



τεύχος 08
Φεβρουάριος
Μάρτιος
Απρίλιος
2007

ΕΘΝΙΚΗ ΣΥΝΔΟΜΟΣΠΟΝΔΙΑ ΑΤΟΜΩΝ ΜΕ ΑΝΑΠΗΡΙΑ • ΕΛ. ΒΕΝΙΖΕΛΟΥ 236, 163 41 ΗΛΙΟΥΠΟΛΗ, ΑΘΗΝΑ

Θέματα Αναπηρίας

04 Η αναγκαιότητα δημόσιας δεσμικής δωράκισης των ατόμων με αναπηρία και η αναπηρία των υφισταμένων δεσμών

11 Συνέντευξη Θανάση Καστανιώτη:
“Το βιβλίο ανατρέπει στερεότυπα”

27 Η Υπογραφή της 1ης Σύμβασης των Ηνωμένων Εθνών για τα δικαιώματα των ατόμων με αναπηρία είναι γεγονός

Αφιέρωμα

1Million4Disability Campaign
Ας κάνουμε την διακριτική μεταχείριση των ατόμων με αναπηρία παρελθόν



ΠΛΗΡΩΜΕΝΟ
ΤΕΛΟΣ
ΚΕΜΠ.ΑΘ.
4702



ΕΝΤΥΠΟ ΚΛΕΙΣΤΟ ΑΡ. ΑΔΕΙΑΣ: 2021 ΚΕΜΠ.ΑΘ.
ΚΩΔΙΚΟΣ: 3411



Περιοδικό ΕΛΕΑ

Ταυτότητα

Ιδιοκτησία:

Εθνική Συνομοσπονδία Ατόμων με Αναπηρία - ΕΣΑμεΑ

Εκδότης:

Βαρδακαστάνης Γιάννης
Πρόεδρος ΕΣΑμεΑ

Διεύθυντρια:

Χατζηπέτρου Ανθή

Αρχισυντάκτρια:

Θεωνά Άννα

Σελίδοποίστη - Διαχωρισμοί - Φιλμς:
ΑΠΕΙΚΟΝΙΣΗ (210 6006430-1)

Εκτύπωση:

ΔΕΣΜΟΣ (210 6644156)

τεύχος 08
Φεβρουάριος
Μάρτιος
Απρίλιος

ΑΘΗΝΑ 2007



Editorial 03

Ανάλυση: Η αναγκαιότητα δημόσιας θεσμικής θωράκισης των ατόμων με αναπηρία και η αναπηρία των υφισταμένων θεσμών 04

Θέσεις: Μέσα Μαζικής Ενημέρωσης και Άτομα με Αναπηρία: Τέλος στον οίκτο και τη φιλανθρωπία με σκοπό το κέρδος 08

Συνέντευξη: Θανάση Καστανιώτη: "Το Βιβλίο ανατρέπει στερεότυπα" 11

Βήμα: Ομοσπονδία Κωφών Ελλάδος - Συνεχείς αγώνες για ισότιμη επικοινωνία και κοινωνική ένταξη 13

Αφιέρωμα: 1 Million4Disability Campaign. Ας κάνουμε την διακριτική μεταχείριση των ατόμων με αναπηρία παρελθόν. 19



Παρουσίαση: Κοινοτικό Πρόγραμμα: 2007 - Ευρωπαϊκό Έτος Ίσων Ευκαιριών για Όλους. Οι "Διαδρομές Ισότητας" της Ε.Σ.Α.μεΑ. 25

Έργο "Ολοκληρωμένη παρέμβαση για την ισότιμη συμμετοχή των ατόμων με αναπηρία στην εργασία" της Α.Σ. Νέα Προσέγγιση 26

Ευρωπαϊκά - Διεθνή Θέματα: Η υπογραφή της πρώτης Σύμβασης των Ηνωμένων Εθνών για τα Δικαιώματα των Ατόμων με Αναπηρία είναι γεγονός 27

Συνεργασίες: Συντήρηση του κίπου του νέου κτιρίου της Ε.Σ.Α.μεΑ. από την ομάδα κηπουρικής του σωματείου "ΕΡΜΗΣ" 29

Η ΕΣΑμεΑ παρεμβαίνει, προτείνει, διεκδικεί... 30

Εκδόσεις: "Αιμορροφιλία - αίμα - αιμοδοσία: σχέσην ζωής"

του Γιάννη Τριανταφύλλου 38

Γραφεία ΕΣΑμεΑ:

Ελ. Βενιζέλου 236, 163 41 Ηλιούπολη, Αθήνα

Τηλ. 210 - 9949837

Fax: 210 - 5238967

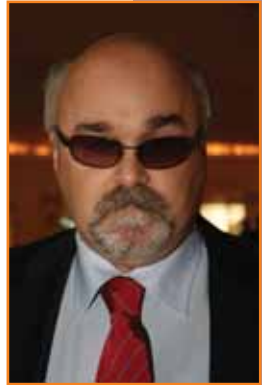
E-mail: esaea@otenet.gr

<http://www.esaea.gr>

Εκδίδεται σε 7.500 αντίτυπα και διανέμεται δωρεάν.

Σε περίπτωση αναδημοσίευσης παρακαλούμε να αναφέρετε ως πηγή το "Θέματα Αναπηρίας".

Τα ενυπόγραφα άρθρα δεν εκφράζουν υποχρεωτικά τις απόψεις της ΕΣΑμεΑ.



