



ГОДИШЕН ИЗВЕШТАЈ ЗА 2022 ГОДИНА

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

јануари 2023 година

Содржина

ОПШТИ И ОРГАНИЗАЦИОНИ РАБОТИ.....	3
КЛУЧНИ ДОКУМЕНТИ НА ЗДРУЖЕНИЕТО.....	3
ЈАВНОСТ ВО РАБОТЕЊЕТО.....	4
АКТИВНОСТИ И НАСТАНИ.....	5
ЈАНУАРИ, ФЕВРУАРИ – Пилот проект „СЕ ГРИЖИМЕ ЗА ЛИЦАТА СО МС“.....	5
МАРТ – МАЈ – Едукативни материјали за МС.....	6
МАРТ – Ажурирање на Базата на правни прописи.....	7
МАРТ - Одбележување на Ден на прогресивна мултипла склероза.....	8
АПРИЛ – АВИЦЕНА Женска трка.....	9
МАЈ - КАМПАЊА и Одбележување на Светскиот ден на мултипла склероза.....	10
ЈУНИ - Анкета за влијанието на пандемијата со COVID-19 на секојдневниот живот на лицата со МС.....	13
Од ЈУНИ – Правна аптка и Едукативни текстови по однос на остварување на конкретни права.....	14
СЕПТЕМВРИ – Месец за подигнување на свеста за МС.....	15
ОКТОМВРИ – Национални денови на МС „Душата мисли во слики“.....	16
НОЕМВРИ - Надминување на бариерите во менаџментот на мултипла склероза: оптимизирање на третманот на лицата со МС со фокус на иновативните терапии.....	19
ПРЕГЛЕД НА ПОДНЕСЕНИ ИНИЦИЈАТИВИ ДО ДРЖАВНИ ОРГАНИ.....	20
ВЕБИНАРИ ВО 2022 ГОДИНА.....	21
ПРЕВОЗ, ПРАВА И ПОВОЛНОСТИ, УСЛУГИ ФИНАНСИРАНИ ОД ЗДРУЖЕНИЕТО.....	22
ОСТВАРЕНИ СОРАБОТКИ И ДОДЕЛЕНИ БЛАГОДАРНИЦИ.....	23
МЕДИУМСКА СОРАБОТКА И ЗАСТАПЕНОСТ.....	24
НАГРАДИ И ПРИЗНАНИЈА.....	26
ЛОКАЛНА И РЕГИОНАЛНА СОРАБОТКА, ЧЛЕНКИ НА.....	27
СОРАБОТНИЦИ И ПАРТНЕРИ.....	28

ОПШТИ И ОРГАНИЗАЦИОНИ РАБОТИ

- На 11 март 2019 година е регистрирано Националното здружение за помош и поддршка на лица со мултипла склероза – Национално здружение за МС;
- Во 2022 година органите на здружението одржаа состаноци на кои беа усвоени предложение документи, дадоа свој придонес со предлози за регулирање на одредени ситуации, кои понатаму резултираа со конкретни активности кои спаѓаат во делокругот на работа на здружението.
- 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 и Програмата за дејствување почитувајќи ја законска регулатива;
- Здружението одржува редовна комуникација и кореспонденција со државните и здравствените чинители, 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-zdruzhenieto>
- Националното здружение за МС заклучно со 31 декември 2022 година брои 363 членови.

КЛУЧНИ ДОКУМЕНТИ НА ЗДРУЖЕНИЕТО

- Статут https://msmakedonija.eu.org/wp-content/uploads/2022/01/%D0%A1%D1%82%D0%B0%D1%82%D1%83%D1%82-%D0%BD%D0%B0-%D0%B7%D0%B4%D1%80%D1%83%D0%B6%D0%B5%D0%BD%D0%B8%D0%B5%D1%82%D0%BE-%D0%B7%D0%B0-%D0%9C%D0%A1_2022.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-farmaceutskata-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-nacionalnoto-zdruzhenie-za-ms-implementacija-na-registar-na-pacienti>
- Документи за заштита на лични податоци
- *Cume гореспоменати документи се достапни на:* <https://msmakedonija.eu.org/dokumentite/dokumenti>.

ЈАВНОСТ ВО РАБОТЕЊЕТО

- Во насока на обезбедување поедноставен и сеопфатен начин на информирање на лицата со МС, членовите на нивните семејства и негувателите, се потрудивме да бидеме подостапни со цел крајниот корисник да добие релевантни и корисни информации, соопштенија и едукација за МС, преку глобалната мрежа на алатки и платформи, односно:

- Официјална Веб страница на здружението <https://msmakedonija.eu.org/>;
- Facebook fan страна <https://www.facebook.com/NacionalnoZdruzenieMS/>;
- YouTube каналот https://www.youtube.com/channel/UCZko0X8aE_VMAavu2sKM5-A
- Instagram профилот <https://www.instagram.com/msmakedonija/>
- e-mail: msmakedonija@gmail.com

На овој начин Здружението одржуваше транспарентност и јавност во работењето. Тимот на Националното здружение за МС неуморно работи во интерес на лицата со МС и членовите на нивните семејства со цел секогаш да обезбеди вредна информација, корисен совет или едукативна содржина.

- Членовите на Здружението исто така телефонски <https://msmakedonija.eu.org/kontakt> се информираа за активностите кои се одвиваа тековно, како и за сите потребни работи како на пример: информации по однос на мултипла склерозата, информации за терапии, 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?
- Два месеци ја нема мојата терапија на Клиниката за Неврологија, што да направам?
- Каде можам да го најдам списокот за исплата на финансиска поддршка за ранлива категорија на граѓани за справување со енергетската криза?
- Каде можам да утврдам дали имам мултипла склероза?
- Како да остварам право за ослободување од патарини?
- Кои доктори работат со пациенти со мултипла склероза?
- Каде се поднесуваат документи за остварување на право на бенифициран работен стаж?
- 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?
- Не можам да закажам мој термин кај неврологот, како да постапам?
- Кои права од социјална заштита и работни односи можам да ги остварам како лице со МС?
- Кои документи и каде треба да ги доставам за да можам да остварам право на ослободување од патарини?

