

Epilepsija

Eiropas Parlamenta 2011. gada 15. septembra deklarācija par epilepsiju

Eiropas Parlaments,

– ņemot vērā Reglamenta 123. pantu,

- A. tā kā epilepsija ir visbiežāk sastopamā nopietnā smadzeņu kaite;
 - B. tā kā 6 000 000 cilvēku Eiropā slimo ar epilepsiju un katru gadu tiek diagnosticēti 300 000 jaunu gadījumu;
 - C. tā kā līdz pat 70 % cilvēku, kam ir epilepsija, ar atbilstošu ārstēšanu varētu neciest no lēkmēm, taču Eiropā 40 % cilvēku, kam ir epilepsija, nesaņem šādu ārstēšanu;
 - D. tā kā 40 % bērnu, kam ir epilepsija, sastopas ar grūtībām skolā;
 - E. tā kā Eiropā ir augsts epilepsijas slimnieku bezdarba līmenis;
 - F. tā kā cilvēki, kam ir epilepsija, cieš no stigmatizācijas un aizspriedumiem;
 - G. tā kā epilepsija ne tikai kaitē veselībai, bet arī traucē ikvienam dzīves aspektam, un indivīdiem un ģimenēm var radīt fizisku, psiholoģisku un sociālu slogu,
1. aicina Komisiju un Padomi
 - sekmēt pētniecību un inovāciju epilepsijas profilakses, agrīnas diagnosticēšanas un ārstēšanas jomā;
 - noteikt par prioritāti epilepsijas ārstēšanu, jo tā ir nopietna slimība, kas rada ievērojamu slogu visā Eiropā;
 - sākt iniciatīvas, lai mudinātu dalībvalstis nodrošināt cilvēkiem, kam ir epilepsija, pienācīgu dzīves kvalitāti, tostarp tādās jomās kā izglītība, nodarbinātība, transports un valsts veselības aprūpe, piemēram, veicinot paraugprakses apmaiņu;
 - atbalstīt visu galveno ES un valstu politikas jomu efektīvus ietekmes uz veselību novērtējumus;
 2. aicina dalībvalstis ieviest atbilstošus tiesību aktus, lai aizsargātu visu to cilvēku tiesības, kas slimo ar epilepsiju;
 3. uzdod priekšsēdētājam nosūtīt šo deklarāciju kopā ar parakstītāju vārdiem¹ Komisijai un dalībvalstu parlamentiem.

¹ Parakstītāju saraksts publicēts 2011. gada 15. septembra protokola I pielikumā (P7_PV(2011)09-15(ANN1)).