

ГОДИШЕН ИЗВЕШТАЈ ЗА 2021 ГОДИНА

за работата на Националното здружение за помош и
поддршка на лица со мултипла склероза – Национално
здружение за МС

јануари 2022 година

Содржина

ОПШТИ И ОРГАНИЗАЦИОНИ РАБОТИ.....	3
КЛУЧНИ ДОКУМЕНТИ НА ЗДРУЖЕНИЕТО.....	3
ЈАВНОСТ ВО РАБОТЕЊЕТО.....	4
АКТИВНОСТИ И НАСТАНИ.....	4
ЈАНУАРИ – Националното здружение за МС е членка на World Patient Alliance.....	5
ЈАНУАРИ – Потпишан Меморандум за разбирање и соработка со Longenesis...6	
ЈАНУАРИ – Јога за оптимално здравје на лицата со МС.....7	
ФЕВРУАРИ - Спроведената анкета за задоволство од досега сработеното на здружението.....8	
ФЕВРУАРИ - Виртуелен МС Советник.....9	
ФЕВРУАРИ – Нова веб страна на Националното здружение за МС.....10	
МАРТ – МС Барометар 2020.....11	
МАЈ - КАМПАЊА Одбележување на Светскиот ден на мултипла склероза.....14	
ЈУЛИ - Светски ден на мозокот 2021, посветен на мултипла склерозата.....16	
АВГУСТ - Кампања – #1Millionsteps (1 милион чекори).....17	
АВГУСТ - Достапен MS Atlas – Дел 2!.....18	
СЕПТЕМВРИ - Проект: „Правна помош и поддршка за лицата со МС“.....19	
СЕПТЕМВРИ – Нова кампања на Националното здружение – „Активирај се, подигни свест за МС“.....20	
СЕПТЕМВРИ - СВЕТСКИ ДЕН ЗА БЕЗБЕДНОСТ НА ПАЦИЕНТИТЕ.....22	
ОКТОМВРИ – Национални денови на МС.....23	
ДЕКЕМВРИ – Ден на солидарноста на пациентите (Patient Solidarity Day).....26	
ПРЕВОЗ И КОМУНИКАЦИЈА.....	27
ЗДРАВСТВЕНА И СОЦИЈАЛНА ЗАШТИТА.....	27
ОБУКИ, КОНФЕРЕНЦИИ, СЕМИНАРИ.....	28
МЕДИУМСКА СОРАБОТКА И ПОКРИЕНОСТ.....	29
НАГРАДИ И ПРИЗНАНИЈА.....	30
ЛОКАЛНА СОРАБОТКА.....	31
РЕГИОНАЛНА СОРАБОТКА.....	31
МЕЃУНАРОДНА СОРАБОТКА.....	32
СОРАБОТНИЦИ И ПАРТНЕРИ.....	33

ОПШТИ И ОРГАНИЗАЦИОНИ РАБОТИ

- На 20 март 2019 година е регистрирано Националното здружение за помош и поддршка на лица со мултипла склероза – Национално здружение за МС;
- На ден 11.03.2019 година Здружението одржа основачко собрание на кое беа донесени документите потребни за основање на здружението и официјализирање како правен субјект;
- Во 2021 година органите на здружението одржаа состаноци во зависност од потребата и дадоа свој придонес со предлози за регулирање на одредени ситуации, кои понатаму резултираа со конкретни активности кои спаѓаат во делокругот на работа на здружението. Дел од состаноците беа одржани дигитално;
- Деветте членови на собранието, тројцата членови на извршниот одбор и претседателот делуваа во рамките на целите и задачите на здружението во насока на остварувањето на интересите и потребите на лицата со мултипла склероза, а во согласност со Статутот, Програмата за дејствување почитувајќи ја законска регулатива;
- Здружението одржува редовна комуникација и кореспонденција со државните и здравствените органи, здравствените работници, странки како и со останатиот невладин сектор во нашата држава и странство;
- Одржани неколку состаноци и започнати неколку проекти во кои беше вклучено работното тело на Здружението - Медицинско/стручен одбор составен од искусни стручњаци докажани во својата област. Членовите на одборот со своето долгогодишно искуство и знаење го дадоа својот придонес во советување, помош, поддршка и имплементација на заеднички проекти, организирање на настани, конференции, подготовка на стручни материјали и консултации за имплементирање на протоколи за третман на мултипла склероза, како и стручна поддршка во креирање на програми, протоколи и стратегии.
<https://msmakedonija.eu.org/allcategories-mk-mk/2-uncategorised/83-formiran-medicinski-struchen-odbor-pri-zdruzenieto>
- Националното здружение за МС брои 296 членови.

КЛУЧНИ ДОКУМЕНТИ НА ЗДРУЖЕНИЕТО

- Статут http://msmakedonija.eu.org/images/Statut_na_zdruzenieto.pdf
 - Програма за дејствување
http://msmakedonija.eu.org/images/Programa_za_dejstvuvanje.pdf
 - Етички кодекс за однесување и соработка со фармацевтската индустрија
<https://msmakedonija.eu.org/allcategories-mk-mk/2-uncategorised/31-usvoen-etichki-kodeks-na-odnesuvanje-i-sorabotka-so-farmacevtskata-industrija>
 - Потреба од имплементација на регистар на пациенти со мултипла склероза во Република Северна Македонија – ставови и позиција на Националното здружение за МС <https://msmakedonija.eu.org/allcategories-mk-mk/2-uncategorised/35-stavovi-i-pozicija-na-nacionalното-zdruzenie-za-ms-implementacija-na-registar-na-pacienti>
- Сите гореспоменати документи се достапни на:
<https://msmakedonija.eu.org/dokumentite/dokumenti>.

ЈАВНОСТ ВО РАБОТЕЊЕТО

- Здружението одржуваше транспарентност и јавност во работењето преку споделување на информации на официјалната веб страница на здружението <https://msmakedonija.eu.org/> и Facebook fun страната https://www.facebook.com/NacionalnoZdruzeniezaMS/?epa=SEARCH_BOX на кои беа поставувани сите спроведени активности во текот на годината како и најавување за сè она што следува како активност <https://msmakedonija.eu.org/aktivnosti>.
- Информираност и отчетност се одвиваше и преку официјалната е-меил адреса msmakedonija@gmail.com за комуникација со членовите на Здружението;
- Членовите на Здружението исто така телефонски <https://msmakedonija.eu.org/kontakt> и преку социјалните мрежи https://www.facebook.com/NacionalnoZdruzeniezaMS/inbox/?mailbox_id=355743681790445&selected_item_id=100002237265765 се информираа за активностите кои се одвиваа тековно, како и за сите потребни работи како на пример: едукација по однос на мултипла склерозата, запознавање со правната регулатива, потребна документација за остварување на конкретни права итн.
- ✓ **Најчесто поставувани прашања од лицата со МС, нивните негуватели и останати загрижени лица:**
 - Како можам да се зачленам во Националното здружение за МС?
 - Дали ќе ми ја укинат терапијата ако долго ја примам?
 - Колку проценти ми одбиваат од плата кога сум на боледување?
 - Како да знам дали имам мултипла склероза?
 - Кои документи се потребни за да остварам право на бенифициран стаж и право на скратено работно време?
 - Како да остварам право за ослободување од патарини, кои документи и каде треба да ги доставам за да можам да остварам право на ослободување од патарини?
 - Не сум задоволен од докторот кој ме води, дали можам да го променам?
 - Зошто ми е издадено Конзилијарно мислење од Клиниката за Неврологија на два месеци, а комисијата за боледување ми одобри еден месец?
 - Дали имам право на дополнителен надоместок од страна на државата?
 - Како да остварам право на ортопедско помагало?
 - Никако не можам да најдам Мој термин кај мојот невролог, а еве треба да се прегледам и да се снимам на МР. Како да постапам?
 - Ми прогресира состојбата и најверојатно не ми делува терапијата, што треба да превземам?
 - Како можам да ја добијам брошурата за исхрана?
 - Кои права од социјална заштита и работни односи можам да ги остварам како лице со МС?
 - Каде се наоѓа Комисијата која одлучува за инвалидска пензија?
 - Колку стаж ми е потребен за да остварам право за инвалидска пензија?
 - Каде се започнува постапката за остварување на право за Мобилност?
 - Треба да започнам со терапија, но уште не ми се јавиле од Клиника што да направам?

