



**ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΟΜΟΣΠΟΝΔΙΑ ΣΥΛΛΟΓΩΝ –
ΣΠΑΝΙΩΝ ΝΟΣΗΜΑΤΩΝ ΠΑΘΗΣΕΩΝ
(Ε.Ο.Σ. – ΣΠΑ.ΝΟ.ΠΑ.)
HELLENIC FEDERATION OF ASSOCIATIONS
FOR RARE DISEASES
(H.F.A. – R.D.)**

υπ' αριθμ. 461/8-12-2016 διαταγή του Ειρηνοδικείου Αθηνών,
με αύξοντα αριθμό εγγραφής 841 στο βιβλίο ομοσπονδιών του Πρωτοδικείου Αθηνών

Αθήνα, 20/01/2022
Αρ.Πρωτ: 06/0219

Προς:
Οργανισμό Διασφάλισης Ποιότητας Υπηρεσιών Υγείας
(ΟΔΙΠΥ)

Θέμα: Συνεργασία για την ανάπτυξη έργων και παρεμβάσεων που σχετίζονται με θέματα βελτίωσης της ποιότητας παροχής υπηρεσιών υγείας σε ασθενείς με Σπάνια Νοσήματα Παθήσεις και στις οικογένειές τους.

Η Ελληνική Ομοσπονδία Συλλόγων – Σπανίων Νοσημάτων Παθήσεων (Ε.Ο.Σ. - ΣΠΑ.ΝΟ.ΠΑ.), είναι Δευτεροβάθμια Οργάνωση ,κοινωνικού και συνδικαλιστικού χαρακτήρα, η οποία εγκρίθηκε με την υπ'αριθμ. 461/8-12-2016 διαταγή του Ειρηνοδικείου Αθηνών και καταχωρήθηκε με αύξοντα αριθμό 841 στο βιβλίο ομοσπονδιών του Πρωτοδικείου Αθηνών.

Η Ε.Ο.Σ. - ΣΠΑ.ΝΟ.ΠΑ. είναι μέλος της Εθνικής Συνομοσπονδίας Ατόμων με Αναπηρία (Ε.Σ.Α.με.Α.), σύμφωνα με την από 16 Φεβρουαρίου 2018 απόφαση του Γενικού Συμβουλίου της (αρ. πρωτ.242).

Η Ομοσπονδία είναι εγγεγραμμένη α) στο Εθνικό Μητρώο Φορέων Ιδιωτικού Τομέα μη Κερδοσκοπικού χαρακτήρα, με αριθμό μητρώου 09121ΑΕΕ13099074N - 1703 και β) στο Ειδικό Μητρώο Εθελοντικών μη Κυβερνητικών Οργανώσεων, με αριθμό μητρώου 09121ΣΥΕ11096037N – 1589 (σύμφωνα με το υπ'αριθμ.51399/16-07-2021 έγγραφο του ΥΠΕΚΥ).

Η Ε.Ο.Σ. – ΣΠΑ.ΝΟ.ΠΑ. έχει ως μέλη της (τακτικά και αρωγά) τους Πρωτοβάθμιους Συλλόγους:

- α)** Πανελλήνια Ένωση Αμφιβληστροειδοπαθών (Π.Ε.Α. – ιδρυτικό μέλος)
- β)** Ελληνική Εταιρία για την Ινώδη Κυστική Νόσο (Ε.Ε.Ι.Κ. – ιδρυτικό μέλος)
- γ)** Σωματείο Ατόμων με Νόσο του Crohn και Ελκώδη Κολίτιδα Αχαΐας – Ι.Φ.Ν.Ε. Αχαΐας
- δ)** Ελληνική εταιρεία Αντιρρευματικού Αγώνα (ΕΛ.Ε.ΑΝ.Α)
- ε)** Ελληνική Εταιρεία Υποστήριξης Παιδιών με Γενετικά Προβλήματα «Το μέλλον»
- στ)** Πανελλήνιος Σύνδεσμος Πασχόντων από Συγγενείς Καρδιοπάθειες
- ζ)** Πανελλήνιος Σύλλογος Τυφλοκωφών Γονέων, Κηδεμόνων, Τυφλοκωφών Παιδιών και Φίλων αυτών "ΤΟ ΗΛΙΟΤΡΟΠΙΟ"

