



ГОДИШЕН ИЗВЕШТАЈ ЗА 2023 ГОДИНА

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

јануари 2024 година



Содржина

ОПШТИ И ОРГАНИЗАЦИОНИ РАБОТИ.....	3
КЛУЧНИ ДОКУМЕНТИ НА ЗДРУЖЕНИЕТО.....	3
ЈАВНОСТ ВО РАБОТЕЊЕТО.....	4
АКТИВНОСТИ, НАСТАНИ И ПРОЕКТИ.....	4
ПРАВА И ПОВОЛНОСТИ.....	4
РЕДОВНО АЖУРИРАЊЕ НА БАЗАТА НА ПРАВНИ ПРОПИСИ.....	5
УСЛУГИ ФИНАНСИРАНИ ОД ЗДРУЖЕНИЕТО / ПРЕГЛЕД НА ПОДНЕСЕНИ ИНИЦИЈАТИВИ ДО ДРЖАВНИ ОРГАНИ И ДРУГИ ЈАВНИ ИНСТИТУЦИИ ВО 2023 ГОДИНА / ЕДУКАТИВНИ СОДРЖИНИ.....	6
ПРЕВОЗ.....	7
МАРТ – Резултати од спроведена анкета за задоволство од досега сработеното на здружението.....	8
МАРТ – Ден на прогресивна мултипла склероза.....	9
АПРИЛ – АВИЦЕНА Женска трка.....	10
МАЈ - Светскиот ден на мултипла склероза.....	12
МАЈ - Глобален извештај – Светски ден на МС 2023.....	14
СЕПТЕМВРИ – Националното здружение за МС е членка на Меѓународната Федерација за мултипла склероза (MS International Federation).....	15
СЕПТЕМВРИ - Месец за подигнување на свеста за МС 2023.....	16
ОКТОМВРИ – НАЦИОНАЛНИ ДЕНОВИ НА МС 2023 (Едукативен интерактивен настан за идните доктори).....	17
ОКТОМВРИ/НОЕМВРИ - Проект за лицата со хронични болести и МС „Како да остварите право на ...?“.....	19
НОЕМВРИ – Нов дијагностички апарат за електрофореза на Клиниката за неврологија, Скопје.....	20
НОЕМВРИ/ДЕКЕМВРИ - МС КАРАВАН.....	21
ВЕБИНАРИ И ПОТКАСТИ ВО 2023 ГОДИНА.....	22
ОСТВАРЕНИ СОРАБОТКИ И ДОДЕЛЕНИ БЛАГОДАРНИЦИ.....	23
МЕДИУМСКА СОРАБОТКА И ЗАСТАПЕНОСТ.....	26
ЛОКАЛНА И РЕГИОНАЛНА СОРАБОТКА, ЧЛЕНКИ НА.....	30
СОРАБОТНИЦИ И ПАРТНЕРИ.....	31

ОПШТИ И ОРГАНИЗАЦИОНИ РАБОТИ

- Националното здружение за помош и поддршка на лица со мултипла склероза – Национално здружение за МС е основано на 11 март 2019 година;
- Во 2023 година органите на здружението одржаа состаноци на кои беа усвоени 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 2023 година брои 411 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_zaj_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>
- Потребата 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-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.

АКТИВНОСТИ, НАСТАНИ, ПРОЕКТИ

ПРАВА И ПОВОЛНОСТИ

За членовите на здружението, на официјалната веб страница, организиравме и редовно ажурираме 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/>

РЕДОВНО АЖУРИРАЊЕ НА БАЗАТА НА ПРАВНИ ПРОПИСИ

Тим на правници, соработници на Националното здружение за МС редовно врши издвојување и ажурирање 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.

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 Милтипла склероза, Закони и прописи и располага со 31 пропис (Закон, Правилник, Уредба и др.).



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 е-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/multipla-skleroza/zakoni-i-propisi/>

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

* Членки на EMSP (European Multiple Sclerosis Platform)
Членки на MSIF (MS International Federation)
Членки на АПО (Алијанса на пациентски организации)
Членки на WPA (World Patient Alliance)

УСЛУГИ ФИНАНСИРАНИ ОД ЗДРУЖЕНИЕТО

- Психолошка помош и поддршка - во 2023 година одржани **275** индивидуални сеанси.
- Во 2023 година услугата Правна помош и поддршка е искористена **89** пати, тоа е показател за потребата од добивање правна помош на лицата со МС.

ПРЕГЛЕД НА ПОДНЕСЕНИ ИНИЦИЈАТИВИ ДО ДРЖАВНИ ОРГАНИ И ДРУГИ ЈАВНИ ИНСТИТУЦИИ ВО 2023 ГОДИНА

Националното здружение во текот на 2023 година беше активно и на полето на креирање политики со поднесување на сугестии и предлози по однос на Закони и подзаконски акти.

- Февруари 2023 Допис - барања до Министерството за труд и социјална политика во врска со поедноставување на постапката при поднесување на барања за добивање на надоместокот за помош и нега од друго лице и надоместокот за попреченост и добивање на трајни наоди за лицата со МС.
- Февруари 2023 Допис - барање до Фондот за здравствено осигурување за поедноставување на административните процедури при добивање на ортопедски помагала кои одат на товар на Фондот
- Јуни 2023 - Претставка до Нарден правобранител, Комисија за спречување и заштита од дискриминација, ПОЦ во врска со остварувањето на повластувањето за бесплатни паркинг услуги.