- Каде се наоѓа Комисијата која одлучува за инвалидска пензија?
- Колку стаж ми е потребен за да остварам право за инвалидска пензија?
- Како да добијам персонализирана картичка за превоз од ЈСП?
- Како да стапам во контакт со лицето задолжено за правна поддршка овозможено како услуга од Националното здружение за МС?
- Кога можам да извада картичка за Градски паркинг?
- Дали имам накакво парично ослободување при регистрација на возило?
- Дали и како да остварам право на бањско лекување и рехабилитација?
- На колкав период ми следи ново ортопедски помагало?

АКТИВНОСТИ, НАСТАНИ, ПРОЕКТИ

ЈАНУАРИ - ФАВРУАРИ

Националното здружение за МС, почнувајќи од февруари 2022 година, започна пилот - проект за лицата со МС, членови на Националното здружение – „СЕ ГРИЖИМЕ ЗА ЛИЦАТА СО МС“ кој се одвиваше во Центарот за масажа и одржување на тело ФИЗИОТЕРАПЕВТ – ЗДРАВЈЕ, Гостивар, а се состоеше од МАСАЖА ВО ВРЕМЕТРАЕЊЕ ОД ЕДЕН ЧАС или ЕДЕН ЧАС КИНЕЗИТЕРАПИЈА ВЕЖБИ.



Сите лица со МС, членови на Националното здружение за МС, ќе можеа да ја користат оваа услуга бесплатно еднаш месечно, бидејќи трошоците за спроведување на истата беа покриени од страна на Националното здружение за МС.

Утврдивме дека имааша интерес за користење на оваа услуга, па во иднина во зависност од интересот и потребите на корисниците, како и расположливите ресурси постои отворена можност да ја овозможиме оваа услуга и во другите градови и/или да ја прошириме палетата на услуги.

Повеќе информации се достапни на следниот линк:

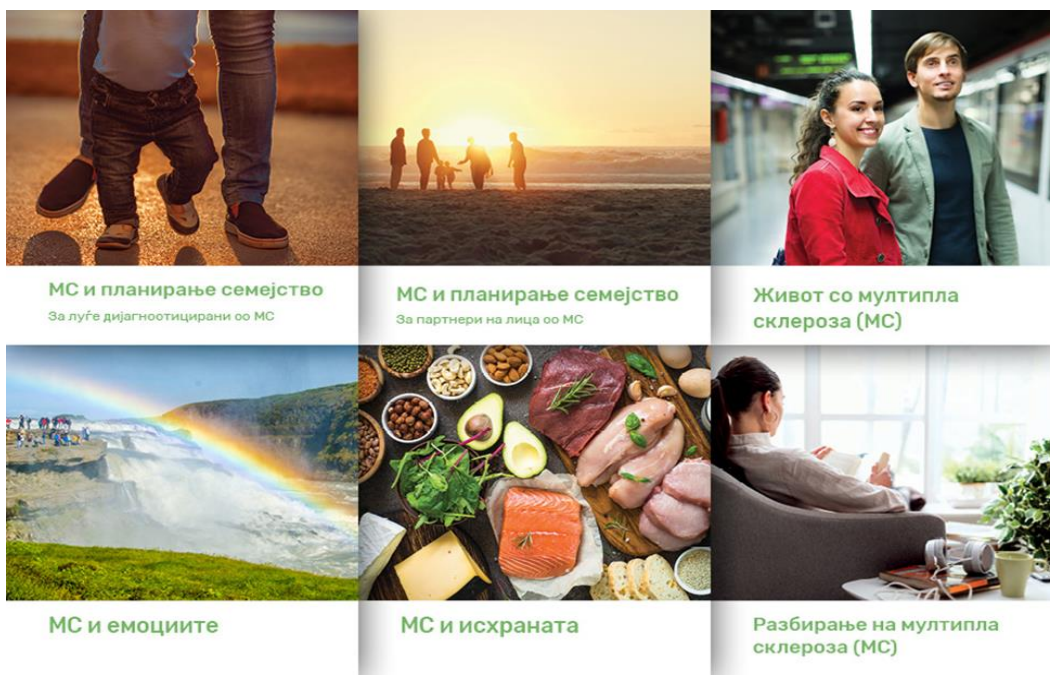
<https://msmakedonija.eu.org/novosti/%d0%bd%d0%be%d0%b2-%d0%bf%d1%80%d0%be%d0%b5%d0%ba%d1%82-%d1%81%d0%b5-%d0%b3%d1%80%d0%b8%d0%b6%d0%b8%d0%bc%d0%b5-%d0%b7%d0%b0-%d0%bb%d0%b8%d1%86%d0%b0%d1%82%d0%b0-%d1%81%d0%be-%d0%bc%d1%81/>

МАРТ - МАЈ

Националното здружение за помош и поддршка на лица со мултипла склероза во соработка со фармацевтската компанија Biogen и стручни лица – невролози од Универзитетската Клиника за неврологија, работеа на превод, адаптација и издавање на едукативни и информативни материјали наменети за лицата со мултипла склероза (МС) и лицата кои се грижат за нив.

Беа издадени и промовирани следните брошури:

- Разбирање на мултипла склероза (МС);
- Живот со мултипла склероза (МС);
- МС и планирање семејство (за луѓе дијагностицирани со МС);
- МС и планирање на семејство (за партнери на лицата со МС);
- МС и емоциите;
- МС и исхраната.



Сите наведени брошури нудат одлични совети за подобро менаџирање на состојбата и предизвиците со кои секојдневно се соочуваат лицата со МС и членовите на нивните семејства.

Овие прирачници се поставени на официјалната веб страна на Националното здружение за МС во делот публикации, воедно и достапни и во печатена форма на Клиниката за неврологија од каде сите заинтересирани лица можеа да подигнат примерок.

Повеќе информации за овие публикации имате на следните линкови:

<https://msmakedonija.eu.org/novosti/edukativni-materijali-za-ms/>
https://msmakedonija.eu.org/novosti/edukativni_materijali_ms/
https://msmakedonija.eu.org/novosti/publikacii_novi/
https://msmakedonija.eu.org/novosti/edukativni_brosuri/

АЖУРИРАЊЕ НА БАЗАТА НА ПРАВНИ ПРОПИСИ

Тим на правници, соработници на Националното здружение за МС се посвети на издвојување на локалните законски прописи (Закони, Правилници, Програми...) во кои се загарантирани и утврдени правата на лицата со мултипла склероза. Целта е да излеземе во пресрет на сите лица кои се соочуваат со ова хронично заболување.