Επίσης, έχει ώ σύνεργά μέλη τους επιστημονικούς φορείς: α) την Ελληνική Ιατρική Εταιρεία Αναπηρίας, Κοινωνικής Ασφάλισης και Πρόνοιας (ΕΛΙΕΑΚΑΠ), β) την Ελληνική Εταιρεία Μελέτης Ενδογενών Μεταβολικών Παθήσεων γ) την Ιατρική Εταιρεία Αθηνών (Ι.Ε.Α.) (αποφ. Δ.Σ. 1/2/2021), δ) το Ινστιτούτο Υγείας του Παιδιού (ΙΥΠ), ε) την Ελληνική Εταιρεία Ιατρικής Γενετικής (ΕΕΙΓ) και στ) την Ελληνική Ακαδημία Ιαματικής Ιατρικής. Η Ομοσπονδία διοικείται από επταμελές Διοικητικό Συμβούλιο με τριετή θητεία ενώ το έργο της υποστηρίζει συμβουλευτικά Επιστημονική Επιτροπή που απαρτίζεται από έγκριτους επιστήμονες - ερευνητές διαφόρων πεδίων.

Συμμετέχει από το 2017 σύμφωνα με το ισχύον θεσμικό πλαίσιο στην Εθνική Επιτροπή Σπανίων Νοσημάτων Παθήσεων του Κεντρικού Συμβουλίου Υγείας (ΚΕΣΥ).

Από το 2021 συμμετέχει στο Δίκτυο των Οργανώσεων και Δικτύων της Κοινωνίας των Πολιτών και Φορέων της Κοινωνικής Οικονομίας (Social Economy Greece Network).

Η Ε.Ο.Σ. - ΣΠΑ.ΝΟ.ΠΑ. για ενημέρωση του κοινού και φορέων, διατηρεί **ιστοσελίδα: www.federationrarediseases.gr**, όπου παρέχονται πληροφορίες για το έργο και τις δράσεις της και για τα Σπάνια Νοσήματα - Παθήσεις, ενώ διαθέτει σελίδα στο **Facebook: [Ελληνική Ομοσπονδία Συλλόγων - Σπανίων Νοσημάτων Παθήσεων](#)** και κανάλι στο **YouTube: [EOS SPANOPA](#)**.

Το Διοικητικό Συμβούλιο της Ε.Ο.Σ. - ΣΠΑ.ΝΟ.ΠΑ λαμβάνοντας υπόψιν:

α) το άρθρο 12 όπως αντικαταστάθηκε από το άρθρο 24 του νόμου 4213/2013 (ΦΕΚ 261/τ.Α/2-12-2013), σύμφωνα με το οποίο αναγνωρίζονται στην Ελλάδα τα Σπάνια Νοσήματα - Παθήσεις που έχουν επιπολασμό πέντε (5) ασθενείς σε 10.000 άτομα στην Ευρωπαϊκή Ένωση (παρ.1), ενώ επίσης καθιερώνεται η αναγνώριση του ORPHANET ως η επίσημη βάση δεδομένων για τις παθήσεις αυτές.