ЕДУКАТИВНИ СОДРЖИНИ

Во текот на 2023 година на официјалната веб страница беше пласирана **21** вест, меѓу кои:

- НЕДОСЛЕДНОСТИ ПРИ ОСТВАРУВАЊЕТО НА ПОВЛАСТУВАЊЕТО ЗА БЕСПЛАТНИ ПАРКИНГ УСЛУГИ
- ИНИЦИЈАТИВА ЗА ОЛЕСНУВАЊЕ НА ДОСТАПНОСТА ДО ОРТОПЕДСКИ ПОМАГАЛА
- РЕАКЦИЈА ЗА ПОТРЕБАТА ОД ТРАЕН НАОД И МИСЛЕЊЕ ЗА ЛИЦАТА СО МС
- СООПШТЕНИЕ ЗА АЖУРИРАЊЕ НА ПОДАТОЦИТЕ ВО ЕВИДЕНЦИЈАТА НА ЈП ЗА ДРЖАВНИ ПАТИШТА
- ИНФОРМАЦИЈА ЗА РАБОТАТА НА КОМИСИЈАТА ЗА УНАПРЕДУВАЊЕ НА ПРАВАТА НА ПАЦИЕНТИТЕ.

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

Базата на знаење располага со голем број на едукативни/корисни информации за МС и нуди совети и предлози за лицата со МС, членовите на нивните семејства и негувателите. Во 2023 година Базата на знаење се збогати со **55** нови содржини.

Содржините се достапни тука: <https://msmakedonija.eu.org/multipla-skleroza/baza-na-znaenje/>

ЈАНУАРИ

БЕСПЛАТЕН ГРАДСКИ ПРЕВОЗ ВО 2023 ГОДИНА ЗА ЛИЦАТА СО МС ЖИТЕЛИ НА СКОПЈЕ

Собранието на Националното здружение (број 0201-35/6 од 28.12.2019 година).

Електронските персонализирани картички беа подигнати од дирекцијата на ЈСП Скопје на 11.01.2023 година, така што над педесет и пет корисници се здобија со право на бесплатен годишен градски превоз на ЈСП за 2023 година.

Како и минатата година, така и оваа финансискиот надоместок за изработка на нови персонализирани електронски картички за бесплатен превоз, целосно го финансираше Националното здружение за МС, согласно донесената Одлука од



Повеќе информации имате на: <https://msmakedonija.eu.org/novosti/besplaten-gradski-prevoz-isp-2023/>

ПЕРСОНАЛИЗИРАНИ ЕЛЕКТРОНСКИ КАРТИЧКИ ЗА ПАТАРИНА

Оваа година, околу 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).



МАРТ

РЕЗУЛТАТИ ОД СПРОВЕДЕНАТА АНКЕТА ЗА ЗАДОВОЛСТВО ОД ДОСЕГА СРАБОТЕНОТО НА ЗДРУЖЕНИЕТО

Националното здружение за МС кон крајот на месец март оваа година, до сите членови на здружението со регистрирана емаил адреса достави кратка анкета. Целта на анкетата беше да го испитае задоволството на членовите на здружението и да ги утврдиме новите и актуелни потреби на сите кои ни ја подариле својата доверба и се зачлениле во здружението.

Анкетата беше отворена за одговарање приближно еден месец, така што на поставените прашања свои одговори дадоа 67 лица, од кои:

- 85,1% се изјаснија дека се целосно задоволни од досегашната работа на Националното здружение,
- 13,4 % се делумно задоволни,
- додека само еден одговор добивме дека не е задоволен/на.



Секако тимот на Националното здружение за МС ќе ги согледа можностите да ги превземе сите потребни активности со цел задоволување на посочените потреби.

Тимот на Националното здружение за МС неуморно ќе продолжи со својата работа, со цел да ги задоволи потребите и барањата на своите членови, да ги подобри досегашните активности и секако да им овозможи нови пристапи, услуги и подобри можности во насока на подобрување на квалитетот на животот на лицата со мултипла склероза и нивните најблиски.

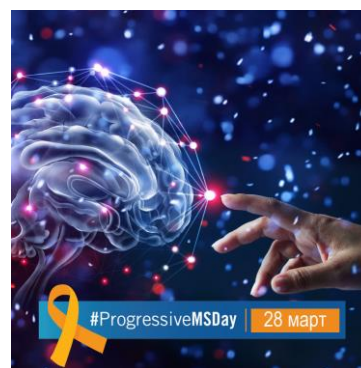
Им благодариме на сите што земаа учество во анкетата и дадовте конструктивни предлози.

За да добиете повеќе информации по однос на спроведената анкета, пристапете на следниот линк: https://msmakedonija.eu.org/novosti/anketa_rezultati_2023/

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

9. април - АВИЦЕНА Женска трка

И оваа година 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 глтање, 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

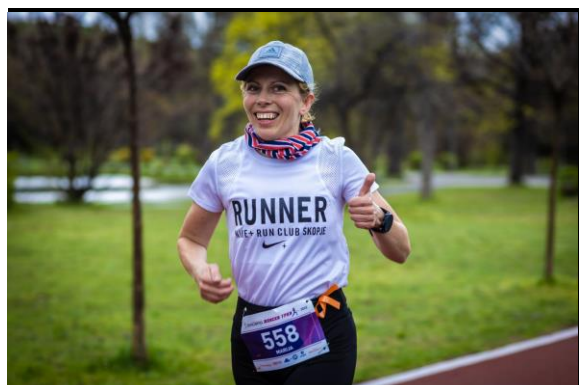


avicena
ЖЕНСКА ТРКА
Национално здружение за МС

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




Посебно задоволство ни претставува што оваа година учество зедаа и жени кои боледуваат од мултипла склероза и на тој начин докажаа дека покрај хроничната и макотрпна болест со која се соочуваат секој ден, достоинствено беа рамо до рамо со голем број наши соработници, искусни маратонци, познати и помалку познати лица и дадоа несебична поддршка во зголемувањето на општата свест за МС.