Работевме макотрпно на оваа проблематика со цел овозможување пристап, а воедно и запознавање на лицата со МС со актуелните, пречистени и консолидирани текстови на важечките прописи во кои се регулирани нивните права.

Во насока на исполнување на целта за навремено и сеопфатно информирање на своите членови, Националното здружение за МС континуирано работи и продолжува со ажурирање на базата на правни прописи со најнови измени на сите релевантни акти.



Базата на правни прописи е достапна на официјалната Веб страница на Националното здружение за МС, во делот Мултипла склероза, Закони и прописи и располага со 31 пропис (Закон, Правилник, Уредба и др.).

Секако, Ве потсетуваме дека за било какви прашања околу остварувањето на ова, или било кое друго право, можете да ја искористите правната помош која Здружението им ја обезбедува на своите членови преку проектот „Правна помош и поддршка за лицата со МС“ линк, со испраќање на Вашите прашања на e-mail: pravnapomos@msmakedonija.eu.org, што ќе биде дополнителен поттик Националното здружение за МС да продолжи да работи на едукација на своите членови за начините на остварување и заштита на своите права.

Повеќе информации имате на:

<https://msmakedonija.eu.org/novosti/azuriranja/>

<https://msmakedonija.eu.org/multipla-skleroza/zakoni-i-propisi/>

28. МАРТ, ДЕН НА ПРОГРЕСИВНА МУЛТИПЛА СКЛЕРОЗА

Денот на прогресивната МС се одбележува на 28. Март е инициран од Genentech во партнерство со заедницата за застапување на МС за да се препознаат оние кои живеат со прогресивни форми на МС. Овој годишен ден нуди можност за луѓето погодени од мултипла склероза, застапниците на пациентите, давателите на здравствени услуги, владите и индустријата да споделуваат приказни на интернет и да ја покажат својата поддршка за луѓето кои живеат со прогресивни форми на МС.

Овој ден, исто така, претставува можност да се поттикнат повеќе истражувања за подобро да се разбере состојбата, да се откријат и развијат нови терапевтски опции, како и да се унапреди грижата и да се намали попреченоста.



Денот на прогресивна мултипла склероза е важен чекор во препознавањето на потребите на лицата со МС.

На многумина првично им е дијагностицирана релапсирачка форма на МС и преминуваат во прогресивна форма со влошување на симптомите на инвалидитет подоцна во животот.

Прогресивните форми на МС се тешки за лекување, бидејќи научната заедница сè уште не разбира целосно зошто болеста напредува, а многу истражувачки лекови не биле успешни во клиничките испитувања. МС често ги погодува луѓето во најубавиот дел од животот и е главна причина за инвалидитет што не е поврзан со траума. Многумина првично се дијагностицираат со релапсно-ремитентна форма на МС и преминуваат во прогресивна форма со влошување на симптомите на попреченост во текот на животот.

Прогресивните форми на МС се тешки за лекување, бидејќи научната заедница сè уште не разбира целосно зошто болеста напредува, а многу лекови од истражувањата не биле успешни во клиничките испитувања.

Повеќе информации:

<https://msmakedonija.eu.org/novosti/28-mart-den-na-progresivna-ms/>

АПРИЛ

10. април - АВИЦЕНА Женска трка

Женска трка во соработка со Националното здружение за помош и поддршка на лица со мултипла склероза, даде придонес во зголемување на јавната свест за мултипла склероза (МС) преку споделување на едукативни банери на социјалните мрежи, за предизвиците кои го носи МС:

avicena **ЖЕНСКА ТРКА** Национално здружение за **МС**

Мултипла склероза ТРИ ПАТИ почесто се дијагностицира кај жените наспроти мажите!!!

Во знак на поддршка на жените со МС, постави ја портокаловата панделка (содржана во стартниот пакет)!!!

avicena **ЖЕНСКА ТРКА** Национално здружение за **МС**

Повеќето лица со мултипла склероза се дијагностицираат на возраст од 20 до 40 години, односно во најпродуктивните години од животот

avicena **ЖЕНСКА ТРКА** Национално здружение за **МС**

Симптоми на мултипла склероза: заматен вид, двојни слики, слабост и отежнато движење, нарушување на рамнотежата и вртоглавица, проблеми со говор и голтање, когнитивни и емотивни нарушувања и многу други

avicena **ЖЕНСКА ТРКА** Национално здружение за **МС**

Мултипла склероза е хронична, прогресивна, воспалителна, дегенеративна болест на централниот нервен систем и една од најчестите причини за инвалидитет кај младата работоспособна популација

avicena **ЖЕНСКА ТРКА** Национално здружение за **МС**

Во РСМ живеат повеќе од 1500 лица со мултипла склероза, а секоја година се дијагностицираат околу 90 - 120 нови лица

avicena **ЖЕНСКА ТРКА** **лабораторија**

Нашата покана да трчаат за жените со МС и да го носат симболот на МС ја прифатија голем број учеснички на Женска трка, а меѓу нив голем број наши соработници, искусни маратонци, познати и помалку познати лица кои ни дадоа несебична поддршка. Наш знак на препознавање беше портокаловата панделка која ја носеа сите учеснички кои трчаа за жените кои се соочуваат со МС.

Повеќе на следниот линк: <https://msmakedonija.eu.org/novosti/zensksaz-trka-vo-poddtraska-na-zenite-so-ms/>

МАЈ - МС КАМПАЊА

Светски ден на мултипла склероза, кампања 2022 година

Националното здружение за МС преку кампањата која траеше цел мај, сподели факти за МС пред поширок аудиторинг, односно со помош на социјалните мрежи на Донирај компјутер – Борче Стаменов – највилателниот филантроп, направивме успешна кампањата за подигнување на свеста за МС, така што во текот на месецот мај логото на Донирај компјутер беше портокалово и воедно пласираа едукативни информации за предизвиците кои го носи ова хронично заболување, кои достигнаа огромна видливост и опсег.



Паралелно, на двете наши социјални мрежи (Facebook и Instagram) се постираа приказни споделени од лицата кои се соочуваат со МС:



Кое е лицето на МС?

Може да биде било кој, иако трипати почесто се жени, на било која возраст со најчесто различни симптоми!

Секое утро од понеделник до петок во 9 часот одеше кампања со наслов „**Кое е лицето на МС?**“, која се состоеше од прикажување на луѓето со МС и нивните кратки изјави за тоа како се чувствуваат, а изјавите варираат од чисто восхит до длабока тага, емпатија и солидарност. Целта на кампањата беше да се покаже дека секој од нас, без разлика на возраст или пол, може да биде лице со МС.