АКТИВНОСТИ, НАСТАНИ, ПРОЕКТИ

ЈАНУАРИ

20. јануари – НАЦИОНАЛНОТО ЗДРУЖЕНИЕ ЗА МС Е ЧЛЕНКА НА WORLD PATIENT ALLIANCE

На 20.01.2021 година апликацијата за членство на Националното здружение за МС беше одобрена од Комитетот за членство и Управниот одбор на Светската алијанса на пациенти (World Patient Alliance) и со овој чин Националното здружение за МС стана членка и дел од светското семејство на организации на пациенти.



Светската алијанса на пациенти / World Patient Alliance (WPA) е водечка организација на пациенти и организации на пациенти ширум светот која обезбедува платформа за зајакнување и подигнување на гласот на пациентите со цел обезбедување и пристап до безбедна, квалитетна и достапна здравствена заштита. Нивната работа е насочена кон обезбедување на активна улога на пациентите во сите фази на здравствената заштита што вклучуваат планирање, обезбедување, следење, истражување и евалуација на здравствените услуги.

Детални информации достапни на: <https://msmakedonija.eu.org/novosti/nacionalnoto-zdruzenie-za-ms-e-clenka-na-world-patient-alliance/>

22 јануари – НАЦИОНАЛНОТО ЗДРУЖЕНИЕ ЗА МС ПОТПИША МЕМОРАНДУМ ЗА РАЗБИРАЊЕ И СОРАБОТКА СО LONGENESIS

На 22 јануари 2021 г. Националното здружение за МС ја официјализираше соработката со реномираната компанија Longenesis, со потпишување на два клучни документи: Меморандум за разбирање, заедничка соработка и идни активности и Договор за доверливост.

Longenesis е компанија за медицинска технологија со седиште во Рига, Латвија која во изминатите 3 години работи на поврзување на сите вклучени страни – население, пациенти, болници и истражувачка индустрија во заедничката мрежа, со цел подобрување на третманите, дијагностиката и обезбедување основа за иницијативи за соработка.

Компанијата работи со бројни клинички институции во Европа, Блискиот исток, регионот на Азија и Пацифик, и САД, како во приватната, така и во националната сфера во насока на ефикасна алокација на ресурсите. Нивниот тим се состои од повеќе лекари, ИТ специјалисти, епидемиолози, биоетика, јавно здравство и правни експерти. Користејќи го ова искуство, им обезбедуваат на пациентските организации можност да бидат ангажирани и добредојдени во активности за истражување и застапување и ефикасно да ги претставуваат потребите на своите пациенти на полето на проблематиката која претставува специфична дејност на делување. Longenesis е посветена и вложува напори пациентите да се чувствуваат поддржани, ангажирани и препознаени во текот на нивното справување со состојбата.

Longenesis е креатор на сеопфатна група на чинители: биомедицински институции, организации на пациенти, партнери за истражување и спонзори и обезбедува услови директно да комуницираат, овозможувајќи и безбедно управување на податоци и усогласена употреба на биомедицински податоци за согласност за истражување.



За повеќе информации за Longenesis посетете ја нивната веб страница: <https://www.longenesis.com/>.

Линк: <https://msmakedonija.eu.org/novosti/nacionalното-zdruzenie-za-ms-potpisa-memorandum-za-razbiranje-i-sorabotka-so-longenesis/>

31.јануари- ЈОГА ЗА ОПТИМАЛНО ЗДРАВЈЕ НА ЛИЦАТА СО МС

Националното здружение за МС оствари нова соработка со прекрасната Ана Симоновска – повеќегодишен јога практикант и сертифициран јога учител. Нејзините совети и видеа во рамки проектот „Јога за оптимално здравје на лицата со мултипла склероза“ ќе помогнат лицата со мултипла склероза да креираат здрави животни навики, да ја подобрат психофизичка способност и да го подобрат квалитетот на нивниот живот.

Во десетте видеа кои беа создадени и кои се достапни на официјалната Веб страна на здружението, со цел да ги олеснат основните симптоми на МС, демонстрирани се вежби кои овозможуваат нежна стимулација, растегнување и зајакнување на мускулите, постигнување на оптимален опсег на движењата на екстремитетите и 'рбетот, како и подобрување на координацијата и рамнотежата.



„Редовната јога практика му помага на човекот да постигне оптимално телесно здравје и сила, да стекне контрола врз сетилата, да развие дисциплиниран, чист, јасен и смирен ум, интелект остар како сечиво, силна волја, срце полно со безусловна љубов и сочувство, кристално чисто его и живот исполнет со врвен, ненадминлив мир и радост“. – Свами Сатчидананда.

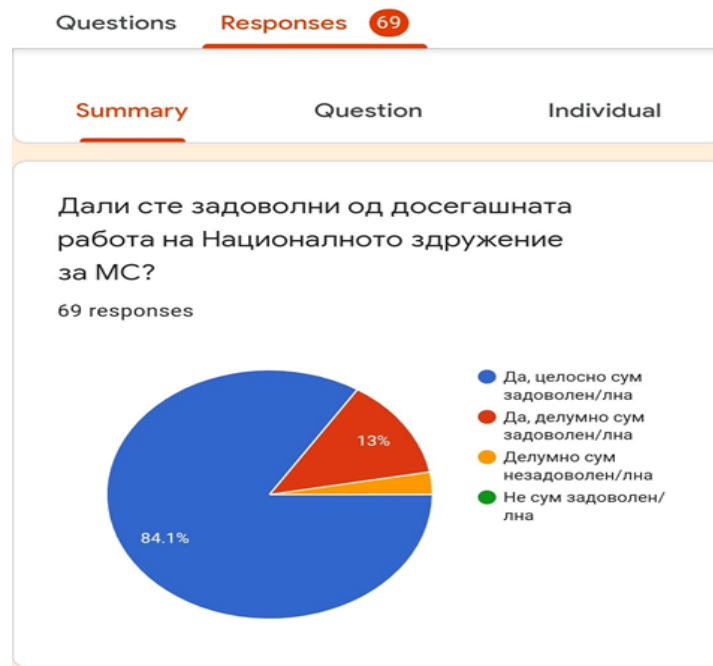
Повеќе информации имате на: <https://msmakedonija.eu.org/novosti/joga-za-optimalno-zdravje-na-licata-so-ms-nova-vospostavena-sorabotka/>

Видеата се достапни на следниот линк: <https://msmakedonija.eu.org/multipla-skleroza/bidi-aktiven/terapevtska-joga/>

ФЕВРУАРИ

8. февруари – СПРОВЕДЕНА АНКЕТА ЗА ЗАДОВОЛСТВО ОД ДОСЕГА СРАБОТЕНОТО НА ЗДРУЖЕНИЕТО

Националното здружение за МС на почетокот на февруари оваа година до сите членови на здружението со регистрирана емаил адреса достави кратка анкета. Целта на анкетата беше да го испитаеме задоволството на членовите на здружението и да ги утврдиме новите и актуелни потреби на сите кои ни ја подариле својата доверба и пристапиле кон здружението.



Анкетата беше отворена за одговарање 5 дена, при што на поставените прашања свои одговори дадоа 69 лица, од кои 84,1% се изјаснија дека се целосно задоволни од досегашната работа на Националното здружение, 13% се делумно задоволни, само 2,9% се делумно незадоволни и ниту еден не се изјаснил дека не е задоволен/на.

