

1. TARGET PHARMA : ΕΓΙΝΕ ΕΠΙΣΗΜΟ ΜΕΛΟΣ ΤΟΥ ΣΦΕΕ

Μέσο: F DAILY

Ημ. Έκδοσης: . . .02/03/2026 Ημ. Αποδελτίωσης: . . .03/03/2026

Σελίδα: 2



TARGET PHARMA: ΕΓΙΝΕ ΕΠΙΣΗΜΟ ΜΕΛΟΣ ΤΟΥ ΣΦΕΕ

Η Target Pharma αποτελεί πλέον επίσημο μέλος του ΣΦΕΕ. Όπως αναφέρει σε ανάρτησή της η εταιρεία, «η ένταξή μας στον ΣΦΕΕ, όπου συμμετέχουν οι μεγαλύτερες φαρμακευτικές εταιρείες που δραστηριοποιούνται στη χώρα, αποτελεί ένα ένα σημαντικό θεσμικό βήμα και αναγνώριση της πορείας, της αξιοπιστίας και της συμμόρφωσής μας όλα αυτά τα χρόνια. Η εξέλιξη αυτή είναι αποτέλεσμα της συλλογικής προσπάθειας όλων και ενισχύει την στρατηγική μας ανάπτυξη με συνέπεια, επαγγελματισμό και υπευθυνότητα».



● ΣΦΕΕ: ΧΡΕΙΑΖΟΜΑΣΤΕ ΕΘΝΙΚΗ ΣΤΡΑΤΗΓΙΚΗ ΓΙΑ ΤΙΣ ΣΠΑΝΙΕΣ ΠΑΘΗΣΕΙΣ

Είναι η επόμενη πρόκληση για το σύστημα υγείας

Με αφορμή την Παγκόσμια Ημέρα Σπανίων Παθήσεων, ο Σύνδεσμος Φαρμακευτικών Επιχειρήσεων Ελλάδος (ΣΦΕΕ) και η Πλατφόρμα των Σπανίων Παθήσεων επισημαίνουν την ανάγκη για ολοκληρωμένες πολιτικές υγείας που διασφαλίζουν την έγκαιρη διάγνωση, την ισότιμη πρόσβαση στη φροντίδα και τις καινοτόμες θεραπείες, καθώς και τη συνολική υποστήριξη των ασθενών και των οικογενειών τους. Πίσω από κάθε «σπάνια» διάγνωση βρίσκονται άνθρωποι και οικογένειες που ζουν καθημερινά με προκλήσεις συχνά αόρατες για την κοινωνία. Παγκοσμίως, περισσότερα από 300 εκατομμύρια άτομα ζουν με κάποια σπάνια πάθηση, ενώ έχουν καταγραφεί περισσότερες από 6.500 κλινικά αναγνωρισμένες σπάνιες παθήσεις. Στην Ευρώπη, εκτιμάται ότι επηρεάζουν το 6-8%2 του πληθυσμού, δηλαδή περίπου 350.000 έως και 600.000 ανθρώπους στην Ελλάδα. Οι περισσότερες σπάνιες παθήσεις εκδηλώνονται συχνά σε πρώιμο στάδιο της ζωής, οδηγώντας συχνά σε σοβαρές αναπηρίες, επιβαρύνοντας σημαντικά όχι μόνο τα άτομα που πάσχουν, αλλά και τις οικογένειές τους, καθώς και τα συστήματα υγείας. Παρά την πρόοδο της ιατρικής επιστήμης, οι ασθενείς εξακολουθούν να αντιμετωπίζουν σοβαρά εμπόδια: ο μέσος χρόνος για την επίτευξη ακριβούς διάγνωσης μπορεί να διαρκεί σχεδόν 5 χρόνια και λιγότερο από το 5% των σπανίων παθήσεων διαθέτει εγκεκριμένη θεραπεία. Οι σπάνιες παθήσεις δεν αποτελούν μόνο ιατρικό ζήτημα. Συνιστούν ένα πολυδιάστατο κοινωνικό, ψυχολογικό και οικονομικό βάρος για τους ασθενείς, τις οικογένειες και τα συστήματα υγείας. Η αντιμετώπισή τους απαιτεί συντονισμένες πολιτικές υγείας και συνεργασία όλων των εμπλεκόμενων φορέων. Ο ΣΦΕΕ υποστηρίζει ενεργά την υιοθέτηση μιας ολοκληρωμένης εθνικής στρατηγικής για τις σπάνιες παθήσεις. Στο πλαίσιο αυτό, η Πλατφόρμα του ΣΦΕΕ για τα Σπάνια Νοσήματα, έχει εκπονήσει κείμενο πολιτικής με τίτλο: «Η Αναγκαιότητα μιας Ολοκληρωμένης Στρατηγικής Διαχείρισης και Αντιμετώπισης των Σπανίων Παθήσεων μέσω της Δημιουργίας και Εφαρμογής του Εθνικού Σχεδίου Δράσης», στο οποίο αποτυπώνονται οι βασικοί άξονες και οι προτεραιότητες που απαιτούνται για τη διαμόρφωση μιας συνεκτικής εθνικής πολιτικής διαχείρισης των σπανίων παθήσεων. Όπως επισημαίνει ο Γενικός Διευθυντής του ΣΦΕΕ, κ. Μιχάλης Χειμώνας: «Επενδύουμε στην αιχμή της καινοτομίας, αναπτύσσοντας γονιδιακές, κυτταρικές και εξατομικευμένες θεραπείες, για να καλύψουμε ανεκπλήρωτες ιατρικές ανάγκες και να διασφαλίσουμε στους ασθενείς με σπάνιες παθήσεις πρόσβαση σε καλύτερη ποιότητα ζωής».