β) την υπ'αριθμ Γ2β58442 (ΦΕΚ 2736, τ.Β 4/8/2017) απόφαση του Υπουργού Υγείας με την οποία διαμορφώθηκε το εθνικό θεσμικό πλαίσιο για τα κριτήρια και την αναγνώριση Κέντρων Εμπειρογνωμοσύνης και Εξειδικευμένων Διαγνωστικών Εργαστηρίων σπανίων και πολύπλοκων νοσημάτων, που συμβάλει στην ανάπτυξη αντίστοιχων κέντρων και εργαστηρίων στην Ελλάδα με προοπτική ένταξής τους σε Ευρωπαϊκά Δίκτυα (E.R.N.), συμβάλλοντας στην πρόληψη, στη θεραπεία, στην περίθαλψη, στην προαγωγή της έρευνας για τα σπάνια νοσήματα και τη διασύνδεση αυτών με τους φορείς των ασθενών, ενισχύοντας την ποιότητα της υγείας και της ζωής αυτών και των οικογενειών τους.

γ) την Φ. 80100/101202 απόφαση των Υπουργών Εργασίας και Κοινωνικών Υποθέσεων και Οικονομικών, με θέμα «Ενιαίος Πίνακας Προσδιορισμού Ποσοστού Αναπηρίας (Ε.Π.Π.Α.)», ΦΕΚ τεύχος Β'6282/29.12.202, όπου στο κεφάλαιο 20 γίνεται αναφορά για τα Σπάνια Νοσήματα - Παθήσεις και επισημαίνεται η αναγνώριση της ευρωπαϊκής πύλης Orphanet, ως βάση δεδομένων για αναζήτηση ειδικών πληροφοριών από τους θεράποντες ιατρούς και τα μέλη των Κ.Ε.Π.Α., προκειμένου να διευκολύνεται η συμπλήρωση των γενικών και ειδικών εισηγητικών φακέλων των ασθενών με τη καταγραφή του Orphacode (που είναι μοναδικός για κάθε Σ.Ν.Π), ώστε να γίνεται η σχετική πιστοποίηση αναπηρίας και να υπολογίζεται ακριβέστερα το ποσοστό αναπηρίας αυτής.

δ) την αριθμ. 84045 απόφαση του Υφυπουργού Εργασίας και Κοινωνικών Υποθέσεων, με θέμα «Κανονισμός Λειτουργίας του Κέντρου Πιστοποίησης Αναπηρίας (ΚΕ.Π.Α.) του Ηλεκτρονικού Εθνικού Φορέα Κοινωνικής Ασφάλισης (e-Ε.Φ.Κ.Α)» (ΦΕΚ 5074, τ.Β./2-11-2021), όπου στο άρθρο 2.παρ. 3. αναφέρεται ότι «Ο εισηγητικός φάκελος παροχών αναπηρίας περιλαμβάνει τα ακριβή στοιχεία του θεράποντος - παραπέμποντος ιατρού -

ονοματεπώνυμο, Α.Μ. Τ.Σ.Α.Υ., Α.Μ.Κ.Α., Ιατρικό Σύλλογο, ειδικότητα ιατρού, φορέα εργασίας ιατρού (ιδιώτης, Ε.Σ.Υ., Ε.Ο.Π.Υ.Υ.), τηλέφωνο, email, την πάθηση ή τις παθήσεις του αιτούντος με καταγραφή των κωδικών ICD-10 και ORPHAcode ανά πάθηση, τη φαρμακευτική ή άλλη αγωγή, στην οποία τυχόν υποβάλλεται ο ασθενής, τις συνυπάρχουσες παθήσεις και κάθε άλλο στοιχείο που θα συμβάλει στην πληρέστερη αξιολόγηση»,

καταθέτει στη Διοίκηση του Οργανισμού Διασφάλισης Ποιότητας Υπηρεσιών Υγείας (ΟΔΠΥ) αίτημα συνεργασίας για την ανάπτυξη έργων και παρεμβάσεων που σχετίζονται με θέματα βελτίωσης της ποιότητας παροχής υπηρεσιών υγείας σε ασθενείς με Σπάνια Νοσήματα Παθήσεις και στις οικογένειές τους και συγκεκριμένα:

1. την διεκδίκηση ανάληψης του έργου διαμόρφωσης και υποστήριξης της ελληνικής έκδοσης, της ευρωπαϊκής πύλης για τα Σπάνια Νοσήματα – Παθήσεις Orphanet και
2. τη διαμόρφωση ενιαίων προτυποποιημένων διαδικασιών που αφορούν στην οργάνωση παροχής ποιοτικών υπηρεσιών υγείας των αναγνωρισμένων Κέντρων Εμπειρογνωμοσύνης Σπανίων Νοσημάτων – Παθήσεων (ΚΕΣΝΠ), ως προς την «Ενδυνάμωση ασθενών, ασθενοκεντρική περίθαλψη και εν γένει φροντίδα υγείας» (θεματική ενότητα 1. των γενικών κριτηρίων της σχετικής β) Υ.Α., η οποία επισυνάπτεται).

Ειδικότερα:

1. ως προς τον ανωτέρω 1) σχετικό άξονα συνεργασίας, επισημαίνεται ότι η πύλη Orphanet έχει διαμορφωθεί και υποστηρίζεται από το Υπουργείο Υγείας της Γαλλίας, έχει ευρωπαϊκή εμβέλεια και έχει αναγνωρισθεί επίσημα ως εργαλείο – βάση δεδομένων, τόσο για τους ασθενείς, όσο και για την επιστημονική κοινότητα από πολλές ευρωπαϊκές χώρες, όπου από τις πρώτες είναι και η Ελλάδα από το 2013. Η πύλη Orphanet υποστηρίζεται από μια πανευρωπαϊκή επιστημονική ομάδα, χρηματοδοτείται από την ευρωπαϊκή ένωση και αποτελεί την πλέον επικαιροποιημένη βάση δεδομένων για περίπου 8.000 Σπάνια Νοσήματα – Παθήσεις, παρέχοντας πληροφορίες σε επίπεδο διάγνωσης, εργαστηριακών – γενετικών εξετάσεων και δοκιμών, ειδικών κέντρων ερευνών - κλινικών μελετών, καθώς και για συλλόγους ασθενών.

Στην Ελλάδα, με την έγκριση του Υπουργείου Υγείας και της ευρωπαϊκής επιστημονικής ομάδας Orphanet, είχε ανατεθεί στο Ινστιτούτο Υγείας του Παιδιού η διαμόρφωση και παρακολούθηση της ελληνικής έκδοχής της πύλης Orphanet για περίπου 7 χρόνια, με λήξη αυτού του έργου το 2014. Στη προσπάθεια αυτή, είχε επιτευχθεί με βασική επιστημονική υποστήριξη και συνεργασία διαφόρων φορέων της χώρας η μετάφραση υλικού για περίπου 500 ΣΝΠ, καθώς και η συλλογή – επεξεργασία δεδομένων για διάφορα σχετικά θέματα που αναπτύσσονταν στη χώρα μας, όπου μετά από την έγκριση της κεντρικής διοίκησης του Orphanet, γινόταν επίσημη ανάρτηση στην ελληνική έκδοσή αυτού, ώστε να ενημερώνονται επιστημονικοί φορείς, μονάδες υγείας, επαγγελματίες υγείας, σύλλογοι και ασθενείς.

Από το 2014 έως σήμερα δεν υπάρχει ανεπτυγμένη η ελληνική έκδοση του Orphanet.