Ваквата статистика повеќе од доволно говори дека Националното здружение за МС е на вистинскиот пат и својата работа ја извршува и развива во интерес на пациентите и нивните семејства.

Повеќе информации ви се достапни на: <https://msmakedonija.eu.org/novosti/rezultati-od-sprovedenata-anketa-za-zadovolstvo-od-dosega-srabotenoto-na-zdruzenieto/>

15. февруари - ВИРТУЕЛЕН МС СОВЕТНИК

Националното здружение за МС кон крајот на минатата година започна со спроведување на проект насловен „Виртуелен МС советник“.

Во текот на ноември 2020 година, лицата со мултипла склероза (МС), нивните негуватели и други заинтересирани лица имаа можност да поставуваат прашања по однос на сето она што ги интересира околу мултиплата склероза до високостручни лица (невролог, психолог, физиотерапевт, нутриционист), во состав:

- науч. сор. д-р Иван Барбов
- науч. сор. д-р Игор Кузмановски
- науч. сор. д-р Николина Тановска
- асс. д-р Бојан Бошковски
- асс. д-р Слободанка Бурнеска Саздова
- дипл. мед. сестра Јасминка Коруноска
- лиценциран психолог Наташа Митровска
- физиотерапевт Илија Жежов
- сертифициран нутриционист консултант Цвета Динева

На наше изненадување интересот беше забележително поголем од очекуваното и беа поставени дури и поголем број на прашања од тие што беа во план да бидат одговорени. На адресата на Националното здружение за МС пристигнаа повеќе од 100-тина прашања, секако имавме многу работа во избор и селектирање на најважните теми и веруваме дека ќе ги добиете сите потребни одговори и проектот ќе ги исполни вашите очекувања.

Од пристигнатите прашања, селектиравме вкупно 74, од кои една третина беа поставени од лица кои не се членови на Националното здружение за МС, но секако ние сме отворени за соработка и рамноправно ги вклучивме во проектот.

Во тек на декември, стручните лица даваа одговори на поставените прашања, се снимаше, монтираше и технички прилагодуваше снимениот материјал, така што почнувајќи од февруари 2021 година започнавме со објавување на сите одговори на прашањата на YouTube каналот на Националното здружение за МС.



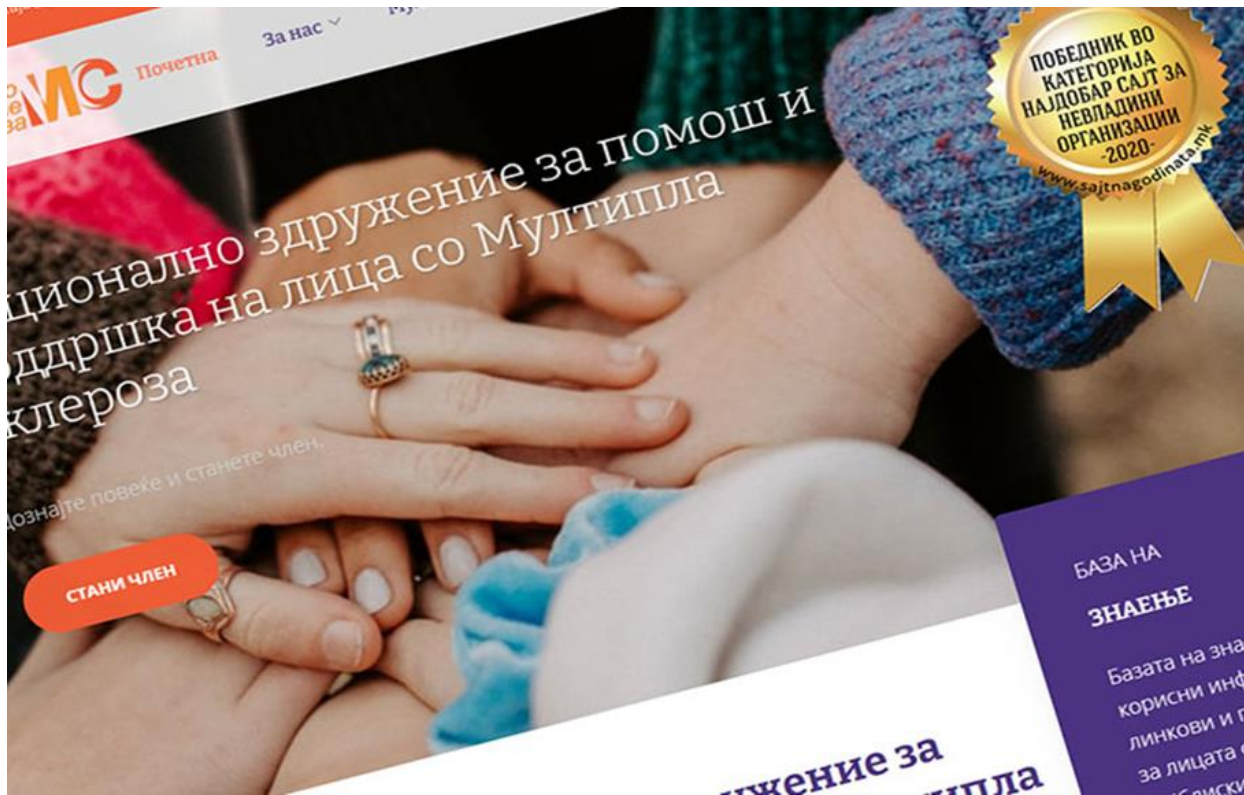
Повеќе имате на: <https://msmakedonija.eu.org/novosti/virtuelen-ms-sovetnik-2/>

Сте видеа ги имате тука: <https://msmakedonija.eu.org/multipla-skleroza/virtuelen-ms-sovetnik/>

17. февруари – НОВА ВЕБ СТРАНИЦА НА НАЦИОНАЛНОТО ЗДРУЖЕНИЕ ЗА МС

Официјално пуштена е во употреба новата обновена веб страница на Националното здружение за помош и поддршка на лицата со мултипла склероза.

И покрај тоа што постоечката веб страница беше корисна, истата нè ограничуваше во нашата крајна цел – да понудиме современа и едноставна алатка. Новата веб страница овозможува полесно пребарување, нуди нови содржини, совети и информации корисни за сите лица со МС, членовите на нивните семејства, негуватели, стручни лица и генерално сите на кои им се потребни информации и помош за оваа хронична болест.



Во иднина, во план на нашите програмски активности е да го прошириме бројот на услуги во зависност од потребите и барањата на лицата со мултипла склероза и членовите на нивните семејства.

Секако, нема да застанеме тука. На агендата на тимот на Националното здружение за МС е предвидено воспоставување соработка и партнерства со физички и правни лица кои имаат ист или сличен предмет и цели на дејствување, заради остварување на заеднички интереси на соработка, а сето тоа во насока на обезбедување на подобар квалитет на живот на лицата со мултипла склероза и нивните семејства, заради полесно справување со предизвиците кои ги наметнува болеста со илјада лица.

Посетете ја и редовно следете ја обновената веб страница на Националното здружение за МС – <https://msmakedonija.eu.org/>

МАРТ

15. март, МС БАРОМЕТАР 2020

Националното здружение за МС официјално го претставуви новиот број на MS Barometer 2020 на Европската МС платформа (анг. European Multiple Sclerosis Platform, EMSP). Нашата земја, нашето здружение во соработка со Универзитетската клиника за неврологија Скопје, за прв пат зема учество и има значаен придонес во овој документ кој се објавува на ниво на цела Европа.

Податоците од MS Barometer 2020 ќе бидат објавени во тек на одбележувањето на Brain awareness week (недела за свесност на мозокот) од 15 до 21 март 2021 година. Brain awareness week е глобална кампања за зголемување на јавната свест за напредокот и придобивките од истражувањето на мозокот. Кампањата ги обединува напорите на партнерските организации од целиот свет во еднонеделното славење на мозокот, секоја година во средината на март.



