

ΔΕΛΤΙΟ ΤΥΠΟΥ

Αθήνα, 23 Μαρτίου 2026

Σύμπραξη Ένωσης Σπανίων Ασθενών Ελλάδας και AstraZeneca Ελλάδας για τη διάδοση του Ελληνικού Χάρτη Σπανίων Παθήσεων

Η [Ένωση Σπανίων Ασθενών Ελλάδος \(Ε.Σ.Α.Ε.\)](#) και η [AstraZeneca Ελλάδας](#) ανακοινώνουν τη σύμπραξή τους με κοινό στόχο την ευρεία διάδοση και ενεργή αξιοποίηση του **Ελληνικού Χάρτη Σπανίων Παθήσεων (rdgmap.gr)**. Η πρωτοβουλία αυτή αναδεικνύει τη δέσμευση των δύο εταιριών να προωθήσουν την πρόσβαση στην αξιόπιστη πληροφόρηση και να ενισχύσουν τη διασύνδεση όλων των εμπλεκομένων στην κοινότητα των σπανίων παθήσεων στην Ελλάδα.

Ο Ελληνικός Χάρτης Σπανίων Παθήσεων αποτελεί ένα σύγχρονο εργαλείο ενημέρωσης, ενδυνάμωσης και διασύνδεσης ασθενών, φροντιστών και επαγγελματιών υγείας. Πρόκειται για μία **μοναδική ψηφιακή πλατφόρμα** που συγκεντρώνει και παρουσιάζει γεωγραφικές πληροφορίες για τα Κέντρα Εμπειρογνωμοσύνης, τις Οργανώσεις Ασθενών, τις Κλινικές Μελέτες, την Επιστημονική Βιβλιογραφία, καθώς και άλλους κρίσιμους πόρους που σχετίζονται με τα σπάνια νοσήματα. Αξιοποιώντας τεχνολογίες GIS (Geographic Information Systems) και AI, ο Χάρτης προσφέρει μία **άμεση, επικαιροποιημένη και αξιόπιστη πηγή πληροφόρησης για όσους δραστηριοποιούνται στον χώρο των σπανίων παθήσεων** — είτε πρόκειται για επαγγελματίες υγείας είτε για ασθενείς και τις οικογένειές τους.

Ο Πρόεδρος της Ένωσης Σπανίων Ασθενών Ελλάδας, κος Βασίλειος Καρατζιάς, επεσήμανε: «Ο Ελληνικός Χάρτης Σπανίων Παθήσεων είναι ένα εργαλείο που δημιουργήθηκε από την Ένωση Σπανίων Ασθενών Ελλάδος με επίκεντρο τον ασθενή και τις πραγματικές ανάγκες της κοινότητάς μας. Η συνεργασία με την AstraZeneca Ελλάδας ενισχύει σημαντικά την προσπάθειά μας να καταστήσουμε τον Χάρτη ευρέως γνωστό και λειτουργικό, ώστε κάθε ασθενής και κάθε οικογένεια να μπορεί να εντοπίσει έγκαιρα τις κατάλληλες δομές και την υποστήριξη που χρειάζεται. Η σύμπραξη αυτή αποτελεί ένα ακόμη βήμα προς ένα πιο οργανωμένο και προσβάσιμο σύστημα φροντίδας για τα σπάνια νοσήματα στην Ελλάδα».

Από την πλευρά της, η κα **Γιώτα Κοτσεκίδου, Corporate & Regulatory Affairs Director της AstraZeneca Ελλάδας**, δήλωσε σχετικά: «Στην AstraZeneca, η δέσμευσή μας στον τομέα των

σπανίων παθήσεων είναι διαρκής και ουσιαστική. Πιστεύουμε ότι η πρόσβαση στην έγκυρη και έγκαιρη πληροφόρηση αποτελεί θεμέλιο για τη βελτίωση της φροντίδας των ασθενών. Η συνεργασία μας με την ΕΣΑΕ για τη διάδοση του Χάρτη Σπανίων Παθήσεων ενισχύει το οικοσύστημα των σπανίων νοσημάτων στη χώρα μας, προάγοντας την επιστημονική ενημέρωση και τη διασύνδεση, με σταθερή προσήλωση στα οφέλη για τους ασθενείς».