Втората кампања: „**Зона на слободно говорење**“ која се објавуваше секоја вечер, од понеделник до петок во 19 часот и се состоеше од лични сведоштва за тешкотии, пречки, стравови и победи.

Зона за слободно говорење



Сведоштвата, темплејти, креативи можете да ги погледнете на следниот линк:
https://drive.google.com/drive/u/1/folders/1MlbEswevU7Y41-bN4NQjB5Ywhz_zlaYx
Достапни се и на <https://www.facebook.com/NacionalnoZdruzenieMS/>
И на <https://www.instagram.com/msmakedonija/>

На 26. мај, одржавме Вебинар со тема: „Чести табу теми кај мултипла склероза“, каде се иницираа теми по однос на здравствени проблеми со кои се соочуваат лицата со МС, но кои се чувствителни и за кои ретко или воопшто не се зборува, поконкретно се обработија: Психијатриските симптоми кај мултипла склероза, на која тема говореше науч. сор. д-р Бојан Бошковски, додека почитуваниот доц. д-р Горан Арбанас се осврна на Сексуалните проблеми кај мултипла склероза.



Светски ден на мултипла склероза

На 30. мај 2022 година, во организација на Националното Здружение за МС, под мотото MS Connections – МС поврзување се одбележа Светскиот ден на мултипла склероза.



На настанот беа поканети неколку клучни претставници од здравствените власти со цел да упатиме благодарност за досега направеното и свртиме внимание кон тоа што треба да биде направено во иднина заради подобар живот на лицата со мултипла склероза и членовите на нивните семејства. И покрај евидентниот напредок кој е направен изминативе години, сè уште има потреба од унапредување на грижата за лицата со мултипла склероза, како на пример навремена дијагностика, адекватен и современ третман преку зголемување на достапноста на високоефикасните и иновативни лекови.

На настанот се обратија:

- **Ана Карајанова Димитрушева**, претседателка на Националното здружение за МС;
- сопругата на претседателот на РСМ **проф. Д-р Елизабета Ѓоргиевска**;
- **доц. д-р Владимир Рендевски**, заменик министер за здравство;
- **М-р Кристина Христова**, директорка на Секторот за фармација во ФЗО РСМ;
- **доц. Д-р Иван Барбов**, директор на Универзитетска Клиника за Неврологија.



Слики од прес конференцијата се достапни тука: https://drive.google.com/drive/u/1/folders/15POYhYqL7_Ho5bNxGdoarPNvYUcEBZq

Настанот заврши со прикажување на снимено видео во чест на Светскиот ден на МС кое упатува јасна порака во согласност со слоганот на Светскиот ден на МС – MS connections, каде ги повикуваме сите релевантни чинители, здравствените власти, медицински стручни лица, лица со МС, членови на семејстата и поддржувачи да се поврземе за да изградиме цврст здравствен систем кој ќе биде поставен соодветно потребите на лицата со мултипла склероза. Бидејќи ние не заслужуваме живот одреден од болеста, туку од можностите.

Видеото е достапни на официјалниот јутјуб канал на здружението, односно на следниот линк: <https://youtu.be/SXKQ792l8WEhttps://youtu.be/SXKQ792l8WE>

ГЛОБАЛЕН МС ХОР



На годишната 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 лица со МС од целиот свет ја изведоа песната „All You Need is Love“ (The Beatles). **На наше големо задоволство и член од нашето Национално здружение за МС беше дел од глобалниот МС хор.**

Изведбата на Глобалниот МС хор погледнете ја тука: <https://youtu.be/ilsdiHzuETQ>

Деталните информации за одбележување на Светскиот ден на МС се достапни на следниот линк: https://msmakedonija.eu.org/novosti/svetski_den_ms_2022/

ЈУНИ

РЕЗУЛТАТИ ОД СПРОВЕДЕНА АНКЕТА ЗА ВЛИЈАНИЕТО НА ПАНДЕМИЈАТА СО COVID-19 НА СЕКОЈДНЕВНИОТ ЖИВОТ НА ЛИЦАТА СО МС

Во текот на мај, Националното здружение за МС спроведе анкета со цел да добиеме сознанија како пандемијата со COVID-19 влијаеше на секојдневниот живот на лицата со мултипла склероза.

На поставените прашања свои одговори дадоа 94 лица, односно 70,2% жени и 29,8% мажи, од кои 45,7% од испитаниците на возраст од 36 до 45 години, додека помладите од 36 и постарите од 46 се застапени со по околу 27%.



На прашањето: Дали за време на пандемијата ви беа достапни прегледите кај невролог, испитувањата и рехабилитацијата?, загрижувачки е што 67% од испитаниците одговориле дека овие услуги им биле помалку достапни од пред пандемијата.

За поздравување е фактот што на прашањето: Дали за време на пандемијата пропуштавте да ги земате редовно лековите во споредба со периодот пред пандемијата?, висои 75,5% нотирале дека продолжиле да го земаат лекот како и претходно. Додека нешто повеќе од 10% ја одбрале опцијата дека им било тешко да дојдат до клиниката или им било страв да не им ослабе имунолошкиот систем.

По согледувањето на работите на кои пандемијата имаше најголем ефект во ,негативна смисла, тимот на Националното здружение за МС ќе продолжи со својата работа, со цел да ги задоволи потребите и барањата на своите членови, да ги подобри услугите и досегашните активности и секако да им овозможи нови пристапи, услуги и подобри можности заради подобрување на квалитетот на животот на лицата со мултипла склероза и нивните семејства.

За да добиете повеќе информации по однос на спроведената анкета, пристапете на следниот линк: https://msmakedonija.eu.org/novosti/anketa_covid/

ОД ЈУНИ

Правна Аптека – проект за овозможување на бесплатна правна поддршка за пациентите на болничка терапија!

Започнавме соработка со Македонското здружение на млади правници. Ова е прв проект кој обезбедува бесплатна правна поддршка за пациентите кои се на лекување во болниците и клиниките.

Благодарение на Македонското здружение на млади правници, а со поддршка од Roche, отвораме начин на комуникација за сите пациенти на болничка терапија кои се соочуваат со тешкотии и имаат потреба од бесплатна правна поддршка.