Во изработката на MS Barometer за 2020 година активно учество земаа 35 земји членки на EMSP. Новиот барометар за МС дава проценка не само на здравствената заштита, туку и на системите за социјална грижа, лицата со МС, како и за нивните негуватели, со посеофатен прашалник инспириран од визијата на Светската здравствена организација:

Национално здружение за помош и поддршка на лица со мултипла склероза - НАЦИОНАЛНО ЗДРУЖЕНИЕ ЗА МС

„Сите луѓе имаат еднаков пристап до квалитетни здравствени услуги, услугите кои ги задоволуваат животните потреби; услугите координирани низ континуирана грижа; негуватели кои работат во мотивирачка средина.“



MS emsp
Резултатите се тука!
Повеќе од
1 милион луѓе
во Европа имаат МС



MS emsp
Секојдневните предизвици
на 1 милион и повеќе лица
недостаток од соодветна здравствена заштита
доживуваат изолација
отпуштање од работа затоа што имаат МС
немаат пристап до третмани
#BAW2021



MS emsp
Нашите членови се заедно со
1 милион+ лица
со мултипла склероза во
Европа.
#BAW2021



MS emsp
Доцнењата во пристапот до
невролошките услуги
влијаат на животот
на луѓето со МС
#BAW2021

„MS Barometer претставува компаративно истражување кое нуди клучни податоци за мултипла склероза од земјите во Европа. Служи како споредбена алатка со која би се обезбедила точна слика за справувањето со МС низ цела Европа. Резултатите од барометарот ќе послужат за подобрување на здравствените и социјалните системи за згрижување, како и за охрабрување на одговорните лица да преземат активности за подобрување на квалитетот на животот на лицата погодени од мултипла склероза“ – изјавуваат од Националното здружение за МС.



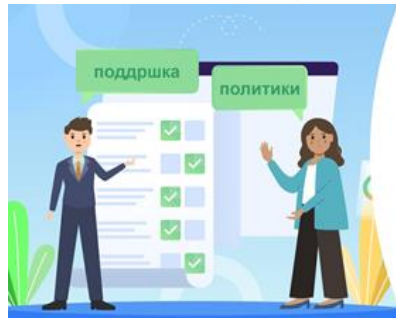
MS emsp
MSBarometer2020 го
истражува управувањето,
грижата и поддршката на МС
низ 35 земји во Европа
#BAW2021



MS emsp
Мозокот е сè!
Ние ја знаеме важноста од
навремената грижа,
поддршката и третманот за
лица со МС
#BAW2021

Ова истражување спроведено во повеќе земји, служи како компаративна алатка за да обезбеди точни информации за управување со МС, да ги подобри системите за здравствена и социјална грижа низ европските земји и на тој начин, да доведе до подобар квалитет на животот на луѓето погодени од мултипла склероза.

Национално здружение за помош и поддршка на лица со мултипла склероза - НАЦИОНАЛНО ЗДРУЖЕНИЕ ЗА МС



Овој значаен документ е збир на податоци за МС, собрани од националните здруженија на лица со МС и потоа централизирани од EMSP. Прв пат е објавен во 2008 година, а своето шестото издание го доживува во 2020 година.



MS Barometer содржи податоци во врска со тековните предизвици со кои се соочуваат лицата погодени од МС при пристап до здравствена и социјална грижа. Ова е можност да се идентификуваат потенцијалните начини за соработка со уште поголем број на чинители, како и можност со заеднички напори да се влијае на позитивните промени во европските здравствени и социјални системи.

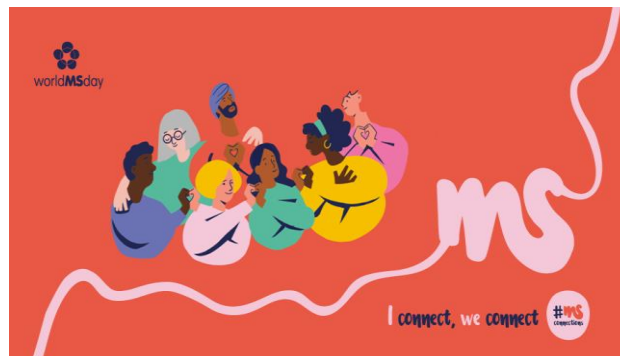
Кампањата по однос на МС Барометарот 2020 во сите европски земји кои земаа учество во МС Барометар 2020 се спроведуваа на социјалните мрежи со помош на овие кратки пораки. Во Република С. Македонија оваа кампања се спроведуваа на фб страната на Националното здружение за МС <https://www.facebook.com/NacionalnoZdruzeniezaMS>.

Повеќе информации за оваа обемно истражување можете да добиете на следниот линк: <https://msmakedonija.eu.org/novosti/ms-barometar-2020/>

МАЈ

30. мај – Светски ден на МС

ОДБЕЛЕЖУВАЊЕ НА СВЕТСКИОТ ДЕН НА МУЛТИПЛА СКЛЕРОЗА



На **30.05.2021 година**, Националното здружение го одбележа Светскиот ден за мултипла склероза. Тригодишното мото на одбележување на Светскиот ден е **„I connect, we connect“**, односно **„Заедно поврзани“**, додека темата е **„MS Connections“** (поврзаноста), се однесува на градење врски во заедницата, самоповрзување, заедно поврзани со цел добивање квалитетна нега.

По повод Светскиот ден на МС, во светот беа организирани најразновидни активности, настани, насловни страни и вести, како и поддршка за сите пациенти и засегнати лица со мултипла склероза. Некои моменти од Светскиот ден на МС 2021: <https://worldmsday.org/2021-highlights/>.

Како и останатите здруженија ширум светот, поради пандемијата на COVID-19 го одбележивме овој Светски ден преку социјалните мрежи со низа активности со кои испратиме пораки за поддршка на пациентите. Во кампањата за Светскиот ден на МС беа вклучени пациентите, нивните негуватели, докторите, медицинските сестри од Универзитетската клиника за неврологија и останатите здравствени работници, како и сите други лица кои ни ја дадоа нивната поддршка на најразлични начини.



Според Интернационалната МС федерација (анг. MS International Federation, MSIF), време е за голем аплауз! Заедно го направивме Светскиот ден на MS 2021 година за паметење. Честитки до сите ширум светот кои учествуваа“.

Национално здружение за помош и поддршка на лица со мултипла склероза - НАЦИОНАЛНО ЗДРУЖЕНИЕ ЗА МС

Во рамки на кампањата по повод Светскиот ден за мултипла склероза (МС) беше објавено видео „**Не си сам**“, каде лица со МС од различни земји од светот ги споделија своите приказни.

Пресреќни сме што претставник на Националното здружение за МС заедно со претставници од МС здруженијата од Јапонија, Индија, Израел, Италија, Шпанија, Австралија, Бразил, Нов Зеланд и др. зеде учество во видеото по повод Светскиот ден на МС.

Видеото погледнете го на овој линк: <https://www.youtube.com/watch?v=z2tJ2vquZcq>



ГЛОБАЛЕН МС ХОР

Со цел да ја прославиме годинешната кампања на Светскиот ден на мултипла склероза, #MSConnections, луѓе од целиот свет, се обединија за да пеат заедно на 30. мај оваа година.

Во духот на темата MS Connections на Светскиот ден на МС, преку 100-тина лица со мултипла склероза од 24 земји од целиот свет ја пееја песната „It's a beautiful day“ (U2). **На наше големо задоволство и член од нашето Национално здружение за МС беше дел од глобалниот МС хор.**

Погледнете го целиот настан на <https://www.youtube.com/watch?v=k45d3VY76Pg&t=16s>.