Στο πλαίσιο της συνεργασίας, η AstraZeneca προχώρησε σε εκτεταμένη ηλεκτρονική ενημέρωση των επαγγελματιών υγείας σχετικά με τον Ελληνικό Χάρτη Σπανίων Παθήσεων, ενθαρρύνοντάς τους να αξιοποιήσουν την πλατφόρμα ως σημείο αναφοράς για πολύτιμες πληροφορίες που αφορούν τις σπάνιες παθήσεις. Χάρη στον δυναμικό χαρακτήρα του εργαλείου, οι επαγγελματίες υγείας μπορούν επίσης να συμβάλλουν ενεργά στην επικαιροποίηση και στον εμπλουτισμό του περιεχομένου στο πεδίο ενδιαφέροντός τους, ενισχύοντας την ακρίβεια και τη χρησιμότητα του Χάρτη για την ευρύτερη κοινότητα.

Η σύμπραξη αυτή στοχεύει σε ουσιαστικά και μετρήσιμα αποτελέσματα για την ενδυνάμωση της κοινότητας των ασθενών με σπάνιες παθήσεις στην Ελλάδα, διευκολύνοντας την πρόσβαση στην κατάλληλη πληροφόρηση, στη σωστή φροντίδα και σε δίκτυα υποστήριξης. Η Ένωση Σπανίων Ασθενών Ελλάδας και AstraZeneca Ελλάδας μοιράζονται τη φιλοδοξία να ενισχύουν διαρκώς εργαλεία και συνεργασίες που βελτιώνουν την καθημερινότητα των ασθενών με σπάνιες παθήσεις, συμβάλλοντας σε ένα πιο συνεκτικό, ενημερωμένο και υποστηρικτικό περιβάλλον φροντίδας.

Σχετικά με την Ε.Σ.Α.Ε.

Η [Ένωση Σπανίων Ασθενών Ελλάδος \(Ε.Σ.Α.Ε.\)](#) είναι μία Ένωση Οργανώσεων Ασθενών μη κερδοσκοπικού χαρακτήρα, με έδρα την Αθήνα και περιφέρεια ολόκληρη την ελληνική επικράτεια, η οποία, αυτήν τη στιγμή, συγκεντρώνει υπό τη σκέπη της [37 Συλλόγους, Σωματεία και ΑΜΚΕ](#) με ασθενείς που ζουν με Σπάνιες Παθήσεις και Νοσήματα.

Σήμερα, αποτελεί τον μεγαλύτερο θεσμικό φορέα εκπροσώπησης των Σπανίων Ασθενών και των αναγκών τους στην Ελλάδα, με μέλη σε Επιτροπές και Ομάδες Εργασίας, όπως μεταξύ άλλων την Επιτροπή Σπανίων Νοσημάτων, την Ομάδα Εργασίας Μητρώου για τα Σπάνια Νοσήματα την Επιτροπή Φαρμακευτικής Δαπάνης Θεραπευτικών Πρωτοκόλλων και Μητρώων του υπουργείου Υγείας κ.ά..

Παράλληλα, είναι ο επίσημος φορέας εκπροσώπησης της Ελλάδας στο εξωτερικό, μέλος του [Παγκόσμιου Οργανισμού Σπανίων Παθήσεων \(RDI\)](#), του [Ευρωπαϊκού Οργανισμού Σπανίων Παθήσεων \(EURORDIS\)](#) και του [Συμβουλίου των Εθνικών Ενώσεων της Ευρώπης \(Council of National Alliances\)](#).



Σχετικά με την AstraZeneca

Η AstraZeneca είναι μια παγκόσμια βιοφαρμακευτική εταιρεία, που εστιάζει στην ανακάλυψη, ανάπτυξη και εμπορία συνταγογραφούμενων φαρμάκων στην Ογκολογία, τις Σπάνιες Παθήσεις και τη Βιοφαρμακευτική, συμπεριλαμβανομένων των Καρδιαγγειακών, Νεφρικών και Μεταβολικών παθήσεων, Αναπνευστικών παθήσεων και στην Ανοσολογία. Με έδρα το Κέιμπριτζ του Ηνωμένου Βασιλείου, η AstraZeneca δραστηριοποιείται σε περισσότερες από 100 χώρες και τα καινοτόμα φάρμακά της χρησιμοποιούνται από εκατομμύρια ασθενείς σε όλο τον κόσμο. Περισσότερες πληροφορίες για την AstraZeneca μπορείτε να βρείτε [εδώ](#).

Για περισσότερες πληροφορίες:

Ε.Σ.Α.Ε.: κα Ελίνα Μιαούλη, Υπεύθυνη Επικοινωνίας και Project Coordinator Ελληνικού Χάρτη Σπανίων Παθήσεων: 6977 263 301, elinamiaouli@gmail.com

AstraZeneca: κα Χριστίνα Γιόγιακα, Corporate Communications & Patient Advocacy Manager: 210 68 71 500, Christina.Giogiaka@astrazeneca.com