Оваа година повеќе од 3000 учеснички ја дадоа својата поддршка со поставување на портокаловата панделка содржана во стартниот пакет.

Повеќе информации на следните линкови:

<https://msmakedonija.eu.org/novosti/avicena-zenska-trka-vtora-godina-poddrska-na-zenite-so-ms/>

<https://msmakedonija.eu.org/novosti/zenska-trka-vo-poddrska-na-zenite-so-ms/>

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

* Членки на EMSP (European Multiple Sclerosis Platform)
Членки на MSIF (MS International Federation)
Членки на АПО (Алијанса на пациентски организации)
Членки на WPA (World Patient Alliance)

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

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

МАЈ - Светски ден на мултипла склероза 2023 годна

На 30. мај 2023 година, во организација на Националното Здружение за МС, под мотото MS Connections – МС поврзувања се одбележа Светскиот ден на мултипла склероза.



Мотото на годишното одбележување на Светскиот ден е MS Connections – „МС Поврзувања“ кое годинава е околу поврзувањата на лицата со МС во заедницата и во општеството. Со мотото „I connect, We connect“ – „Заедно поврзани“, #MSConnections, ги предизвикуваме социјалните бариери кои предизвикуваат изолација и осаменост за лицата со МС. Ова е можност, сите заедно да се заложиме за подобри услуги, да им оддадеме признание на нашите мрежи за поддршка и да ја нагласиме, поддржиме, охрабриме и да и оддадеме особено признание на грижата за себе на лицата со МС.



На настанот се обратија:

- **Ана Карајанова Димитрушева**, претседателка на Националното здружение за МС;
- сопругата на претседателот на РСМ **проф. Д-р Елизабета Ѓоргиевска**;
- **Д – р Фатмир Меџити**, министер за здравство;
- **Енвер Хусејин**, Заменик министер за труд и социјална политика;
- **Д-р Висар Мифтари**, директор на Универзитетска Клиника за Неврологија



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, Во него имате можност да проследите сведоштва на лица со мултипла склероза, пораки кои ги упатуваат до здравствените власти и пошироката јавност, како и моќни пораки на охрабрување до сите лица со МС.

Видеото е достапно на официјалниот јутјуб канал на здружението, односно на следниот линк:

<https://youtu.be/FoUPmGkyEBo>

Повеќе информации за прес конгеренцијата се достапни тука:

https://msmakedonija.eu.org/aktivnosti/svetski_den_na_ms-2023_lokalno/



Глобален извештај – Светски ден на МС 2023

Глобалната заедница за (мултипла склероза) МС се надмина на овој Светски ден на МС. Ова беше последната година од кампањата MS Connections и заедно бевме незапирливи. Имаше конференции, медиумска покриеност, парламентарни предлози за МС. Оваа година 127 земји учествуваа на Светскиот ден на МС, повеќе од кога било досега. Се залагавме за заедницата, грижата за себе и подобрите услуги за сите лица погодени од МС.

И ова година, Националното здружение за МС беше дел од глобалното чествување на Светскиот ден на МС, кое ја зближи глобалната заедница за МС на 30 мај со цел да сподели приказни, да ја подигне свеста и организира кампањи за сите погодени од МС.

Учествувавме во:



ГЛОБАЛЕН МС ХОР

Во духот на MS Connections, ги здруживме нашите гласови во песна за заедницата на МС. Хорот беше составен од над 80 луѓе погодени од МС од 27 различни земји од целиот свет.

И оваа година претставник на Националното здружение за МС учествуваше во Глобалниот МС хор.

Изведбата на Глобалниот МС хор погледнете ја тука:

<https://youtu.be/IN0iGbJnA-Y>

Уметнички натпревар (Art competition)

Учествувавме и во уметничкиот натпревар со свој претставник. Беа поднесени преку 200 пријави од 54 различни земји.

Галерија на сите уметнички дела <https://worldmsday.org/world-ms-day-gallery/>

Победници и 3Д изложба <https://worldmsday.org/art-competition-winners/>

Креиравме и постери

Ја поканивме нашата мрежа да ја испроба алатката за создавање постери #WorldMSDay <https://worldmsday.org/poster-maker/>

Присутни на Светската МС мапа

Оставивме белег на мапата на Светскиот ден на МС! Ги споделивме нашите активности, настани, приказни и многу повеќе: <https://worldmsday.org/map/>

Го прифативме предизвикот MS Heart

Ние и сите соработници и поддржувачи ги споивме дланките и споделивме фотографии од MS heart <https://msmakedonija.eu.org/wp-content/uploads/2023/08/ezgif.com-gif-maker.gif>

Деталните информации: <https://msmakedonija.eu.org/novosti/svetски ден ms 2023/>



Националното здружение за МС е членка на Меѓународната Федерација за мултипла склероза (MS International Federation)

Националното здружение за МС со големо задоволство и гордост објавува дека на 04.09.2023 година, официјално стана членка на најголемата светска организација за мултипла склероза, MS International Federation, Меѓународна Федерација за мултипла склероза.

Посебна чест претставува да се биде дел од светската заедница на мултипла склероза (МС) која е единствена глобална мрежа на организации за МС, луѓе погодени од МС, волонтери и персонал од целиот свет, составена од 48 МС организации од целиот свет.