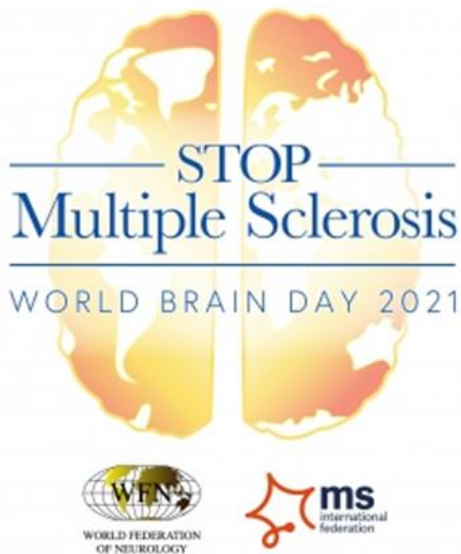
Оваа година, нашето здружение активно учествуваше во кампањата која на глобално ниво ги имаше следниве достигнувања:

- Светскиот ден на МС беше одбележан во 117 земји (109 во 2020 година);
- Учествуваа 840 организации, вклучувајќи 47 организации – членки на MSIF;
- За првпат на Светскиот ден на МС учество зедоа 15 организации за МС;
- Имаше 8 земји каде активноста на Светскиот ден на МС се одржа за прв пат, или првпат по неколку години: Гана, Јамајка, Непал, Бермуди, Бурунди, Замбија, Филипини и Ватикан.

Деталните информации за одбележување на Светскиот ден на МС се достапни на следниот линк: https://msmakedonija.eu.org/novosti/wmsd_2021/

ЈУЛИ

22. јули 2021 - Светски ден на мозокот 2021, посветен на мултипла склерозата



Светската федерација за неврологија (World Federation of Neurology) во партнерство со Меѓународната МС федерација (MS International Federation) за подигнување на свеста за мултипла склероза на Светскиот ден на мозокот.

Светската федерација за неврологија (WFN) со задоволство објавува дека темата на Светскиот ден на мозокот оваа година е Стоп за мултипла склероза. Во партнерство со Меѓународната федерација за МС (MSIF), целта на Светскиот ден на мозокот е да се подигне глобалната свест за мултипла склерозата. Оваа невролошка болест влијае на секој аспект од животот на една личност, со ефекти кои се движат од когнитивно оштетување до значителна физичка попреченост. Светскиот ден на мозокот се одбележува на **22 јули 2021 година**.

„Секоја година, ние го користиме Светскиот ден на мозокот за да истакнеме област на неврологија на која и треба светско внимание“, вели проф. Tissa Wijeratne, претседател на Светскиот ден на мозокот. „На секои пет минути, некој е дијагностициран со мултипла склероза, што претставува состојба која го менува животот, така што итноста на ова прашање не може да биде поочигледна“.

Како дел од кампањата за Светскиот ден на мозокот 2021 година, WFN и Меѓународната федерација на МС ги покануваат оние со мултипла склероза, нивните најблиски, давателите на здравствени услуги, организациите за мултипла склероза и сите други да се придружат за да се подигне свеста за запирање на мултипла склерозата преку употреба на хаштагот #WorldBrainDay2021.

Повеќе информации на: https://msmakedonija.eu.org/novosti/2021_world_brain/

АВГУСТ

Кампања – #1Millionsteps (1 милион чекори)

Трчајте, пешачете или поминете километри за да поддржите повеќе од еден милион лица кои живеат со мултипла склероза (МС) во Европа.

Најнапред ги охрабруваме сите лица со МС, без разлика на физичката подготвеност и во рамки на своите можности, да земат активно учество во оваа кампања. Посебно ги охрабруваме сите корисници на инвалидска количка да земат учество и да ја означат кулминацијата на оваа кампања на Меѓународниот ден на лица со попреченост.

Предизвикот е отворен за сите учесници како во Македонија така и низ Европа и за секое ниво на мобилност. Дали сте ентузијаст за фитнес и барате предизвик или некој што сака да ја подобри својата состојба или да започне активен живот и сака да даде поддршка за постигнување конкретна цел? Ако е така, тогаш оваа кампања е за вас!

„Однесувајте се како она што го правите да прави разлика, затоа што прави.“ – William James, американски филозоф.

Дали сте покрај прекрасно крајбрежје или во својот дом, омилената улица, патека, парк, работно место, трговски центар или самопослуга – предизвикот „Еден милион чекори“ или „800 километри“ за милион луѓе погодени од МС може да биде незаборавно искуство за вас – со вашите пријатели, семејство, соработници. Придружете се на тимот <https://donate.emsp.org/join/msmacedonia>.

Предизвикајте се себеси со одење, трчање, пливање, возење велосипед или инвалидска количка и остварете 1 милион чекори или 800 километри, во периодот помеѓу јуни – декември 2021 година и придонесете за генерирање фондови за подобрување на квалитетот на животот на луѓето погодени од МС ширум Европа.

Подетални информации по однос на оваа активност можете да добиете, пристапувајќи на следниот линк: https://msmakedonija.eu.org/novosti/1millions_teps/



Достапен MS Atlas – Дел 2!

Резултатите од клиничкиот менаџмент од MS Atlas сега се достапни и подготвени за истражување.

Во септември 2020 година, Интернационалната МС федерација (MSIF) го лансираше првиот дел од MS Atlas (3-то издание), кој ни покажа дека има околу 2,8 милиони луѓе низ светот кои живеат со мултипла склероза (МС). Дел 2 од MS Atlas ги нагласува големите нееднаквости и бариери што постојат глобално во пристапот до дијагноза, терапии кои ја модифицираат болеста и услуги за неа. Исто така, се разгледува здравствената заштита, како што е бројот на здравствени работници и употребата на национални упатства или стандарди во однос на МС.



Посебно сме горди, што благодарение на Националното здружение за МС, со помош и поддршка од страна на ЈЗУ Универзитетската клиника за неврологија – Скопје, за прв пат нашата земја е дел од најобемната студија за епидемиологија на мултипла склероза и глобалната достапност и пристап до ресурси за лицата со МС“ – изјави Ана Карајанова Димитрушева, Претседател на Националното здружение за МС.

Извештајот по однос на MS Atlas – Дел 2 можете да го погледнете: <https://www.msif.org/wp-content/uploads/2021/05/Atlas-3rd-Edition-clinical-management-report-EN-5-5-21.pdf?fbclid=IwAR1v434c9OojnmYTQvpU0gYtzU7KaATse6A3vpRue9XLF0zM9eki2osydm5>

Детални информации се достапни на следниот линк: <https://msmakedonija.eu.org/novosti/ms-atlas-del-2/>

СЕПТЕМВРИ

Проект: „Правна помош и поддршка за лицата со МС“



Почнувајќи од септември 2021 започнавме со реализација на нов проект насловен „Правна помош и поддршка за лицата со МС“.

Потребата за воспоставување ваква пракса произлезе како резултат на барањата на членовите и големиот број прашања и проблеми од сферата на остварување конкретни права пристигнати на официјалниот меил на Националното здружение, пораки на фб страната и телефонски поставени прашања.

Од почетокот на Ковид кризата голем дел од лицата со МС наидоа на неможност да ги остварат своите права, изгубија веќе остварени права додека системот се справува со проблем со пандемијата Covid-19, а човечките ресурси ги има алоцирано и ангажирано во согласност со овие потреби.

Ова ни претставуваше доволна причина да ја препознаеме потребата и да се посветиме и испланираме систем кој ќе обезбеди ваков вид услуга за своите членови. Остваривме соработка со високостручни лица кои долги години работат во сферата на остварување на социјални права, права од здравствена заштита, работни односи, проблематика од областа на остварување на пензиско и инвалидско осигурување и заштита, така што, уверени сме ќе бидат од огромна корист на лицата со МС.

Целта на проектот е да обезбеди правна помош и поддршка на лицата со МС кои имаат потреба од консултација, советување и упатување во врска со остварување на определено правно прашање/проблем поврзани со МС или состојби предизвикани од МС.

