



ANAFILAXIÁS ALLERGIÁSOKÉRT
EGYESÜLET
#NEMVAGYEGYEDÜL

Legyenek elérhetőek a molekuláris allergia vizsgálatok társadalombiztosítás keretében is!

Sajtóközlemény

2025. november 17. Az anafilaxiás allergiát pontosan kimutató molekuláris laborvizsgálat jelenleg kizárólag magánúton érhető el, ami a szülőknek több tízezer, akár százezer forintos költséget is jelent. Ha a szülők nem tudják megengedni maguknak ezt a költséget, annak az a kockázata, hogy nem derül ki időben az allergia, vagy éppen tévesen kaphatja meg a gyermek a diagnózist, miközben nem is allergiás. A tét nagy, és jelenleg csak azok a családok lehetnek a biztos diagnózis birtokában, akik a vizsgálatot kifizették. Az Anafilaxiás Allergiásokért Egyesület a Belügyminisztériumhoz fordul, hogy legyenek elérhetőek a molekuláris allergia vizsgálatok társadalombiztosítás keretében is.

„Az anafilaxiás, azaz életveszélyes allergia molekuláris allergiavizsgálattal mutatható ki a legpontosabban. Nemzetközileg elismert „gold standard” vizsgálatról van szó, ami azt jelenti, hogy ez a legpontosabb, legmegbízhatóbb vizsgálat. A pontosság mellett, ez az egyetlen olyan vizsgálat, ami az allergia nyomkövetésére, a kinőhetőségre ad visszajelzést. Kiszűri továbbá a hagyományos IgE allergénpanelekben megjelenő ún. keresztallergiákat, ami azt jelenti, hogy hiába pozitív az a lelet, ebből nem következik, hogy az illető ténylegesen allergiás az adott élelmiszerre. Végül az allergiás állapot javítását, gyógyítását célzó terhelésekhez és a már elérhető földimogyoró immunterápiákhoz ez adja csak a pontos irányítást az orvosnak.” – mondta el dr. Csáki Csilla allergológus, az Anafilaxiás Allergiásokért Egyesület szakmai vezetője.

„Aki nem jut hozzá ehhez a molekuláris laborvizsgálathoz, annak fals diagnózisa lehet, vagy elveszti az esélyt arra, hogy az allergiás állapotot javító, gyógyító terápiában részesüljön. Elengedhetetlen, hogy az állam beemelje a molekuláris vizsgálatot a társadalombiztosítási keretbe és minden érintett számára kérhesse a szakorvos ezt a vizsgálatot. Ezért a Belügyminisztériumhoz fordulunk, hogy tegyék lehetővé a laborvizsgálat állami támogatását.” – mondta el Janklovics Natasa az Anafilaxiás Allergiásokért Egyesület szóvivője.

A pontatlan diagnózis három szinten okoz kárt. Ha a gyermek allergiás, és ez nem derül ki, veszélyben van. Ha azt hiszik, hogy allergiás, pedig valójában nem, akkor feleslegesen tartanak diétát, amitől nő a kockázat arra, hogy valóban allergiássá tesszük a gyermeket. Indokolatlanul élnek egy rendkívül nehéz, félelemmel teli élethelyzetben, szigorúan szabályozott keretek között, és a már államilag támogatott adrenalin tartamú életmentő gyógyszer felírása is felesleges.

A harmadik kár pedig az, hogy elesik a gyermek attól a lehetőségtől, hogy terheléses vizsgálattal, immunterápiával lehetőséget kapjon az állapota javulására, gyógyulásra.

„Nem lehet az, hogy azok jutnak pontos diagnózishoz, akik ezt meg tudják fizetni. Aki anafilaxiás allergiával él annak nehéz az élete, tele szabályokkal és szorongással. A család és a környezete számára



ANAFILAXIÁS ALLERGIÁSOKÉRT
EGYESÜLET
#NEMVAGYEGYEDÜL

is óriási teher ez. Igazán tragikus abba belegondolni, hogy vannak, akik indokolatlanul, mert a diagnosztikai módszer nem volt megfelelő. Az érintett családokkal való szoros kapcsolatunk révén látjuk, hogy sajnos ez nem alaptalan félelem. Rendkívül gyakran előfordul, hogy azt hiszik anafilaxiás allergiás a gyermek, majd a komponens vizsgálatok alapján kiderül, hogy valójában nem. - mondta el Kiss Anikó egészségügyi szakértő, az Anafilaxiás Allergiásokért Egyesület egyik alapítója.

Hozzáátette: *„Azt várjuk az egészségügyi döntéshozóktól, hogy egy olyan rendkívül súlyos következménnyel járó egészségügyi állapotnál, mint az anafilaxiás allergia, biztosítsák a diagnózis felállításához szükséges feltételeket. Az érintettek egészsége érdekében ez elengedhetetlen, és mindennek van egy népegészségügyi dimenziója is.”*

„Azt javasoljuk a Belügyminisztériumnak, hogy a népegészségügyi szempontok mérlegelése mellett arra is gondoljanak, hogy a fals diagnózisok feleslegesen terhelik a költségvetést is, gondoljunk csak a családi adókedvezményekre, az ingyenes életmentő gyógyszerre és a felesleges orvos-beteg találkozásokra. Így ne újabb költségként kezeljék a kérdést, hanem egészségében nézzék a területet.”- hangsúlyozta Kiss Anikó egészségügyi szakértő, az Anafilaxiás Allergiásokért Egyesület egyik alapítója.

Dr. Csáki Csilla allergológus hozzáátette: *„Ezeket a vizsgálatokat szakorvosnak kell elrendelnie, lényeges az, hogy a tüneteket és a vizsgálat eredményét együttesen kell értékelni az allergia diagnózis felállításához. A szakorvosok nem tudnak jelenleg támaszkodni ezekre a laborvizsgálatokra, hiszen a szülőn múlik, hogy ezeket ki tudják-e fizetni. De azt is meg kell említeni, hogy a magánlaborokban szabadon megvásárolható vizsgálatoknál féltő, hogy laikusok is maguk kéri és értelmezik az eredményt, miközben ez egy speciális tudással és szakértelemmel értékelhető csak. Természetesen az állami támogatáshoz a szakmai szervezetek állásfoglalása szükséges, amely pontosan meghatározza, hogy ki, milyen esetekben milyen komponenseket rendelhet meg, ez a munka elindult.”*

Interjú, kapcsolat: Janklovics Natasa, szóvivő: 06 30 424 90 19

Anafilaxiás Allergiásokért Egyesület

Szülőtámogatási-és érdekképviseleti nonprofit, civil szervezet, amely segítséget nyújt a súlyos, anafilaxia kockázatával járó allergiás embereknek.

Alapító tagjai: Dr. Csáki Csilla allergológus szakorvos, és érintett szülők, akik személyes érintettségük mellett különböző területekről szakmai kompetenciával is rendelkeznek: Domonkos Brigitta, Janklovics Natasa, Fináli-Magyari Judit, Kiss Anikó, Csizmazia Szonja, Szekér Ágnes, Gyetván Kata, Krafcsík-Orbán Gyöngyi