Во официјалното известување кое го добивме ни посакуваат добредојде во MS International federation, а понатаму беше наведено следното: „Со огромно задоволство ве известуваме дека одборот на MSIF едногласно ја одобри апликацијата за членство на Националното здружение за МС. Беа импресионирани од квалитетот на апликацијата и работата што организацијата ја изгради од нејзиното основање пред 4 години.“

Повеќе информации за MSIF имате на следниот линк: <https://www.msif.org/>

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

Петта година по ред Септември – месец на подигнување на свеста за мултипла склероза

Имаме причина за радост, одбележавме јубилеј пет години кампањата за подигнување на јавната свест за МС во златниот месец на годината – Септември.

Петта година по ред нашите поддржувачи, протагонисти, прекрасни луѓе ни ја даваат целосната безрезервна поддршка со цел подигнување на јавната свест за мултипла склерозата преку најразлични активности: пешачење, искачување планини, едрење, велосипедизам, крводарителски акции.



➤ 10.09.2023 г. – Кораб, 2764 м.н.в

➤ 17.09.2023 г.

4 дена, 3 врва за поголема свест за МС
– Лако Сигној, Галичица, 1.984 м.н.в;
– Црн врв, Јабланица, 2.257 м.н.в;
– Кораб, 2764 м.н.в.

➤ 21.09.2023 г. – Крводарителска акција

➤ 23.09.2023 г. – Традиционално планинарење на гимназијалците од охридската гимназија, воедно поддршка на лицата со мултипла склероза.

Благодарност до сите прекрасни луѓе кои ни даваат несебична поддршка во подигнување на јавната свест и актуелизирање на предизвиците со кои се соочуваат лицата со мултипла склероза.

Повеќе информации имате на: https://msmakedonija.eu.org/novosti/5-ta_godina_po_red/

ОКТОМВРИ - НАЦИОНАЛНИ ДЕНОВИ НА МС 2023

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



Едукативен интерактивен настан за идните доктори 2023

19. октомври 2023 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.

Едукативен интерактивен настан
за идните доктори

Мултипла склероза: патофизиологија,
симптоми, дијагноза, приказ на случај

19/10/2023

12:45

Амфитеатар на Деканат на
Медицински факултет





На овој настан учество зедоа:

- Доц. д-р Игор Кузмановски од ЈЗУ Универзитетска клиника за неврологија – Скопје;
- Тројца студенти 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.



Повеќе информации: <https://msmakedonija.eu.org/novosti/nacionalni-denovi-na-ms-edukativen-interaktiven-nastan-za-idnite-doktori/>

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

* Членки на EMSP (European Multiple Sclerosis Platform)
Членки на MSIF (MS International Federation)
Членки на АПО (Алијанса на пациентски организации)
Членки на WPA (World Patient Alliance)

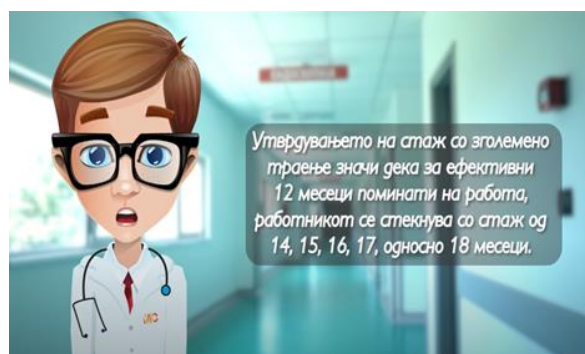
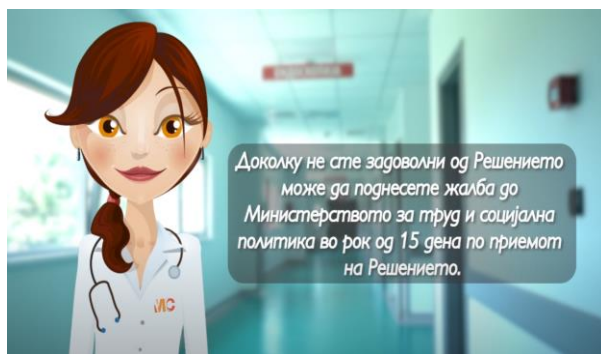
ул. Франклин Рузвелт бр. 8/37
1000 Скопје,
Р. Северна Македонија

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

Проект за лицата со хронични болести и МС „Како да остварите право на ...?“

Преку 13 анимирани видеа лицата со хронични болести и МС имаат можност добијат целосни и прецизни информации (потребни документи, услови, доставување, рокови итн.), по однос на начинот на реализација и стекнување на правата од социјална заштита, работни односи, пензиско и инвалидско осигурување и др.

- Право на надоместок за помош и нега од друго лице
- Право на надоместок заради попреченост
- Право на скратено работно време и промена на работно место
- Рефундирање на средства при набавка на патнички автомобил
- Социјални услуги на поддршка за лицата со попреченост
- Право на инвалидка пензија
- Утврдување на стаж со зголемено траење (бенифициран стаж)
- Право на посебен додаток за лица со попреченост
- Право на ортопедски и други помагала
- Заштита од дискриминација кај лицата со попреченост
- Бањско лекување кај лицата со Мултипла склероза
- Вработување на лицата со попреченост
- Работа со скратено работно време кај родител на дете со попреченост и најтешки облици на хронични заболувања



Се обидовме да ги разјасниме најчестите дилеми со кои се соочуваат и им претставуваат проблем на лицата со хронични заболувања со цел да го олесниме остварувањето на нивните права.

Видеата се достапни на: <https://msmakedonija.eu.org/multipla-skleroza/kako-da-ostvarite-pravo-na/> и

https://www.youtube.com/playlist?list=PLnnr8wul9XJXDZJU9U3wFLLElek68CI_i

Нов дијагностички апарат за електрофореза на Клиниката за неврологија, Скопје

10.11.2023 година, на ЈЗУ Универзитетската клиника за неврологија, Скопје се одржа прес конференција по повод промоција на нова медицинска опрема и реновирани специјалистичко – консултативни амбуланти.