Повеќе информации за овој проект имате на:

<https://msmakedonija.eu.org/novosti/%d0%bf%d1%80%d0%be%d0%b5%d0%ba%d1%82-%d0%bf%d1%80%d0%b0%d0%b2%d0%bd%d0%b0-%d0%bf%d0%be%d0%bc%d0%be%d1%88-%d0%b8-%d0%bf%d0%be%d0%b4%d1%80%d1%88%d0%ba%d0%b0-%d0%b7%d0%b0-%d0%bb%d0%b8%d1%86/>

Нова кампања на Националното здружение – „Активирај се, подигни свест за МС“

Националното здружение за помош и поддршка на лица со мултипла склероза трета година по ред ја спроведува кампањата **Септември – месец за подигнување на свеста за мултипла склероза**. Мотото на кампањата гласи „Активирај се, подигни свест за МС“.

Оваа кампања има за цел преку физичката активност (пешачење, искачување планини, возење велосипед и други активности) да ги анимира лицата со МС и нашите поддржувачи за да се подигне свеста за МС, односно пошироката популација да се запознае со оваа состојба, како и со потребите и предизвиците со кои се соочуваат лицата кои боледуваат од МС.



Како и претходните години, така и оваа година огромна поддршка имаме од планинарски клубови од земјата и странство и планинари ентузијастички, кои ни даваат целосна поддршка во афирмација на оваа болест со илјада лица од која, за жал, сè почесто заболува младата работоспособна популација.

Со оглед што интересот за вклучување во оваа кампања „Активирај се, подигни свест за МС“ е огромен, веруваме дека реализацијата ќе биде успешна, така што пошироката јавност ќе биде запознаена и информирана за мултипла склерозата, состојба со која се соочуваат повеќе од 1500 лица во Р. С. Македонија, вклучувајќи ги и нивните потреби и проблеми.

Национално здружение за помош и поддршка на лица
со мултипла склероза - НАЦИОНАЛНО ЗДРУЖЕНИЕ ЗА МС



Повеќе информации ви се достапни на овој линк:

<https://msmakedonija.eu.org/novosti/%d0%bd%d0%be%d0%b2%d0%b0-%d0%ba%d0%b0%d0%bc%d0%bf%d0%b0%d1%9a%d0%b0-%d0%bd%d0%b0-%d0%bd%d0%b0%d1%86%d0%b8%d0%be%d0%bd%d0%b0%d0%bb%d0%bd%d0%be%d1%82%d0%be-%d0%b7%d0%b4%d1%80%d1%83%d0%b6%d0%b5%d0%bd/>

17. СЕПТЕМВРИ – СВЕТСКИ ДЕН ЗА БЕЗБЕДНОСТ НА ПАЦИЕНТИТЕ

На 17. септември 2021 година се придружуваме на глобалната здравствена заедница во одбележувањето на Светскиот ден за безбедноста на пациентите (World patient safety day – WPSD).

Годишната кампања на СЗО (WHO) има за цел да го подобри глобалното разбирање за безбедноста на пациентите, да го зголеми јавниот ангажман во безбедноста на здравствената заштита и да ги промовира глобалните активности за зајакнување на безбедноста на пациентите за свет во кој никој не е повреден во здравството и сите пациенти добиваат безбедна и посветена грижа.

Тема на годинешното обележување на Светскиот ден за безбедност на пациенти е: Безбедно мајчинство и грижа за новороденчиња, а слоган: Дејствувајте сега за безбедно и почитувано породување!



Со оглед на значителното оптоварување на кое се изложени жените и новороденчињата поради небезбедна грижа, годинашниот Светски ден за безбедност на пациентите е посветен на потребата да се даде приоритет и да се стави фокусот на безбедноста во грижата за мајките и новороденчињата, особено во времето на породување, кога се појавуваат најголеми штети. Ова е особено важно во контекст на нарушување на здравствените услуги поради пандемијата COVID-19, што претставуваше дополнителен товар на ситуацијата.

Доколку ви се потребни педетални информации, пристапете на следниот линк: <https://msmakedonija.eu.org/novosti/wpsd/>

ОКТОМВРИ

НАЦИОНАЛНИ ДЕНОВИ НА МС 2021

Секоја година по повод Националните денови на МС се одржуваат различни настани, се преземаат повеќе активности со цел артикулирање и подигнување на свеста за оваа хронична болест од која најмногу страда младата работоспособна популација.

За разлика од предходните години овојпат нашите активности и заложби ги насочивме на ставање акцент на потребите а лицата со МС, негувателите и блиските членови на семејството со: одржување Вебинар за актуелни теми кои ги засегаат лицата со МС, промовираме неколку услуги за потребите на лицата со МС (правна помош, терапевтски услуги) и заедно со нашите соработници, во завршна фаза сме во издавање на неколку едукативни брошури кои содржат корисни информации за лицата со мултипла склероза.

➤ 21. октомври Вебинар:



- Науч. сор. д-р Игор Кузмановски од УКН,
Тема „Мултипла склероза, COVID-19, вакцинација и имуномодулаторна терапија“
- Дипл. мед. сестра Јасмина Коруноска, УКН,
Тема „Протоколи за вакцинација кај пациенти со МС во COVID-19 пандемија и анкета“
- Дискусија

➤ 23. октомври - Сите закони и прописи на едно место

Во соработка со тим правници посветено работење на селекција, прочистување и консолидирање на позитивните законски и подзаконски прописи во кои се содржани правата кои можат да ги остварат лицата со мултипла склероза.

Текстовите на **двесет и шесте правни прописи**, со последните измени и дополнувања, се достапни на веб страната на Националното здружение за МС во делот закони и прописи и ќе бидат редовно ревидирани, така што на едно место ќе можете да го најдете секој потребен правен документ во кој се загарантирани вашите права.

Дваесет и шесте Закони и прописи се достапни на овој линк:
<https://msmakedonija.eu.org/multipla-skleroza/zakoni-i-propisi/>

Соработката со тимот правници со кои посветено работевме на селекција, прочистување и консолидирање на позитивните законски и подзаконски прописи во кои се содржани правата кои можат да ги остварат лицата со мултипла склероза. Текстовите на двесте и шесте правни прописи, со последните измени и дополнувања, се достапни на веб страната на Националното здружение за МС. Со ова се потрудивме да го олесниме начинот како лицата со МС да се запознаат, постапат, иницираат и да си ги остварат правата.



Оваа иницијатива и ангажман на Националното здружение за МС беа преземени со цел олеснување на пристапот до важечките правни акти на државата и запознавање на лицата со МС со законите и прописите во кои се загарантирани правата кои можат да ги остварат. Прецизното посочување на правниот проблем ќе им помогне на институциите да Ви го понудат најсоодветното решение, а снаоѓањето во мноштвото прописи е почетна точка кон остварување на правата.

Со сето ова се потрудивме да ви го олесниме начинот како да постапите, иницирате и да си ги остварите правата, како еден од чекорите кон континуирана едукација за јакнење на свеста и поттикнување на сопствената одговорност како дел од системот за остварување на вашите права – **бидејќи непознавањето на законот не е оправдување.**

Информации: https://msmakedonija.eu.org/novosti/zakoni_propisi/

25. октомври - НУГА БЕСТ – Нов соработник на Националното здружение за МС



Националното здружение за МС оствари соработка со компанијата НУГА БЕСТ Неувита, претставништво во С. Македонија на јужнокорејската Nuga Medical, основана во Сеул 2002 година, која е производител на широк асортиман на производи за превенција и подобрување на здравјето на луѓето.

НУГА БЕСТ производите се сертифицирани како медицински уреди, но тоа не е само опрема што помага да се спречи болеста и сочува здравјето, тоа е начин на живот. Редовната употреба на Нуга Бест производите може да биде од голема помош да се обноват заштитните механизми во телото.