Η Ε.Ο.Σ. - ΣΠΑ.ΝΟ.ΠΑ. στο πλαίσιο των σκοπών αλλά και του έργου της, επιδιώκει τα τελευταία 2 έτη σε συνεργασία με την Επιστημονική – Συμβουλευτική της Επιτροπή και την Εθνική Συνομοσπονδία Ατόμων με Αναπηρία (Ε.Σ.Α.μεΑ.) να κινητοποιήσει τις διαδικασίες διεκδίκησης και ανάληψης του εν λόγω έργου στην Ελλάδα, έχοντας την έγκριση του Υπουργείου Υγείας και της κεντρικής διοίκησης του Orphanet. Σε συνέχεια ηλεκτρονικής αλληλογραφίας που έγινε για το σκοπό αυτό κατά το 2021, οι υπεύθυνοι του Orphanet ενημέρωσαν την Ομοσπονδία μας ότι δεν έχουμε ως δευτεροβάθμιος φορέας ασθενών, καθώς και η Ε.Σ.Α.μεΑ. ως τριτοβάθμιος φορέας τη δυνατότητα ανάληψης του έργου,

δηλώνοντας ρητά ότι αυτό μπορεί να γίνει από κάποιο φορέα του ευρύτερου δημοσίου, που να εποπτεύεται από το Υπουργείο Υγείας και στο σκοπό του να περιλαμβάνεται η παροχή και οργάνωση ανάλογων υπηρεσιών. Στη περίπτωση αυτή, θα είναι δυνατή η συνεργασία της Ε.Ο.Σ. - ΣΠΑ.ΝΟ.ΠΑ. και της Επιστημονικής της Επιτροπής με τον ανάδοχο φορέα για την υποστήριξη του έργου.

Για την ανάπτυξη του σχετικού έργου - παρέμβασης, είναι δυνατή η αναζήτηση χρηματοδότησης μέσω έκτακτης και αργότερα τακτικής επιχορήγησης από τον προϋπολογισμό του Υπουργείου Υγείας (με υποστήριξη από την Ε.Ο.Σ. - ΣΠΑ.ΝΟ.ΠΑ.) ή με αναζήτηση πόρων από ευρωπαϊκές πηγές χρηματοδότησης, ακόμα και από το Orphanet.

Από την εμπειρία μας, η ετήσια δαπάνη ανάπτυξης του έργου είναι περίπου 30 - 40.000 ευρώ, προκειμένου να απασχοληθούν 1 επιστήμονας (βιολόγος/γενετιστής ή ιατρός), για την επιστημονική επιμέλεια των ενεργειών και ένας διοικητικός υπάλληλος, για την άσκηση των οργανωτικών - διοικητικών θεμάτων (και με γνώσεις πληροφορικής), ενώ ένα μέρος των πόρων θα αξιοποιηθεί για κατάρτιση στελεχών φορέων, επαγγελματιών υγείας, διοικήσεων συλλόγων ασθενών με ΣΝΠ, καθώς και για ευαισθητοποίηση της ευρύτερης κοινής γνώμης.

Για την αναγκαιότητα ανάπτυξης της ελληνικής εκδοχής του Orphanet στην Ελλάδα, βλέπε σχετικά α,β,γ & δ.

2. ως προς τον ανωτέρω 2) σχετικό άξονα συνεργασίας, επισημαίνεται ότι σύμφωνα με τη σχετική β) Υ.Α., έχουν εγκριθεί από την αρμόδια Εθνική Επιτροπή Σπανίων Νοσημάτων - Παθήσεων (ΕΕΣΝΠ) του ΚΕΣΥ και με απόφαση του Υπουργού Υγείας, 29 Εθνικά Κέντρα Εμπειρογνωμοσύνης Σπανίων Νοσημάτων - Παθήσεων (ΚΕΣΝΠ) στην Ελλάδα που καλύπτουν το μεγαλύτερο μέρος των Σπανίων Νοσημάτων - Παθήσεων.

Δεδομένου ότι, η θητεία της επιτροπής έχει λήξει τον Ιανουάριο του 2021 και αναμένεται η επανασυγκρότηση της, προετοιμάζεται η κατάθεση προτάσεων για αναγνώριση νέων ΚΕΣΝΠ και για άλλες κατηγορίες Σπανίων Παθήσεων.