Посебна гордост на Националното здружение за МС претставува што сме иницијатори за обезбедување на апарат за електрофореза кој се користи за анализа на церебралноспинален ликвор, односно одредување на имунолошката активност кај пациенти кои се дијагностицираат со мултипла склероза.



„Апаратот за електрофореза ќе овозможи брза и ефикасна дијагностика. Во дијагностицирањето човечкиот фактор ќе биде намален и ќе се добиваат поверодостојни резултати. Рано ќе може да се согледа болеста за пациентите да бидат ставени на соодветен третман, а со тоа ќе се овозможи да се заштитат од прогресијата на болеста и настапување на иреверзибилен инвалидитет. Благодарност најмногу треба да упатам до компанијата „Моцарт“ која што ги согледа нашите потреби и одвои значителна сума средства за набавка на овој апарат за електрофореза“, изјави Ана Карајанова-Димитрушева.“

Министерот за здравство, д-р Фатмир Меџити изјави: „Со вакви соработки меѓу институциите, здруженијата и компаниите се унапредуваат состојбите во здравството.“

„Барањето за овој апарат, морам да напомена дека ни стигна од Претседателот на Здружението за мултипла склероза, госпоѓата Ана. Ни беше големо задоволство што успеавме да го направиме сето ова бидејќи знаеме колку овој апарат е важен за Клиниката, а посебно за сите оние кои се соочуваат со оваа болест. Нашата соработка и со Клиниката и со Здружението продолжува и понатаму како и нашата мисија да се помогне секаде каде што тоа е потребно“, изјави Стефановска-Крстевска.

Повеќе информации: <https://msmakedonija.eu.org/novosti/elektroforeza/>



МС Караван

Сумирајќи ги резултатите од спроведена анкета, детектирајќи ги потребите на лицата со мултипла склероза (МС) направивме караван во неколку градови во Македонија каде имаше најголем интерес да се одржат средби (групи за поддршка).

Средбите беа збогатени со присуство на стручно лице - психолог, овозможија дружење, поврзување, размена на знаења и остварување на контакти помеѓу лицата со МС.

Охрид, 18.10.2023 година



Битола, 19.10.2023 година



Штип, 02.12.2023 година



Скопје, 03.12.2023 година



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

* Членки на EMSP (European Multiple Sclerosis Platform)
Членки на MSIF (MS International Federation)
Членки на АПО (Алијанса на пациентски организации)
Членки на WPA (World Patient Alliance)

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

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



ВЕБИНАРИ ВО 2023 ГОДИНА



Предавањата се достапни на следните линкови:

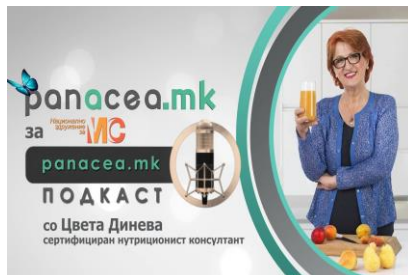
<https://youtu.be/scqczM12GLQ>

https://youtu.be/BVs1Oyf_rfk

МС Поткасти

Со оглед дека секогаш ги имаме во фокус потребите на лицата со мултипла склероза и со цел секогаш да ви понудиме нови, актуелни и воедно едукативни содржини за МС, создадовме рубрика „МС Поткасти“, кои убедени сме дека ќе ви бидат од особена корист.

Темите се внимателно одбрани, а соговорниците високопрофесионални лица во својата струка, како и лица кои можат да споделат корисни и охрабрувачки совети.



Поткастите се достапни на следниот линк: <https://msmakedonija.eu.org/multipla-skleroza/ms-podcast/>

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

* Членки на EMSP (European Multiple Sclerosis Platform)
Членки на MSIF (MS International Federation)
Членки на АПО (Алијанса на пациентски организации)
Членки на WPA (World Patient Alliance)

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

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

ОСТВАРЕНИ СОРАБОТКИ

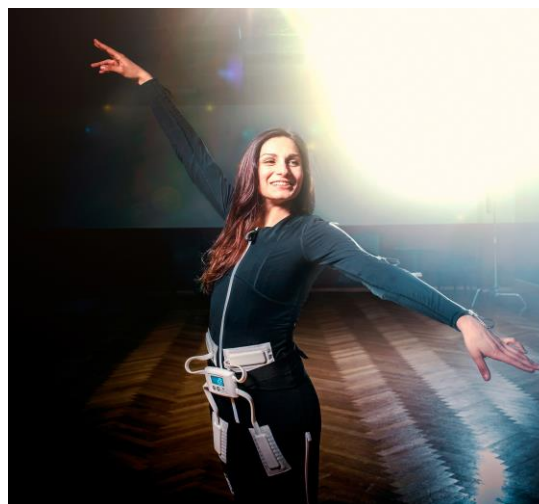
Соработка на Националното здружение на МС со Центарот за ортотика и протетика СЛАВЕЈ АД Скопје

Во што се состои соработката?

За членовите на Националното здружение за МС, Центарот за ортотика и протетика СЛАВЕЈ АД Скопје, организира две бесплатни проби на новото одело за невромодулација Exopulse Mollii.