НУГА БЕСТ за потребите на лицата со мултипла склероза, членови на Националното здружение за МС, дава можност за користење на десет бесплатни третмани во најзините центри широм земјата и многу други поволности.

Сите лица со мултипла склероза, членови на Националното здружение за МС, кои сакаат да ги користат услугите на Нуга Бест потребно е да се обратат на официјалниот меил на здружението msmakedonija@gmail.com и да наведат во кој од центрите широм земјата сакаат да ги користат услугите. Ние ќе обезбедиме термин за користење на третманите во бараниот центар на Нуга Бест и ќе ве известиме, така што ќе можете да си ја искористите оваа услуга.

Детални информации имате на:

<https://msmakedonija.eu.org/novosti/%d0%bd%d1%83%d0%b3%d0%b0-%d0%b1%d0%b5%d1%81%d1%82-%d0%bd%d0%be%d0%b2-%d1%81%d0%be%d1%80%d0%b0%d0%b1%d0%be%d1%82%d0%bd%d0%b8%d0%ba-%d0%bd%d0%b0-%d0%bd%d0%b0%d1%86%d0%b8%d0%be%d0%bd%d0%b0%d0%bb%d0%bd/>

и на: https://msmakedonija.eu.org/novosti/nuga_best_dec/

3 декември 2021 - ДЕН НА СОЛИДАРНОСТА НА ПАЦИЕНТИТЕ (Patient Solidarity Day)

Денот на солидарноста на пациентите се одржува секој декември. Илјадници луѓе од целиот свет се обединуваат околу едно клучно прашање со кое се соочуваат пациентите и ја подигнуваат свеста преку организирање настани и покажувајќи поддршка за Денот.

Ден на солидарноста на пациентите 2021 г



Patients co-creating safe healthcare

Patient Solidarity Day

3 December 2021 | #PSD2021 | www.patientsolidarityday.org

Во петок, 3-ти декември 2021 година, здравствените чинители од целиот свет ќе застанат заедно, обединети во прославата на Денот на солидарноста на пациентите (ПСД).

На PSD 2021, членовите на IAPO (International Alliance of Patients' Organizations), пациентите, различните здравствени организации, креаторите на политики, академијата, институциите, индустријата и другите засегнати страни ќе се соберат заедно за да повикаат на заедничко настапување на пациентите во спроведувањето на Глобалниот акционен план за безбедност на пациентите 2021-2030 (GPSAP 21-30) за да се обезбеди нула штета на пациентот на глобално ниво.

Темата на PSD 2021, „Пациентите создаваат безбедна здравствена заштита“, ќе ни овозможи да се обединиме околу клучниот принцип на Декларацијата за здравствена заштита фокусирана на пациентите на IAPO дека пациентите мора да бидат способни да учествуваат, до нивното ниво на способност и претпочитање, како партнер во правењето одлуки за здравствена заштита кои влијаат на нивниот живот.

Повеќе информации: <https://msmakedonija.eu.org/novosti/patient-solidarity-day/>

ПРЕВОЗ И КОМУНИКАЦИЈА

- Оваа година десетина членови на Националното здружение за МС кои поднесоа уредна документација се здобија со правото за ослободување од плаќање надоместок за употреба на јавните патишта (патна такса) и ослободување на своите возила од плаќање патарина, согласно член 65, односно член 66 од Законот за јавни патишта („Службен весник на Република Македонија“ бр.84/2008; 52/2009; 114/2009; 124/2010; 23/2011 и 53/2011).
- Согласно програмата за повластено користење на јавниот градски превоз од страна на лица со посебни потреби во 2022 година, донесена од Советот на Град Скопје, четириесеттина членови на Националното здружение кои поднесоа уредна документација го остварија правото за користење на годишен повластен билет за јавен градски превоз.
Трошоците за нов билет на лицата кои го остварија правото за користење на годишен повластен билет за јавен градски превоз, ги плати Националното здружение согласно Одлуката за давање согласност за покривање на средствата за изработка на електронска картичка за повластено користење на јавниот градски превоз на членовите на Националното здружение за помош и поддршка на лица со мултипла склероза, број 0201-36/6 од 27.12.2019 година.
Повеќе информации на: <https://msmakedonija.eu.org/novosti/besplatni-jsp-prevoz-2022/>.

ЗДРАВСТВЕНА И СОЦИЈАЛНА ЗАШТИТА

- Согласно склучен Меморандум за соработка со Дијагностичка лабораторија Авицена со кој се обезбедени поволности за членовите на Националното здружение за МС, попуст во висина од 10% на лабораториските услуги кои истата ги нуди на пазарот, освен оние услуги за кои Авицена има склучено договор со Фондот за здравствено осигурување на Република С. Македонија;
Повеќе информации на: <http://avicenalab.com.mk/mk/lzvestuvanje/OpstestvenaOdgovornost>.
- Од септември 2020 годиа започна да се изведува проект кој се состои во обезбедување на психолошка и психотерапевтска помош и поддршка на пациентите со МС, членови на Националното здружение. **Трошокот целосно е покриен од Националното здружение за МС.**
Во текот на 2021 година беа одржани вкупно **268 сесии**.
Повеќе информации на: <https://msmakedonija.eu.org/multipla-skleroza/psiholoska-i-psihoterapevtska-pomos/>
<https://msmakedonija.eu.org/novosti/eden-mesec-od-zapochnuvanje-na-proektot-za-psiholoska-i-psihoterapevtska-pomosh-i-poddrshka/>
<https://msmakedonija.eu.org/novosti/dva-meseci-uspeshno-sproveduvanje-na-proektot-za-psiholoska-i-psihoterapevtska-pomosh-i-poddrshka/>
https://msmakedonija.eu.org/novosti/psiho_pomos_ms/
- ЦД диет клуб Скопје - овозможен е попуст на услугите во износ од **50%**. Свесни за бенифитите кои ги нуди здравата исхрана која ни е неопходна за поедноставно справување и одржување на нашата состојба, ЦД диет клуб Скопје нуди програма на исхрана со следење на состојбата на неделно ниво од страна на сертифициран нутриционист, консултант Цвета Динева.

ОБУКИ, КОНФЕРЕНЦИИ, СЕМИНАРИ

Членови на Националното здружение за МС зедоа активно учество на следните обуки, работилници, дискусии, конференции, вебинари и работни состаноци со работата на здружението:

1. EMSP, Membership Capacity Building Workshop | Balkans, 15 January 2021;
2. Crowdfunding Платформи и најнови грант конкурси во 2021, 25 јануари 2021;
3. EMSP Members' Leadership meeting, 8 February 2021;
4. ГРЦ, Обука за управување со проекти, 8, 10 и 12 февруари 2021;
5. EPF's #2 DHE Multi-Stakeholder Online Workshop, 3 March 2021;
6. EMSP MS Barometer 2020 meeting, 12 March 2021;
7. MMSA, Covid-19 prevention, intervention and coexistence, 26 March 2021;
8. MSIF, World MS Day webinar, 14 April 2021;
9. European health forum, Early lessons from the ups and downs of COVID-19 immunisation roll-out(s), 20 April 2021;
10. MSIF, Atlas of MS clinical management launch event, 27 April 2021;
11. Akademija za pacijente i predstavnike pacijenata, 08.05.2021, 15.05.2021, 22.05.2021, 29.05.2021, 05.06.2021, 12.06.2021, 19.06.2021 и 26.06.2021;
12. EMSP Annual Conference 2021: MS Nursing and Care in a Changing World, 9 – 11 June 2021;
13. **EMSP Extraordinary General Meeting and Council Meeting**, 18 June 2021;
14. Summer Grant Writing Challenge 22-23-24 June 2021;
15. Progressive MS Alliance, Progressive MS treatment and research, June 24 2021;
16. WPA Webinar on Access to Healthcare during the COVID-19 pandemic, June 30 2021;
17. MSIF Using the Atlas of MS for change' event, July 13 2021;
18. WHO Global Action Plan consultation meeting, 21.07.2021;
19. EMSP World Brain Day 2021 | EMSP Webinar, July 22 2021;
20. World Brain Day 2021 – Stop Multiple Sclerosis, World federation of neurology, July 22 2021;
21. COVID-19 and MS: Infections and Immunizations in the Era of COVID-19, Novartis Pharmaceuticals, August 24 2021;
22. Советувањето за граѓански организации на тема „Законот за заштита на личните податоци и граѓанските организации - кон исполнување на обврските и остварување целосна усогласеност со законот“, 03.09.2021;
23. “Safe maternal and newborn care”, WPA campaign to celebrate WPSD all over the world, September 6 2021;
24. Webinar COVID-19 and Rehabilitation, European pain federation (EFIC) 28.09.2021;
25. World Patient Safety Day 2021 Virtual Global Conference “Together for safe and respectful maternal and newborn care”, WPA September 16, 17 2021;