Повеќе информации за проектот: <https://pravnaapтека.mk/>



МАЈ – НОЕМВРИ

Во текот на овие месеци на официјалната веб страница редовно беа објавувани едукативни текстови по однос на остварување на конкретни права, со цел лицата со МС да бидат детално и навремено запознаени со начинот, периодот и потребната документација за стекнување на конкретно право:

- ПЕРСОНАЛНА АСИСТЕНЦИЈА НАСПРОТИ УСЛУГИ НА ПОМОШ И НЕГА ВО ДОМОТ
- ОСТВАРУВАЊЕ НА ПРАВОТО НА СПЕЦИЈАЛИЗИРАНАТА МЕДИЦИНСКА РЕХАБИЛИТАЦИЈА КАКО ПРОДОЛЖЕНО БОЛНИЧКО ЛЕКУВАЊЕ (БАЊСКО ЛЕКУВАЊЕ) КАКО ДЕЛ ОД ТРЕТМАНОТ КАЈ МУЛТИПЛА СКЛЕРОЗА;
- ЦРВЕН КРСТ НА РСМ ДЕЛ ОД СИСТЕМОТ НА ДАВАТЕЛИ НА СОЦИЈАЛНИ УСЛУГИ;
- РЕФУНДИРАЊЕ НА ДЕЛ ОД СРЕДСТВОТА ПРИ НАБАВКА НА ПАТНИЧКИ АВТОМОБИЛ;
- ПРАВО НА НАДОМЕСТОК ЗА ПОМОШ И НЕГА ОД ДРУГО ЛИЦЕ;
- ПРАВО НА НАДОМЕСТОК ЗА ЗАРАДИ ПОПРЕЧЕНОСТ;
- ПОВОЛНОСТИ ЗА ЛИЦАТА СО МУЛТИПЛА СКЛЕРОЗА СОГЛАСНО ЗАКОНОТ ЗА ЈАВНИТЕ ПАТИШТА;
- БЕСПЛАТЕН ГРАДСКИ ПРЕВОЗ НА ПОДРАЧЈЕТО НА ГРАД СКОПЈЕ ЗА ЛИЦАТА СО МС;
- ТЕРИТОРИЈАТА НА ГРАД СКОПЈЕ И ОПШТИНА ЦЕНТАР.

Тексовите се достапни на следниот линк: <https://msmakedonija.eu.org/najnovi-vesti/>

ЧЕТВРТА ГОДИНА - СЕПТЕМВРИ – МЕСЕЦ НА ПОДИГНУВАЊЕ НА СВЕСТА ЗА МС

04.09.2022 година, Традиционално искачување на Кораб, по повод 8. септември, планинари од земјата и странство го искачија највисокиот врв на Македонија.

Благодарение на нашите верни поддржувачи знамето на Националното здружение беше истакнато на 2764 м.н.в.



<https://www.facebook.com/NacionalnoZdruzenieMS/posts/pfbid0Bjhtzgt3k7qujyBFUqupKjifPsTjq8P7V1qMWX1GGj3ttW7br4CfSqXKM5uTuXE5I>

18.09.2022 година, Охридската гимназија на планинарење со долгогодишните пријатели од KSG Apeldorn Холандија, посветено на лицата со МС. Национален парк Галичица.



<https://www.facebook.com/NacionalnoZdruzenieMS/posts/pfbid0cKSq5HJhmeEhPVCbbheM8q1dS9AJJQJGuJiD9MLHb8kebogFr7QpGt25D5GJvAVRI>

23.09.2022 Уште еден искачен врв во поддршка на лицата со мултипла склероза. Магаро 2255 м.н.в.



<https://www.facebook.com/NacionalnoZdruzenieMS/posts/pfbid024HLo16z8tywhVUneMs2Z6VBmnHdcSDHG6bjc8Jb69h4weFtJMCbW2LXMJe2qW4j6I>

26.09.2022 - Сонце, музика и дружење, затворање на сезона со уште еден интересен настан кој ќе се одржи во недела „На бована Сараиште“. Домашни и странски љубители на езерото, суб, кајак и кајче дадоа поддршка на лицата со МС.



<https://www.facebook.com/NacionalnoZdruzenieMS/posts/pfbid031oQFZXhv2zpbUFR71uFCKwjiXk3roAnEBKBvnr2UtGpxhYDoy6Q29QdHc1Dquv8PI>

ОКТОМВРИ

НАЦИОНАЛНИ ДЕНОВИ НА МС 2022

Традиционално, во октомври, Националното здружение за помош и поддршка на мултипла склероза со најразлични настани и активности ги одбележува Националните денови на МС.



Истражување „MS MindSet“

Почнувајќи од 1 октомври на фб страницата на Националното здружение за МС, низ креативи, беа постирани резултати од меѓународното MS MindSet истражување, со цел да дознае повеќе за искуствата на лицата со МС како и секојдневните соочувања на нивните партнери кои ги подржуваат, меѓународни истражувања од ваков вид.



Не учествувале на активности како свадби, родендени и празници поради МС симптомите на нивните партнери



Тврдат дека болеста влијаела врз врската со партнерот кој има мултипла склероза



Тврдат дека не биле подготвени за товарот кој го носи грижата за лице со мултипла склероза



Ги намалуваат нивните социјални интеракции бидејќи не знаат како ќе се чувствува нивниот партнер

Повеќе инфо за истражувањето имате тука: https://www. Roche.mk/content/dam/RocheXx/Roche-mk/Roche_macedonia/mk_MK/documents/Materijali%20nameneti%20za%20strucna%20javnost/MK%20Mindset.pdf



Проширена листа на услуги за психолошка помош и поддршка

Поради големиот интерес Националното здружение за МС успеа да обезбеди и дополнителна услуга која дава можност членовите на кои тоа им е неопходно, да остварат директни непосредни сесии со психолог, кои ќе се реализираат со физичко присуство.

Оваа услуга која за членовите на Националното здружение за МС е бесплатна односно трошоците за истата во целост ги покрива Здружението, за нашите членови е достапна од месец октомври, а воедно продолжуваме со вообичаените on line сесии со психолог кои и досега беа достапни за сите членови кои имаат потреба од ваква услуга.