Повеќе информации се достапни на следниот линк:

<https://msmakedonija.eu.org/novosti/sorabotka-nzms-i-slavej-ad-skopje-exopulse-mollii-suit/>



ФИЗИО ДИНАМИК, нов соработник на Националното здружение за МС

ФИЗИО ДИНАМИК
НИЕ ЈА РАЗБИРАМЕ
ВАШАТА БОЛКА

- ПРЕГЛЕД
- ФИЗИКАЛНА ТЕРАПИЈА
- КИНЕЗИТЕРАПИЈА
- КИРОПРАКТИКА
- МЕДИЦИНСКИ МАСАЖИ
- ЛИМФНА ДРЕНАЖА
- ДОМАШНА ПОСЕТА

УЛ. МЕТОДИЈА ШАТОРОВ
ШАРЛО БР.1

Повеќе информации на:
<https://msmakedonija.eu.org/novosti/fizio-dinamik-nov-sorabotnik-na-nzms/>

Со цел да им овозможиме на нашите членови, лицата со мултипла склероза, врвна услуга од високостручни лица во областа на физиотерапијата, која ќе овозможи лицата со МС да ја одржуваат својата телесна и мускулна подготвеност и оптимална спремност со цел одбегнување на прогресија на болеста и можно влошување на здравствената состојба, и секако по најпристапна цена, договоривме **попуст од 15%** на сите услуги кои ги нудат:

- Центарот за физикална терапија, кiroprактика, масажа и кинезитерапија ФИЗИО ДИНАМИК – Скопје;
- Центарот за масажа и оджрување на тело ФИЗИОТЕРАПЕВТ ЗДРАВЈЕ – Гостивар.



Соработка на Националното здружение за МС со Македонски Каритас



За членовите на Националното здружение за МС, Каритас можат да обезбедат храна/намирници и основни хигиенски средства, како и лекови (тука не спаѓаат лековите кои се препишани од невролог и обезбедени од Клиниката за неврологија).

Оваа помош првенствено е наменета за лица од социјален ризик, самохрани родители, лица кои тешко се движат и не се во можност финансиски да ги сносат трошоците за живот.

Повеќе информации на: https://msmakedonija.eu.org/novosti/ms_karitas/

Соработка со Bowen Therapy Skopje



Националното здружение за МС следејќи ги и грижејќи се за потребите на лицата со МС континуирано е во потрага по најдобрите третмански опции кои на членовите на здружението би им понудиле најдобри ефекти и придобивки и би резултирале со успешно справување со здравствените проблеми и предизвици.

Посебна чест ни претставува остварената соработка со Bowen Therapy Skopje и веднаш ги информираме лицата со МС, членови на Националното здружение за МС, дека имаат попуст од 20% на услугите кои ги нуди центарот.

Повеќе информации има на: <https://msmakedonija.eu.org/novosti/sorabotka-so-bowen-therapy-skopje/>



Потпишан меморандум за соработка со Семос Компјутерски Образовен Центар



Што ќе користат членовите на Националното здружение за МС?

Обезбедивме 15% попуст на официјални и сертифицирани обуки во делот на ИТ за членовите на НАЦИОНАЛНОТО ЗДРУЖЕНИЕ ЗА МС, и тоа:

- основни и напредни ИТ тренинзи; Сите од обуки од одделот за Крајни корисници (MS Office, Adobe, Autodesk, Програмирање – Open source) со попуст од 15%.
- Академии како неформален дел на образование; Сите академии со попуст од 15%.
- поволности при официјална сертификација на тренинзите;
- поволности за користење на услуги од страна на семејствата на членовите на здружението; Детски курсеви со попуст од 15%.

Детално имате на: https://msmakedonija.eu.org/novosti/semos_ms/

ДОДЕЛЕНИ БЛАГОДАРНИЦИ

Во текот на 2023 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

* Членки на EMSP (European Multiple Sclerosis Platform)
Членки на MSIF (MS International Federation)
Членки на АПО (Алијанса на пациентски организации)
Членки на WPA (World Patient Alliance)

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

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



МЕДИУМСКА СОРАБОТКА И ЗАСТАПЕНОСТ



рeпублика online ВЕСТИ ИНТЕРВЈУА КОЛУМНИ СПОРТ СЦЕНА ЖИВОТ СЛУШАЈТЕ

На женската трка учествуваа и жени кои боледуваат од мултипла склероза

ЗДРАВЈЕ 09.04.2023 / 15:55



Мецити: Најдобри сме во регионот во обезбедување терапија за мултипла склероза

30.06.2023 14:19



Министерот за здравство Фатмир Мецити денеска изјави дека сме најдобри во регионот во обезбедување терапија за мултипла склероза.

Home / СОДЕРЖАЊЕ

Хусејин: Развојот на инклузивната и отворена трудова политика се клучен елемент за унапредување на квалитетот на животот

May 30, 2023 14:21 - ДЕНЕС СОЦИЈАЛА



Расте бројката на заболени од мултипла склероза – најмладиот пациент има 12 години

© 30.05.2023 21:36



Дванаесет годишно дете е најмладиот пациент со мултипла склероза. Расте бројката на новодиагностицирани, се спушта старосната граница. Годишно со болеста се соочуваат околу 100 луѓе, во репродуктивниот период од животот. Најблизина се пациентите на возраст од 20 до 40 години. Во моментот во државата се лекуваат преку 1 500 пациенти, но терапија е дајќа за сите.