Η Ε.Ο.Σ. - ΣΠΑ.ΝΟ.ΠΑ. συμμετέχοντας ως μέλος της ΕΕΣΝΠ, προκειμένου να εκφράζονται αλλά και να κατατίθενται προτάσεις που διασφαλίζουν τα δικαιώματα των ασθενών, απέκτησε σημαντική εμπειρία στην αξιολόγηση των φακέλων που κατέθεταν τα υποψήφια Κ.Ε., δίδοντας βαρύτητα στην τήρηση του γενικού κριτηρίου «Ενδυνάμωση ασθενών, ασθενοκεντρική περίθαλψη και εν γένει φροντίδα υγείας», καθώς και των επιμέρους κριτηρίων, μέτρων και της εξειδίκευσης/τεκμηρίωσης αυτών.

Τα ειδικά κριτήρια που οφείλουν τα Κ.Ε. να διασφαλίσουν, αναφέρονται στα:

ΚΡΙΤΗΡΙΟ 1.1 Το υποψήφιο κέντρο έχει καταρτίσει στρατηγικές που διασφαλίζουν ότι η περίθαλψη έχει ως επίκεντρο τον ασθενή.

ΚΡΙΤΗΡΙΟ 1.2 Το υποψήφιο κέντρο παρέχει σαφή και διαφανή ενημέρωση σχετικά με τις διαδικασίες καταγγελίας, υποβολής παραπόνων και τα διαθέσιμα μέσα προσφυγής και αποκατάστασης, για τους ημεδαπούς και για τους αλλοδαπούς ασθενείς.

ΚΡΙΤΗΡΙΟ 1.3. Το υποψήφιο κέντρο εξασφαλίζει την παρακολούθηση της εμπειρίας των ασθενών και την αξιολόγηση της εμπειρίας αυτής με σκοπό τη βελτίωση των παρεχόμενων υπηρεσιών.

ΚΡΙΤΗΡΙΟ 1.4. Το υποψήφιο κέντρο εφαρμόζει κανόνες για την προστασία των προσωπικών δεδομένων και διασφαλίζει την πρόσβαση στα ιατρικά αρχεία και τις κλινικές πληροφορίες σύμφωνα με τις διατάξεις του ν.2472/1997(Α' 50), όπως τροποποιήθηκε και ισχύει.

ΚΡΙΤΗΡΙΟ 1.5. Το υποψήφιο κέντρο μεριμνά ώστε η συναίνεση του ασθενή σχετικά με τη χρήση και την ανταλλαγή δεδομένων προσωπικού χαρακτήρα και των δεδομένων που αφορούν στην υγεία συμμορφώνεται με το ν.2472/1997, όπως τροποποιήθηκε και ισχύει.

ΚΡΙΤΗΡΙΟ 1.6. Το υποψήφιο κέντρο διασφαλίζει τη διαφάνεια συμπεριλαμβανομένης της ενημέρωσης σχετικά με τα κλινικά αποτελέσματα, τις δυνατότητες των διαφορετικών θεραπειών και τα πρότυπα ποιότητας και ασφάλειας.

Από την τριετή εμπειρία συμμετοχής μας στην ΕΕΣΝΠ και την μελέτη των σχετικών εισηγητικών φακέλων για την αναγνώριση των 29 ΚΕΣΝΠ, διαπιστώθηκε ως προς τα προαναφερόμενα κριτήρια, ανεπαρκή οργάνωση του υλικού και των σχετικών υπηρεσιών, ελλειμματική τεκμηρίωση των κριτηρίων, ετερογένεια στη διαμόρφωση διαδικασιών, στο σχεδιασμό εντύπων, στις μορφές επικοινωνίας και πληροφόρησης των ασθενών, καθώς και στα σχετικά προβλεπόμενα Σχέδια Παρέμβασης, γεγονός το οποίο μειώνει τη ποιότητα των παρεχόμενων υπηρεσιών, στο επίπεδο αυτό.