3. ΕΝΗΜΕΡΩΣΗ ΚΑΙ ΔΩΡΕΑΝ ΠΡΟΪΟΝΤΑ ΓΙΑ ΤΗΝ ΕΜΜΗΝΟ ΡΥΣΗ ΣΤΑ...

Μέσο: ΤΑ ΝΕΑ

Ημ. Έκδοσης: . . .03/03/2026 Ημ. Αποδελτίωσης: . . .03/03/2026

Σελίδα: 45



ΝΕΑ ΔΡΑΣΗ ΑΠΟ ΤΟ ΥΠΟΥΡΓΕΙΟ ΥΓΕΙΑΣ ΣΕ ΣΥΝΕΡΓΑΣΙΑ ΜΕ ΤΗ UNICEF

Ενημέρωση και δωρεάν προϊόντα για την έμμηνο ρύση στα έφηβα κορίτσια

ΤΗΣ ΜΑΡΘΑΣ ΚΑΪΤΑΝΙΔΗ

Ενα «αθέατο» πρόβλημα φέρνει στο επίκεντρο το Εθνικό Πρόγραμμα για την προαγωγή της υγείας και της ευημερίας των έφηβων κοριτσιών σε σχέση με την έμμηνο ρύση, που υλοποιεί το υπουργείο Υγείας σε συνεργασία με τη UNICEF. Στο πλαίσιο αυτό δρομολογούνται δράσεις ενημέρωσης, εκπαίδευσης και ευαισθητοποίησης

σχετικά με την υγεία και την υγιεινή της περιόδου, καθώς και παρεμβάσεις που διασφαλίζουν την ισότιμη πρόσβαση όλων των μαθητριών σε βασικά προϊόντα περιόδου. Πιο συγκεκριμένα, το σύνολο των μαθητριών σε όλη τη χώρα που φοιτούν από την Ε' Δημοτικού έως και τη Γ' Γυμνασίου, σε όλα τα σχολεία της ελληνικής επικράτειας, θα λάβουν δωρεάν περισσότερα από 18 εκατομμύρια προϊόντα περιόδου, για χρονικό διάστημα τεσσάρων μηνών,

συμβάλλοντας στη διασφάλιση αξιοπρεπών συνθηκών υγιεινής και στην άρση των κοινωνικών και οικονομικών ανισοτήτων. Ταυτόχρονα και σύμφωνα με τη σχετική ανακοίνωση, θα πραγματοποιηθούν ενημερωτικές δράσεις για μαθήτριες και μαθητές των Ε' και ΣΤ' τάξεων δημοτικών σχολείων, καθώς και για μαθήτριες και μαθητές Γυμνασίων σε όλη την Ελλάδα.

Αντίστοιχα προγράμματα ενημέρωσης και υποστήριξης θα απευθύνονται και σε γονείς, φροντιστές και εκπαιδευτικούς, ενισχύοντας τον ανοιχτό και ουσιαστικό διάλογο γύρω από την έμμηνο ρύση. Μάλιστα, θα παρέχεται σύγχρονη εξ αποστάσεως επιμόρφωση σε εκπαιδευτικούς και σχολικό προσωπικό, με ιδιαίτερη έμφαση σε απομακρυσμένες, ορεινές και νησιωτικές περιοχές, καθώς και σε σχολικές μονάδες Ειδικής Αγωγής και Εκπαίδευσης.

Σημειώνεται ότι παρότι η έμμηνος ρύση αποτελεί μία φυσιολογική βιολογική διαδικασία που αφορά κάθε μήνα περισσότερα από 1,8 δις εκατομμύρια κορίτσια και γυναίκες παγκοσμίως, μαθήτριες απουσιάζουν από το σχολείο. Λιγότερες ενημερώνονται και η περιορισμένη πρόσβαση σε βασικά προϊόντα περιόδου, γεγονός που μοιραία επηρεάζει αρνητικά την αυτοεκτίμηση, την ψυχοκοινωνική ανάπτυξη και τη σχολική συμμετοχή των έφηβων κοριτσιών.