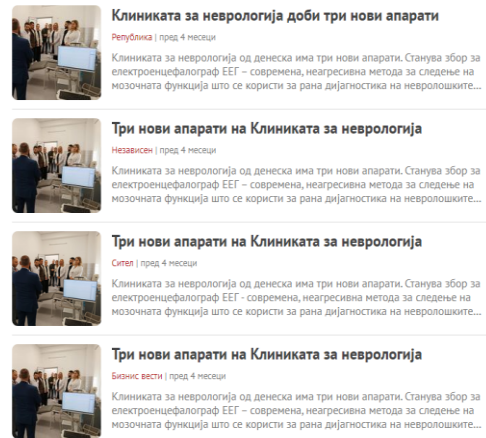
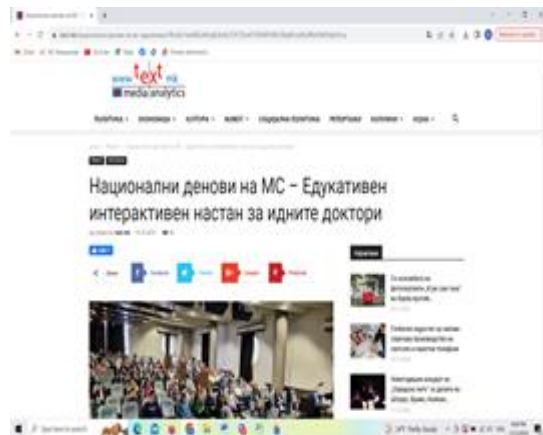
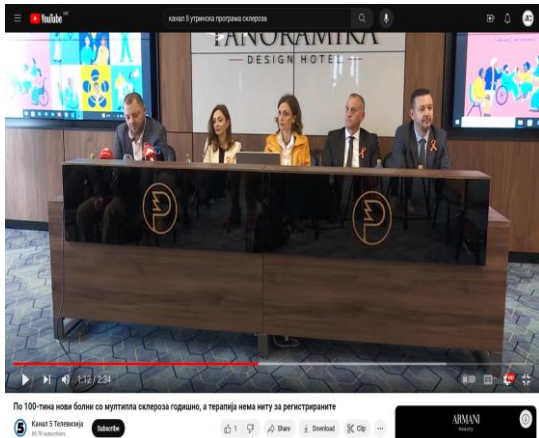
Имаме десет различни терапии за мултипла склероза, но имаме и сознание дека високо ефикасните терапии не се достапни на доволно болни пациенти, пише Ана Караџиќа Димитровска.

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

* Членки на EMSP (European Multiple Sclerosis Platform)
Членки на MSIF (MS International Federation)
Членки на АПО (Алијанса на пациентски организации)
Членки на WPA (World Patient Alliance)

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

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



- <https://www.youtube.com/watch?v=klNnx-A-wTo>
- <https://fokus.mk/zhenska-trka-vo-poddrshka-na-zhenite-so-multipla-skleroza/>
- <https://grid.mk/c/Nk5cZYcBu3GCPcr2191V/2023-04-09/zhenska-trka-vo-poddrshka-na-zhenite-so-multipla-skleroza-ms>
- <https://time.mk/c/347bf592aa/zenska-trka-vo-poddrska-na-zenite-so-multipla-skleroza.html>
- <https://pretsedatel.mk/?s=%D0%BC%D1%83%D0%BB%D1%82%D0%B8%D0%BF%D0%BB%D0%B0+%D1%81%D0%BA%D0%BB%D0%B5%D1%80%D0%BE%D0%B7%D0%B0>
- <https://kurir.mk/makedonija/vesti/odbelezhan-svetskiot-den-na-multipla-skleroza/>
- <https://netpress.com.mk/makedoni-a-go-odbelezhuva-svetskiot-den-na-multipla-skleroza/>
- <https://republika.mk/zivot/zdravje/vo-makedonija-godishno-se-dijagnostitsiraat-megu-90-i-120-novi-patsienti-so-multipla-skleroza-a-60-se-na-listata-za-chekane-na-primane-visokoefikasna-terapija/>
- <https://zoom.mk/me%D1%9Fiti-na%D1%98dobri-sme-vo-regionot-vo-obezbeduva%D1%9Ae-terapi%D1%98a-za-multipla-skleroza/>
- <https://www.youtube.com/watch?v=Rd1Kx-3IFQg>
- <https://www.youtube.com/watch?v=ZwcC0M5aRuw&t=327s>
- <https://www.youtube.com/watch?v=PecJlhOLpSs>
- <https://youtu.be/PecJlhOLpSs>
- <https://www.vecер.press/%D0%B2%D0%BE-%D0%BC%D0%B0%D0%BA%D0%B5%D0%B4%D0%BE%D0%BD%D0%B8%D1%98%D0%B0-%D0%B8%D0%BC%D0%B0-1-500-%D0%BB%D0%B8%D1%86%D0%B0-%D1%81%D0%BE-%D0%BC%D1%83%D0%BB%D1%82%D0%B8%D0%BF%D0%BB%D0%B0-%D1%81%D0%BA/>
- <https://m.makpress.mk/Home/PostDetails?PostId=541197>
- <https://netpress.com.mk/odbelezhan-svetskiot-den-na-multipla-skleroza-vo-makedoni-a-boleduvaat-1-500-lica-a-godishno-ima-od-90-do-120-novi-sluchai/>
- <https://ohridsky.com/brojot-na-zaboleni-raste-a-i-listata-na-chekane-za-terapija/>
- <https://time.mk/c/b8c0e3de9e/svetski-den-na-multipla-skleroza-brojot-na-pogodeni-se-zgolemuva.html>
- <https://www.youtube.com/watch?v=T2ed4DTiQIQ>
- <https://www.slobodnaevropa.mk/a/32636094.html>
- <https://www.vesti.mk/article/6529345ac7987cd371d139f3>
- <https://telma.com.mk/2023/10/13/zasluzhuvame-soodvetno-da-bideme-tretirani-i-da-imame-kvaliteten-zivot-pacienti-so-retki-bolesti-vo-postojana-bitka-za-lekovi/>
- <https://nezavisen.mk/licata-so-retki-bolesti-teshko-stignuvaat-do-terapija-se-bara-decentralizacija/>
- <https://republika.mk/zivot/zdravje/vo-makedonija-nema-detski-revmatolog-pa-detsata-bolni-od-retkata-bolest-juvenilen-artritis-se-lekuvaat-na-oddelt-kardio-revmatologija-na-klinikata-za-detski-bolesti/>
- <https://www.radiomof.mk/zdruzenija-baraat-decentralizacija-i-pristap-do-lekovi-za-da-se-podobri-zivotot-na-semejstvata-so-retki-bolesti/>