Повеќе инфо: <https://msmakedonija.eu.org/novosti/prosirena-lista-na-uslugi-za-psiholoska-pomos/>

Промовирање на краткотражен анимиран филм „Мојата мајка има МС“

Благодарение на Андријана Николиќ–автор, која ни ја отстапи можноста да го преведеме (на македонски и албански јазик) и адаптираме ова едукативно емотивно видео, во кое преку зборовите на десетгодишниот Марко, ни ги доловува предизвиците и справувањето со нив кога во домот еден од семејството е дијагностициран со хронична болест.

Благодарност до Михаил Стојкоски и Армир Мустафа за гласовно оживување на ликот на малиот Марко (херојот во приказната), огромна благодарност до Super radio Ohrid и Be1 Digital Marketing.

Линк од видеото на македонски јазик: <https://youtu.be/enuz6TV13Wq>

Линк од видеото на албански јазик: <https://youtu.be/aydHbqINCC4>

Едукативен интерактивен настан за идните доктори

20 октомври 2022 година, Националното здружение за МС и Македонската Медицинска Студентска Асоцијација (ММСА), како рамноправни партнери/соработници, во Деканатот на медицинскиот факултет организираа „Едукативен интерактивен настан за идните доктори“, на тема „Мултипла склероза, патофизиологија, симптоми, дијагноза, приказ на случај“, со цел подигнување на свеста и интересот на идните доктори и специјализанти за оваа болест и приближување до искуствата што ги преживуваат пациентите со МС од друг агол.



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

ул. Франклин Рузвелт бр. 8/37
1000 Скопје,
Р. Северна Македонија

Тел. 071 218 870
msmakedonija@gmail.com
www.msmakedonija.eu.org

* Полноправна членка на Европската МС Платформа (анг. European Multiple Sclerosis Platform)

Асоцијативна членка на Алијансата на пациентски организации (АПО)

Полноправна членка на Светската алијанса на пациенти (анг. World Patient Alliance)



На овој настан учество зеаоа:

- Доц. д-р Игор Кузмановски од ЈЗУ Универзитетска клиника за неврологија – Скопје;
- студент на Медицинскиот факултет со приказ на случај и
- присутен пациент со мултипла склероза, кое му даде сосема нова димензија на самиот настан.

Студентите имаа можност теоретски да се запознаат со симптомите, процесот на дијагноза, изборот на третман и практично да го видат и да го осознаат презентираниот пациент.



Права и поволности за лицата со мултипла склероза кои се членови на Националното здружение за МС

Организираваме катче каде се потрудивме да ги сумираме и со еден клик да ви бидат лесно достапни поволностите и правата на лицата со мултипла склероза. Поделени се на:

- Права кои се обезбедуваат согласно позитивните законски акти, а за чие остварување Националното здружение за МС обезбедува поддршка при остварувањето и
- Поволности кои се обезбедени од Националното здружение за МС.

Правата и поволностите ги имате на официјалната Веб страница на здружението, во делот *За нас*, *Поволности за членовите на НЗМС*, *односно на овој линк:* <https://msmakedonija.eu.org/za-nas/povolnosti-za-clenovite-na-nzms/>

Повеќе информации за Националните денови на МС, имате на: https://msmakedonija.eu.org/novosti/nacionalni_denovi_2022/

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

ул. Франклин Рузвелт бр. 8/37
1000 Скопје,
Р. Северна Македонија

Тел. 071 218 870
msmakedonija@gmail.com
www.msmakedonija.eu.org

* Полноправна членка на Европската МС Платформа (анг. European Multiple Sclerosis Platform)
Асоцијативна членка на Алијансата на пациентски организации (АПО)
Полноправна членка на Светската алијанса на пациенти (анг. World Patient Alliance)



НОЕМВРИ

На 14.11.2022 во Скопје Здружението на невролози во Р.С. Македонија одржа состанок на тема: Надминување на бариерите во менаџментот на мултипла склероза: оптимизирање на третманот на лицата со МС со фокус на иновативните терапии.

Целта на состанокот беше потенцирање на важноста на ран третман на МС со високоефикасна терапија со цел долготрајно подобрување на квалитетот на живот на лицата со МС.



За прв пат, на ваков состанок беа поканети и претставници од Националното здружение за МС, за да се пренесе гласот и потребите на сите лица кои живеат со оваа изнемоштувачка состојба.

Во присуство на експерти од областа, заклучоците од состанокот ја потенцираа потребата за зголемување на буџетот за лекови за МС при Универзитетската Клиника за неврологија Скопје, со цел задоволување на третманските потреби.

Имено, 50тина лица скринирани како соодветни за третман со високо ефикасна терапија со активна болест и ризик за прогресија на болеста, се на листа на чекање да го започнат нивниот третман во наредниот период.

Раниот третман со високоефикасна терапија е единствениот пристап за успорување на процесот на прогресија на болеста и појавата на инвалидитет.

“Зголемување на буџетот за лекови за МС и достапност до иновативна терапија - неопходен чекор за задоволување на третманските потреби” - заклучоци од стручен состанок.



Националното здружение во текот на 2022 година беше активно и на полето на креирање политики со поднесување на сугестии и предлози по однос на Закони и подзаконски акти.

ПРЕГЛЕД НА ПОДНЕСЕНИ ИНИЦИЈАТИВИ ДО ДРЖАВНИ ОРГАНИ:

1. Три Иницијативи кои се однесуваат на Програмата за работа на Владата на Република Северна Македонија за 2023 година, и тоа за:

- Терапијата за мултипла склероза поблиску до пациентите (дисперзирана достава на терапиите)

- КОНТИНУИРАНО РЕВИДИРАЊЕ НА ПОЗИТИВНАТА ЛИСТА НА ЛЕКОВИ И ЕФИКАСЕН СИСТЕМ НА НАБАВКА ЛА ТЕРАПИЈА ЗА МС (ОДГОВОРЕНО ПО ИСТАТА. *Повеќе информации:* <https://msmakedonija.eu.org/novosti/nacionalnoto-zdruzenie-so-svoja-predlog-inicijativa-kako-del-od-politikite-na-vladata/>