Η Διοίκηση της Ε.Ο.Σ. - ΣΠΑ.ΝΟ.ΠΑ., θεωρεί ιδιαίτερα σημαντικό να αναληφθεί από τον ΟΔΙΠΥ η ανάπτυξη ενός έργου, όπου με ενιαία και προτυποποιημένη διαδικασία, θα συμβάλλει στη ποιοτική οργάνωση των σχετικών ενεργειών, ώστε να γίνεται με επάρκεια και πληρότητα η εξειδίκευση και τεκμηρίωση των σχετικών μέτρων και ειδικών κριτηρίων.

Στόχος είναι, να βελτιωθούν ποιοτικά οι υπηρεσίες προς τους ασθενείς και τις οικογένειές τους διασφαλίζοντας και προάγοντας την υγεία τους, συμβάλλοντας στην αναβάθμιση των συνθηκών διαβίωσης τους.

Προκειμένου να προωθηθεί η συνεργασία για την ανάπτυξη των προαναφερόμενων έργων και παρεμβάσεων, που σχετίζονται με θέματα βελτίωσης της ποιότητας παροχής υπηρεσιών υγείας σε ασθενείς με Σπάνια Νοσήματα Παθήσεις και στις οικογένειές τους, η Ε.Ο.Σ. - ΣΠΑ.ΝΟ.ΠΑ. είναι στη διάθεση σας για οποιαδήποτε παροχή πληροφοριών/διευκρινήσεων και είναι διαθέσιμη για τη σύνταξη και σύναψη ενός Συμφωνητικού Συνεργασίας μεταξύ των δύο φορέων, προκειμένου από την πλευρά των ασθενών να συμβάλλουμε στην επιστημονική υποστήριξη (με την Επιστημονική Συμβουλευτική Επιτροπή), αλλά και στη διοικητική οργάνωση, καθώς και στην αναζήτηση σχετικών πόρων.

Θεωρούμε ότι η συνεργασία του ΟΔΙΠΥ με την Ε.Ο.Σ. - ΣΠΑ.ΝΟ.ΠΑ., θα αναδείξει την έμπρακτη συμμετοχή των ασθενών στη διαμόρφωση προγραμμάτων και έργων που τους αφορούν, ενισχύοντας το ρόλο και το έργο του φορέα σας.

Σε συνέχεια των ανωτέρω, το Διοικητικό Συμβούλιο της Ε.Ο.Σ. - ΣΠΑ.ΝΟ.ΠΑ, εκφράζει εκ των προτέρων τις θερμές του ευχαριστίες για την συνεργασία σας και ευελπιστεί για τη θετική σας ανταπόκριση, προσβλέποντας στην εδραίωση μιας ισχυρής, διαρκούς και ουσιαστικής αλληλουποστήριξης και συνεργασίας για τη προώθηση και ανάπτυξη των σχετικών έργων και παρεμβάσεων, προς όφελος της επιστημονικής κοινότητας, των Υπηρεσιών Υγείας, των ασθενών και των οικογενειών τους.


Για οποιαδήποτε διευκρίνηση και πληροφορίες μπορείτε να απευθύνεστε στην Ε.Ο.Σ. – ΣΠΑ.ΝΟ.ΠΑ. (τηλ. 210/5238389), στον Πρόεδρο κ. Στρατή Χατζηχαράλαμπος, (κιν. 6972.550.577) και στο email του συλλόγου eos-spanopa@outlook.com.

Με τιμή,

Για το Διοικητικό Συμβούλιο

Ο ΠΡΟΕΔΡΟΣ

Η ΓΕΝ. ΓΡΑΜΜΑΤΕΑΣ



ΕΥΣΤΡΑΤΙΟΣ ΧΑΤΖΗΧΑΡΑΛΑΜΠΟΥΣ

ΔΕΣΥΠΡΗ ΜΑΡΙΑΝΝΑ