- <https://kurir.mk/makedonija/vesti/zaboluvaat-i-mali-detsa-se-namaluva-vo-zrasta-na-patsienti-so-multipla-skleroza-vo-makedonija/>
- <https://www.brif.mk/se-namaluva-vo-zrasta-na-pacienti-so-multipla-skleroza-vo-zemjava-gi-ima-i-pod-10-godini/>
- <https://www.fakulteti.mk/news/19102023/se-namaluva-vo-zrasta-na-pacienti-so-multipla-skleroza-vo-zemjava-gi-ima-i-pod-10-godini>
- <https://news.net.mk/page/ba72c9c9-fe69-41e1-940b-000f2acb2181>
- <https://www.publicitet.mk/aktuelno/item/21557?fbclid=IwAR00P9bdz5pDe71Tv4KodZ-v8nGSX5tW6hy5Wl-JJfhenEozB5E0NBBi2bY>
- <https://netpress.com.mk/edukativen-interaktiven-nastan-za-multipla-skleroza-na-medicinski-fakultet-vo-skopje/>
- <https://covekotpredse.mk/%D0%B5%D0%B4%D1%83%D0%BA%D0%B0%D1%82%D0%B8%D0%B2%D0%B5%D0%BD-%D0%B8%D0%BD%D1%82%D0%B5%D1%80%D0%B0%D0%BA%D1%82%D0%B8%D0%B2%D0%B5%D0%BD-%D0%BD%D0%B0%D1%81%D1%82%D0%B0%D0%BD-%D0%B7%D0%B0-%D0%BC%D1%83/>
- <https://biznisvesti.mk/edukativen-interaktiven-nastan-za-multipla-skleroza-na-medicinski-fakultet-vo-skopje/>
- <https://netpress.com.mk/edukativen-interaktiven-nastan-za-multipla-skleroza-na-medicinski-fakultet-vo-skopje/>
- <https://www.slobodenpecat.mk/na-medicinskiot-fakultet-vo-skopje-kje-se-odrzhi-edukativen-nastan-za-multipla-skleroza/>
- <https://kurir.mk/makedonija/vesti/edukativen-interaktiven-nastan-za-multipla-skleroza-na-medicinski-fakultet-vo-skopje/>
- <https://a1on.mk/macedonia/se-namaluva-vo-zrasta-na-pacienti-so-multipla-skleroza-vo-zemjava-gi-ima-i-pod-10-godini/>
- <https://text.mk/%D0%BD%D0%B0%D1%86%D0%B8%D0%BE%D0%BD%D0%B0%D0%BB%D0%BD%D0%B8-%D0%B4%D0%B5%D0%BD%D0%BE%D0%B2%D0%B8-%D0%BD%D0%B0-%D0%BC%D1%81-%D0%B5%D0%B4%D1%83%D0%BA%D0%B0%D1%82%D0%B8%D0%B2%D0%B5%D0%BD/?fbclid=IwAR0LAKmj6L8uALFOF7ZEe4YT5fhXPD9K3SBqKk5oZbxI9RdOMJ9qfstEcxs>
- <https://www.youtube.com/watch?v=em8rN3jLxko>
- <https://makfax.com.mk/soopstenija/%D0%B7%D0%B0%D0%B5%D0%B4%D0%BD%D0%BE-%D1%81%D0%BC%D0%B5-%D0%BF%D0%BE%D1%81%D0%B8%D0%BB%D0%BD%D0%B8-mozzart-%D0%B4%D0%BE%D0%BD%D0%B8%D1%80%D0%B0%D1%88%D0%B5-%D0%B0%D0%BF%D0%B0%D1%80%D0%B0/>
- <https://zdravstvo.gov.mk/modernizacijata-na-klinikata-za-nevrologija-znachi-golema-pridobivka-za-pacientite/>
- <https://lider.mk/nadez-za-pacientite-so-multipleks-skleroza-klinikata-za-nevrologija-voveduva-specijalna-magnetna-rezonanca-za-navremeno-dijagnosticiranje-na-nevroloshki-zaboluvaanja/>
- <https://republika.mk/zivot/zdravje/klinikata-za-nevrologija-dobi-tri-novi-aparati/>
- <https://www.crnobelo.com/novosti/promo/105138-zaedno-sme-posilni-mozzart-donirase-aparat-za-rano-detektiranje-na-multipla-skleroza-na-klinikata-za-nevrologija>



ЛОКАЛНА СОРАБОТКА

Националното здружение за мултипла склероза секојдневно е во контакт со повеќе од 10 организации кои работат во интерес на пациентите. Иако секое од здруженијата делува и е посветено на одредена здравствена состојба, сепак размената на различни искуства и помош секогаш е добредојдена.

Во иднина ќе продолжиме да соработуваме, бидејќи на тој начин се развиваме и растеме со знаење, како и генерирање нови идеи кои секако се во интерес на крајните корисници.

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
MožemoSve!

Повеќе информации на:

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

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

Националното здружение за МС е член на:



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

* Членки на EMSP (European Multiple Sclerosis Platform)
Членки на MSIF (MS International Federation)
Членки на АПО (Алијанса на пациентски организации)
Членки на WPA (World Patient Alliance)

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