- ТРАНСПАРЕНТНОСТ И КОНТРОЛА ВО ФИНАНСИРАЊЕТО НА НВО - СЕКТОРОТ ОД БУЏЕТСКИТЕ СРЕДСТВА

2. КОМЕНТАР НА ПРЕДЛОГ- ЗАКОНОТ ЗА ЗДРУЖЕНИЈА И ФОНДАЦИИ

3. КОМЕНТАР НА ПРЕДЛОГОТ НА КРИВИЧНИОТ ЗАКОНИК

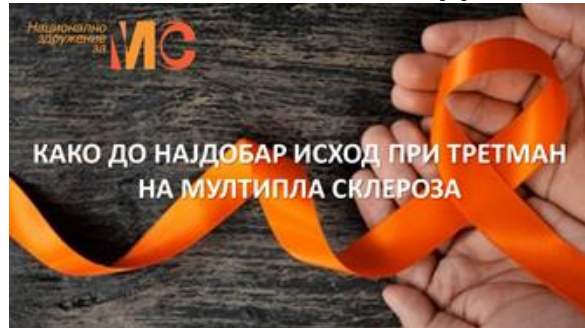
4. БАРАЊЕ ЗА РЕАЛИЗАЦИЈА НА ПРЕДЛОГ РЕШЕНИЈА ЗА ПРИОРИТЕТНИ ПРОБЛЕМИ СО КОИ СЕ СООЧУВААТ ПАЦИЕНТИТЕ ВО РЕПУБЛИКА СЕВЕРНА МАКЕДОНИЈА (ДОСТАВЕНО ОД ГРУПА НА СРОДНИ ЗДРУЖЕНИЈА)

- Заедно со околу 30 организации успеавме да изработиме список на барања кој список го испративме до сите релевантни институции (Министерство за здравство, Фонд за здравствено осигурување, Агенција за лекови) и побаравме средба за да дискутираме за можните решенија и вклучување на здруженијата на пациенти во процесот на одлучување, бидејќи досега сме биле повикани само како набљудувачи, а никогаш со право на глас во комисији, работни групи и слично.

5. КОМЕНТАР НА ПРЕДЛОГ- ЗАКОНОТ ЗА ЗДРАВСТВЕНА ЗАШТИТА

6. ПИСМО ДО ФЗО ВО ВРСКА СО ПРОБЛЕМОТ ПРИ НАБАВКА НА ТЕРАПЕВТСКИ ВЛОШКИ ЗА ИНКОНТИНЕНЦИЈА. *Повеќе информации имате на:* <https://www.facebook.com/NacionalnoZdruzenieMS/photos/pb.100076366810438.-2207520000./180261034477275/?type=3>

ВЕБИНАРИ ВО 2022 ГОДИНА



29.03.2022 година

Предавачи:

- доц. д - р Иван Барбов од УКН, кој ќе ни зборува на тема „Современ третман на мултипла склероза“,
- по докторот ќе ја слушнеме и доц. д - р Николина Тановска од УКН на тема „Адхерентност (придржување) кон препорачаниот ДМТ - фактор кој влијае на квалитетот и исходот на лекувањето“.

26.05.2022 година

Предавачи:

- науч. сор. д-р Бојан Бошковски, ЈЗУ Универзитетска Клиника за неврологија, Скопје, Психијатриски симптоми кај мултипла склероза“,

<https://youtu.be/gERdl8aXwFc>

- doc. dr. sc. Goran Arbanas dr. med., психијатар, психотерапевт, при Клиниката за психијатрија „Врапче“, Загреб, „Сексуални проблеми кај мултипла склероза“, <https://youtu.be/sXuFz6z6pAw>



01.11.2022 година

Предавач:

- науч. сор. д-р Бојан Бошковски, ЈЗУ Универзитетска Клиника за неврологија, Скопје, кој ќе ни зборува на тема „Квалитет на живот и МС“, <https://youtu.be/mvjs64OZGik>



30.11.2022 година

Предавачи:

- Прим. Д-р Татјана Петковска Бошкова, од ЈЗУ УК за Неврологија, која ќе ни зборува за „Клинички студии“, <https://youtu.be/U6IJK45nh74>

- По доктор Петковска Бошкова ќе го проследиме предавањето на Директорот на УК за Неврологија Доц. Д-р Иван Барбов, на тема „Опис на клиничките студии за МС“, <https://youtu.be/hGKQgAWJTic>





ПРЕВОЗ

- Оваа година повеќе од 20 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, приближно 50 членови на Националното здружение кои поднесоа комплетна документација го остварија правото за користење на годишен повластен билет за јавен градски превоз за 2022 година. Трошоците за нов билет на лицата кои го остварија правото за користење на годишен повластен билет за јавен градски превоз, ги сносеше 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 Национално 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/allcategories-mk-mk/2-uncategorised/113-povlasteno-koristenje-na-besplaten-gradski-prevoz-na-podrachjeto-na-grad-skopje>.

ПРАВА И ПОВОЛНОСТИ

За членовите на здружението, на официјалната веб страница, организираме катче каде се потрудивме да ги сумираме и со еден клик да бидат лесно достапни поволностите и правата на лицата со мултипла склероза. Поделени се на:

- Права кои се обезбедуваат согласно позитивните законски акти, а за чие остварување Националното здружение за МС обезбедува поддршка при остварувањето и
- Поволности кои се обезбедени од Националното здружение за МС.

Правата и поволностите ги имате на официјалната Веб страница на здружението, во делот За нас, Поволности за членовите на НЗМС, односно <https://msmakedonija.eu.org/zanas/povolnosti-za-clenovite-na-nzms/>

УСЛУГИ ФИНАНСИРАНИ ОД ЗДРУЖЕНИЕТО

- Психолошка помош и поддршка - во 2022 година одржани **357** индивидуални сеанси.
- Во 2022 година услугата Правна помош и поддршка е искористена **102 пати**, тоа е показател за потребата од добивање правна помош на лицата со МС.



ОСТВАРЕНИ СОРАБОТКИ

Остварена соработка со BODYTEC – студио за персонален тренинг засновано на EMC метода.

Имајќи ги предвид предизвиците со кои се соочуваме и постојаните напори за воспоставување подобар квалитетот на живот, кој е од есенцијално значење за лицата со мултипла склероза, тимот на Националното здружение делува во интерес на лицата со МС со цел обезбедување на најразлични видови на услуги и сервиси.

BODYTEC има искуство во работа со лица со сериозни невролошки нарушувања, посебно со мултипла склероза, а за потребите на членовите на Националното здружение за МС овозможува пробен бесплатен тренинг и 20% попуст на услугите.

https://msmakedonija.eu.org/novosti/sorabotnik_bodytec/



ДОДЕЛЕНИ БЛАГОДАРНИЦИ

Во тек на 2022 година, Националното здружение врачи неколку благодарници на правни и физички лица кои несебично допринесоа за наша афирмација, нè поддржаа во кампањите.