26. Virtual Global Conference "Together for safe and respectful maternal and newborn care", WHO September 17;
27. Граѓански ресурсен центар, Обука за мониторинг, следење и подигнување на транспарентноста и зголемување на соработката со општините, 24 септември;
28. EMSP Membership Communications Network (MCN) Meeting, September 30;
29. MSIF's Global Forum for People with MS: Building Connections, October 13;
30. EMSP Membership Capacity Building Workshop | Creation of Helplines, October 27
31. International Progressive MS Alliance webcast on fatigue in progressive MS, November 9;
32. WPA, Workshop on Managing Stress During the Pandemic, November 9;
33. MSIF 'Returning to in-person fundraising' Workshop, November 23;
34. Работен состанок - Организации кои работат во област здравство и права на пациенти, 24 ноември;
35. Тематски форум - „Како да се подобри соработката помеѓу граѓанските организации и локалните власти“, Цивика Мобилитас, 26 ноември;
36. ОБУКА НА ПАЦИЕНТСКИ ОРГАНИЗАЦИИ ВО ЗДРАВСТВЕНИОТ СИСТЕМ, 3 – 5 декември, Скопје.

МЕДИУМСКА СОРАБОТКА И ПОКРИЕНОСТ

1. <https://ohridpress.com.mk/?p=138294>
2. <https://www.facebook.com/checkpoint/1501092823525282/?next=https%3A%2F%2Fwww.facebook.com%2Fohridpress>
3. <https://www.youtube.com/watch?v=Ht2u30BHcE>
4. <https://panacea.mk/ana-karajanova-dimitrusheva-pretседатelka-na-natsionalnoto-zdruzenie-za-ms-vo-zemjava-sekoja-godina-se-dijagnostitsiraat-okolu-90-120-novi-litsa-so-multipla-skleroza-pretezhno-mladi-vozasni-litsa-vo/>



НАГРАДИ И ПРИЗНАНИЈА

Гордоста на Националното здружение за МС и Факултетот за драмски уметности, краткометражниот филм „Роденденски подарок“, како во 2020 година, така и 2021 забележа достигнувања на филмските фестивали ширум светот.

Ова првенче кое е резултат на соработката на Здружението и ФДУ, покрај големата конкуренција и бараните и исполнети високи критериуми за учество, сепак, и во 2021 година постигна забележителни резултати на филмските фестивали во светот.

Достигнувања на „Роденденски подарок“ во 2021 година



The Continental Film Festival (CFF) - MUNICH EDITION!
An intercontinental co-production
USA, Germany, Argentina, Spain,
and UK!



BUEIFF CHANNEL
Buenos Aires, Argentina



The Best
Barcelona, Spain

Потсетување на досегашните успеси: <https://msmakedonija.eu.org/novosti/rodendenski-podarak-e-dobitnik-na-brojni-priznanija-i-nagradi-na-filmski-festivali/>

ЛОКАЛНА СОРАБОТКА



На 21.10.2020 година, Националното здружение за МС стана **асоцијативна членка на Алијансата на пациентски организации (АПО).**

Опретставува дополнителен мотив и поттик, во иднина, Здружението да дејствува многу посилно заедно со

другите пациентски организации во нашата држава.

Ќе продолжиме да работиме за подобар здравствен систем и здравствени услуги за нашите граѓани, здружени заедно во борба против болестите.

Повеќе:

<https://msmakedonija.eu.org/novosti/nacionalnoto-zdruzenie-za-ms-e-asocijativna-clenka-na-alijansata-na-pacientski-organizacii/>

РЕГИОНАЛНА СОРАБОТКА

Националното здружение за МС соработуваше со Здруженијата од соседството во насока на размена на знаења, искуства и позитивни практики и совети по однос на претстојни проекти, заеднички семинари и обуки, понатаму идентификација на проблемите и заедничко делување заради нивно надминување, натамошен развој и подигнување на соработката, и тоа со: Društvo Multiple Skleroze Srbije (Сојуз за мултипла склероза од Србија); MS Platforma Srbije (МС Платформа Србија); Savez Društava Multiple Skleroze Hrvatska (Сојуз на Здруженија за мултипла склероза во Хрватска).



Savez društava multiple skleroze Hrvatske
Možemo Sve!

Повеќе информации на:

<https://msmakedonija.eu.org/allcategories-mk-mk/2-uncategorised/71-prva-regionalna-sorabotka-na-nacionalnoto-zdruzenie-za-ms>,

<https://msmakedonija.eu.org/allcategories-mk-mk/2-uncategorised/72-ostvarena-ushte-edna-regionalna-sorabotka>.

МЕЃУНАРОДНА СОРАБОТКА

Националното здружение за МС на 07.05.2020 година е **полноправна членка на Европската МС Платформа (European MS Platform)**.

Ова претставува потврда дека здружението за МС е препознаено како сериозен правен субјект од страна на оваа влијателна Европска организација која ги обединува и претставува правата и потребите на лицата со мултипла склероза на ниво на цел европски континент. ова е голем мотив и поттик во иднина, здружението да дејствува многу посилно заедно со другите европски пациентски организации кои имаат долгогодишно

искуство, долгорочна стратегија и успех во работата во оваа проблематика во интерес на пациентите со МС кај нас.



Повеќе информации се достапни на: <https://msmakedonija.eu.org/allcategories-mk-mk/2-uncategorised/136-nacionalnoto-zdruzenie-za-ms-e-polnopravna-chlenka-na-evropskata-ms-platforma>

Националното здружение за МС оваа година имаше тесна соработка со Интернационалната МС Федерација (MS International Federation, MSIF). Покрај апликацијата за членство, оваа година бевме вклучени со активности кои ги поддржува MSIF, како одбележувањето на Светскиот ден на МС, Глобалниот МС хор, Атлас на МС, брошура за потребите на лицата со МС.



Оваа година дел од нашите активности беа финансирани и поддржани од страна на Интернационалната МС Федерација кое претставува вреднување на нашата работа и согледување на нашите квалитети од оваа Светска организација. Иако, Националното здружение за МС сè уште не е членка на МСИФ евидентно нашите квалитети беа препознаени и финансиски поддржани од оваа глобална организација за МС.

Повеќе информации достапни на: <https://msmakedonija.eu.org/allcategories-mk-mk/2-uncategorised/112-e-msif>.

НАШИ СОРАБОТНИЦИ И ПАРТНЕРИ

Нашите активности и проекти се реализирани со помош и поддршка на:



НАЦИОНАЛНО ЗДРУЖЕНИЕ ЗА ПОМОШ И
ПОДДРШКА НА ЛИЦА СО МУЛТИПЛА СКЛЕРОЗА
– НАЦИОНАЛНО ЗДРУЖЕНИЕ ЗА МС

Претседател,
Ана Карајанова Димитрушева