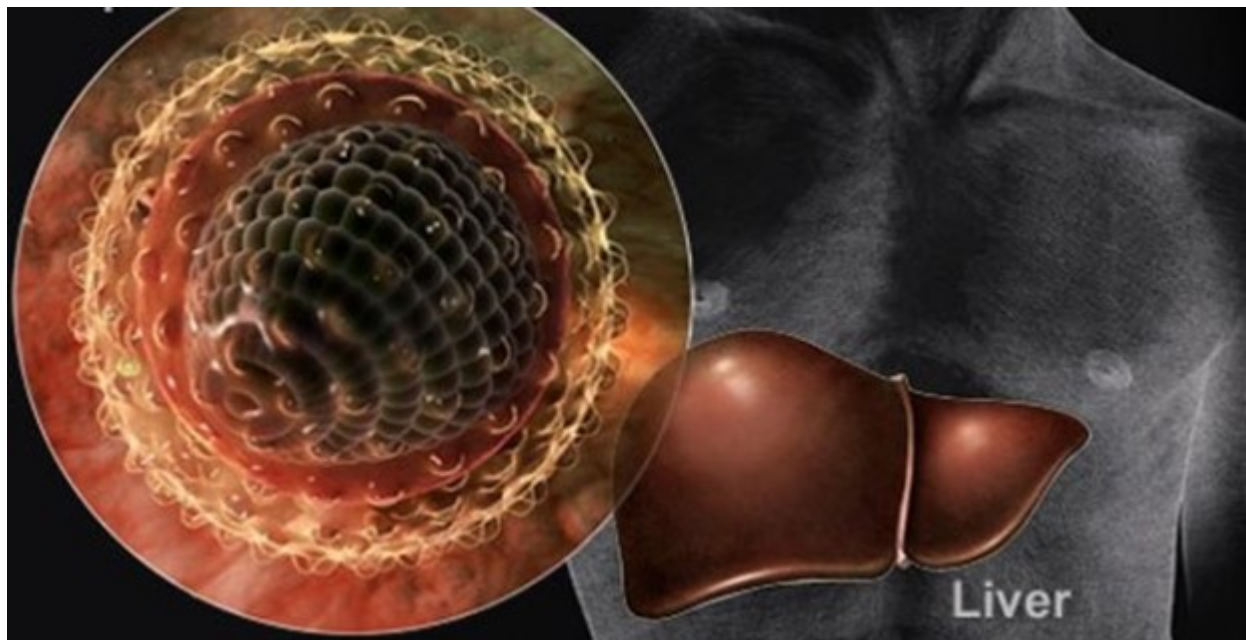


Νεότερες εξελίξεις για την ηπατίτιδα

/ Επιστήμες, Τέχνες & Πολιτισμός



Ασθενείς με ηπατίτιδα C βάζουν μέχρι και πολιτικό μέσο, προκειμένου να αποκτήσουν πρόσβαση στις νέες, πιο αποτελεσματικές θεραπείες.

Στη χώρα μας μπορούν να πάρουν τα καινοτόμα φάρμακα μόνο ασθενείς που είναι σε φάση προ κίρρωσης, και όχι όλοι οι πάσχοντες, όπως συμβαίνει σε όλες τις άλλες χώρες της Ευρώπης, λόγω υψηλού κόστους.

Από το 2014 μέχρι τώρα έχουν λάβει θεραπεία μόλις 1000 ασθενείς στην Ελλάδα, ενώ ο ρυθμός εμφάνισης νέων κρουσμάτων εκτιμάται σε 4.000 ανά έτος.

Αυτά κατήγγειλαν γιατροί και ασθενείς σε συνέντευξη τύπου για το θέμα. Όπως ανακοινώθηκε, έχει συσταθεί ομάδα εμπειρογνωμόνων, η επονομαζόμενη hepaCtion, τα μέλη της οποίας θα ασκήσουν πιέσεις στην Πολιτεία να αναλάβει συγκεκριμένες δράσεις, προκειμένοι οι θάνατοι από την ιογενή ηπατίτιδα C στη χώρα μας να μην αυξηθούν κατά 123,5% μέχρι το 2030, ως αναμένεται.

Η ηπατίτιδα C αποτελεί παγκόσμιο πρόβλημα με περίπου 185 εκατομμύρια ασθενείς. Στην Ελλάδα υπολογίζεται ότι πάσχουν περίπου 135.000-160.000 άνθρωποι. Μεγαλύτερη πιθανότητα εμφάνισης της νόσου αντιμετωπίζουν οι ομάδες υψηλού κινδύνου, όπως χρήστες ναρκωτικών ή άτομα με μεταγγίσεις

αίματος ή παραγώγων του πριν από το 1992. Σημαντικό ποσοστό, όμως, περίπου 40% των ασθενών, είναι άτομα του γενικού πληθυσμού, που δεν ανήκουν σε κάποια ομάδα υψηλού κινδύνου.

Η hepaCtion ζητά από την Πολιτεία να προχωρήσει άμεσα σε διαβούλευση για:

.Τη θέσπιση προγραμμάτων ενημέρωσης πρόληψης για τον Ελληνικό Πληθυσμό

.Την αποζημίωση των διαγνωστικών εξετάσεων ώστε να διευκολυνθεί η έγκαιρη διάγνωση του πληθυσμού και συγκεκριμένα οι εργαστηριακές και απεικονιστικές εξετάσεις που είναι απαραίτητες για τη σταδιοποίηση των ασθενών (ελαστογραφία ήπατος για τον προσδιορισμό του βαθμού (νωσης) και τον προσδιορισμό της κατάλληλης θεραπείας (εξετάσεις προσδιορισμού γονοτύπου ιού και ποσοτικός προσδιορισμός HCV RNA)

.Την αύξηση της πρόσβασης των ασθενών στις νεώτερες θεραπευτικές επιλογές, διευρύνοντας τα κριτήρια για τους ασθενείς που μπορούν να λάβουν τις νέες θεραπείες ίασης, υιοθετώντας τις πρακτικές άλλων Ευρωπαϊκών χωρών. Την αξιοποίηση της πρόσφατης έναρξης της υποχρεωτικής καταγραφής όλων των ασθενών με ηπατίτιδα C που λαμβάνουν θεραπεία (HCV registry) που θα δώσει ακόμη πιο αξιόπιστα στοιχεία στον ΕΟΠΥΥ για το φορτίο της νόσου και τη δυνατότητα άμεσου ελέγχου των θεραπειών σε πανελλήνιο επίπεδο.

Από τη Βίκυ Καρατζαφέρη, υπεύθυνη θεμάτων υγείας neadiatrofis.gr