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

ул. Франклин Рузвелт бр. 8/37
1000 Скопје,
Р. Северна Македонија

Тел. 071 218 870
msmakedonija@gmail.com
www.msmakedonija.eu.org

* Полноправна членка на Европската МС Платформа (анг. European Multiple Sclerosis Platform)
Асоцијативна членка на Алијансата на пациентски организации (АПО)
Полноправна членка на Светската алијанса на пациенти (анг. World Patient Alliance)

МЕДИУМСКА СОРАБОТКА И ЗАСТАПЕНОСТ



Обраќање на сопругата на претседателот, Елизабета Ѓоргиевска на одбележувањето на 30 Мај – Светскиот ден на мултипла склероза

30 мај 2022 | Активности, Соопштенија



Сопругата на претседателот Елизабета Ѓоргиевска се обрати на одбележувањето на 30 Мај – Светскиот ден на мултипла склероза што се одржа во организација на Националното здружение за помош и поддршка на лица со мултипла склероза.



Говорејќи за постојаната борба и неизвесност на пациентите со мултипла склероза, сопругата на

≡ TIME.MK ◀ НАЗАД

Женска трка во поддршка на жените со мултипла склероза

Слободен Печат - 10.04.2022
Во Градскиот парк во Скопје утрово се одржа јубилејната 10-та „Авицена женска трка“ која годинава беше посветена на зголемување на јавната свест за

Женска трка во поддршка на жените со мултипла склероза

Либертас - 10.04.2022
Приближно две илјади учеснички на Женска трка имаа можност да дадат поддршка на жените со мултипла склероза, со поставување на портокалова

Женска трка во поддршка на жените со мултипла склероза

Независен - 10.04.2022
Во Градскиот парк во Скопје утрово се одржа јубилејната 10-та „Авицена женска трка“ која годинава беше посветена на зголемување на јавната свест за





- <https://nezavisen.mk/zhenska-trka-vo-poddrshka-na-zhenite-so-multipla-skleroza/?fbclid=IwAR3tyCISFsoOnRMS24gnzaKNe2XPCrDIIv3SyyIYTZobAJzkZpM MdzR4NvU>
- <https://www.youtube.com/watch?v=8gIn0m4sqGY>
- <https://libertas.mk/zhenska-trka-vo-poddrshka-na-zhenite-so-multipla-skleroza/>
- <https://www.slobodenpecat.mk/zhenska-trka-vo-poddrshka-na-zhenite-so-multipla-skleroza/>
- <https://time.mk/c/630da45213/zenska-trka-vo-poddrska-na-zenite-so-multipla-skleroza.html?fbclid=IwAR3XAcBXFGTfknueZ0G97JOeqwJHMPsqKAjv4BsaM2hHORaZE2ISPT4nGII>
- <https://pretsedatel.mk/%D0%BE%D0%B1%D1%80%D0%B0%D1%9C%D0%B0%D1%9A%D0%B5-%D0%BD%D0%B0-%D1%81%D0%BE%D0%BF%D1%80%D1%83%D0%B3%D0%B0%D1%82%D0%B0-%D0%BD%D0%B0-%D0%BF%D1%80%D0%B5%D1%82%D1%81%D0%B5%D0%B4%D0%B0%D1%82%D0%B5%D0%BB-6/>
- <https://ohrid.gov.mk/%D0%BE%D0%BF%D1%88%D1%82%D0%B8%D0%BD%D0%B0-%D0%BE%D1%85%D1%80%D0%B8%D0%B4-%D1%81%D0%B5-%D0%B2%D0%BA%D0%BB%D1%83%D1%87%D0%B8-%D0%B2%D0%BE-%D0%BE%D0%B4%D0%B1%D0%B5%D0%BB%D0%B5%D0%B6%D1%83%D0%B2%D0%B0/>
- <http://ohridnet.net/archives/22924>
- http://zdravstvo.gov.mk/odbelezhan-svetskiot-den-na-licata-so-multipla-skleroza/?cn-reloaded=1&fbclid=IwAR2Q3X24c3a0b-1V_mt_drh4ZRGmGdCFnim0F5pBPrXPRCDx5xsUhHqThJw&cn-reloaded=1
- <https://fzo.org.mk/220530-svetski-den-na-ms-fzorsm-e-celosno-posveten-na-obezbeduvane-navremena-terapija>
- <https://ohridpress.com.mk/?p=159084&fbclid=IwAR3dw7WPKziQBU7aN3VRtxgkuce sRahwGTYjv1YRKbd3PgHCc0bOCgXI44M>

НАГРАДИ И ПРИЗНАНИЈА

Првот македонски краткометражен филм за МС „Роденденски подарок“, во 2022 година се закити со награда. Добитник е на „Public award“ на интернационалниот филмски фестивал **World film festival, Barcelona**.

Да потсетиме „Роденденски подарок“, ова е производ на соработката на Националното здружение за МС и Факултетот за драмки уметности, а можете да го погледнете на јутјуб каналот на здружението, односно: <https://youtu.be/eQX8osYmm2I>



Сајтот на Националното здружение за МС со награда на Сајт на годината 2021

Сајтот на Националното здружение се закити со наградата Трето место во категоријата Најдобар сајт за 2021 година за Невладини организации на престижната манифестација Најдобар сајт на годината.

Повеќе информации на:

<https://msmakedonija.eu.org/novosti/sajt-na-godinata-nagrada/>



ЛОКАЛНА СОРАБОТКА

Заедно со повеќе од 30 организации изработивме список на барања кои се однесуваат на сите граѓани на нашата земја. Секоја група на пациенти има свои проблеми и предизвици, но повеќето од нив се заеднички, па одлучивме да се обединиме и да се залагаме за промени.

Списокот на барања го испративме до сите релевантни институции (Министерство за здравство, Фондот за здравствено осигурување, Агенција за лекови) и побаравме средба за да разговараме за можните решенија и вклучување на здруженијата на пациенти во процесот на одлучување, бидејќи досега сме биле само како набљудувачи, а никогаш вклучени со право на глас во комисији, работни групи и слично.

РЕГИОНАЛНА СОРАБОТКА

Националното здружение за MS 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 (MS 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>.

Националното здружение за MS е член на:



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