Mετά την υπογραφή της πρώτης Διεθνούς Σύμβασης των Ηνωμένων Εδνών για τα Δικαιώματα των Ατόμων με Αναπηρία τον Μάρτιο στη Νέα Υόρκη από 80 χώρες, μεταξύ των οποίων και η Ελλάδα, κι ενώ στο πλαίσιο του Ευρωπαϊκού Έτους Ισων Ευκαιριών για Όλους υλοποιούνται Προγράμματα για την εξάλειψη των διακρίσεων των ευπαδών ομάδων, η επαρκής δεσμική δωράκιση της αναπηρίας αποτελεί την πρώτη προτεραιότητα στις διεκδικήσεις του αναπηρικού κινήματος, τόσο σε διεθνές, όσο και εδνικό επίπεδο.

Είναι καιρός στη χώρα μας να βρεθεί πια το αντίδοτο του κολακευτικού λαϊκισμού και του συμπονετικού συντηρητισμού, το αντίδοτο στο δίπολο ήρωας - ζητιάνος και να εφαρμοστεί στη χώρα μας ένα ενιαίο εδνικό πρόγραμμα που στην πράξη δα εγγυηθεί και δα διασφαλίσει ότι τα άτομα με αναπηρία μπορούν να ζήσουν στη Ελλάδα με αξιοπρέπεια, χωρίς να παραβιάζονται και να καταπατούνται τα ανδρώπινα και συνταγματικά τους δικαιώματα.

Για την επίτευξη αυτού του στόχου και τη δέσπιση αποτελεσματικής ευρωπαϊκής νομοδεσίας υπέρ των ατόμων με αναπηρία που δα τα προστατεύει από κάθε μορφής διάκριση σε όλους τους τομείς της καθημερινής ζωής τους, μπορείτε να βάλλετε κι εσείς ένα λιδαράκι, με τη συμμετοχή σας στην ευρωπαϊκή εμβέλειας καμπάνια του Ευρωπαϊκού Φόρουμ Ατόμων με Αναπηρία και της Ε.Σ.Α.μεΑ. "1million4disability", που τυγχάνει μεγάλης συμπαράστασης από φορείς και οργανώσεις σε ολόκληρη την Ευρώπη. Αναλυτικό αφιέρωμα στην εκστρατεία και τους στόχους της, αλλά και το πώς μπορείτε κι εσείς να συμμετάσχετε δα βρείτε στο τεύχος που κρατάτε στα χέρια σας.

Επιπλέον, μέσα από τις σελίδες αυτού του περιοδικού δα έχετε την ευκαιρία να πραγματοποιήσετε ένα ταξίδι στο μαγικό κόσμο του βιβλίου με οδηγό τον Εκδότη κ. Θανάση Καστανιώτη, κατά τη διάρκεια του οποίου δα διαπιστώσετε τη δύναμη ενός μέσου που μεταμορφώνεται πλέον χάρη στις νέες τεχνολογίες και μπορεί να αλλάξει άρδην τα δεδομένα γύρω από την εκπαίδευση, αλλά και την ψυχαγωγία των ατόμων με αναπηρία.

Με την ελπίδα ότι οι αιγώνες μας δα στεφθούν με τη δέουσα επιτυχία, φέρνοντας την άνοιξη στις ζωές των συμπολιτών μας με αναπηρία, αλλά και εκατομμυρίων ατόμων με αναπηρία σε ολόκληρη την Ευρώπη σας ευχόμαστε καλή ανάγνωση.

**Γιάννης Βαρδακαστάνης
Πρόεδρος ΕΣΑμεΑ**



Η αναγκαιότητα δημόσιας θεσμικής θωράκισης των ατόμων με αναπηρία & η αναπηρία των υφισταμένων θεσμών

Του Γιάννη Βαρδακαστάνη

*Προέδρου της Εθνικής Συνομοσπονδίας Ατόμων με Αναπηρία
και του Ευρωπαϊκού Φόρουμ Ατόμων με Αναπηρία*

Aναμφίβολα η περίοδος που διανύουμε χαρακτηρίζεται από αντιφατικότητα και πολλές φορές από συγκεχυμένη προσέγγιση στα δέματα της αναπηρίας. Άλλωστε, στο άρδρο που δημοσιεύσαμε στο προηγούμενο τεύχος του περιοδικού, αναλύσαμε και περιγράψαμε, την κατάσταση ενός εκκρεμούς που ταλαντεύεται μεταξύ του κολακευτικού λαϊκισμού και του συμπονετικού συντηρητισμού, ως προσπάθεια επιβολής μίας νέας κοινωνικής

φιλανθρωπίστικης αντίληψης για την αναπηρία στη χώρα μας. Συνολικά στην Ελλάδα σήμερα παρατηρείται να ενυπάρχουν και η παραδοσιακή αντίληψη για την αναπηρία αλλά και η νέα προσέγγιση, αυτή που το αναπηρικό κίνημα αποκαλεί δικαιωματική προσέγγιση της αναπηρίας. Δυστυχώς αυτή την αντιφατική κατάσταση, μπορεί κανείς να τη βρει και εκτός των συνόρων της χώρας μας.

Στην Ελλάδα, στην Ευρώπη αλλά και διεθνώς παρατηρείται επίσης μία υποχώρηση των δημόσι-

ων πολιτικών για την αναπηρία, δηλαδή όλο και περισσότερο οι υπηρεσίες που παρέχονται στα άτομα με αναπηρία παράγονται από τον ιδιωτικό τομέα. Αυτή η χαλάρωση της δημόσιας παρουσίας στα δέματα της αναπηρίας σηματοδοτεί μία δραματική αντιστροφή στη συμπεριφορά των κρατών, των οποίων τα δημόσια συστήματα κοινωνικής προστασίας υπήρξαν πάντοτε οι εγγυητές για την κοινωνική υποστήριξη των ατόμων με αναπηρία. Στην Ελλάδα, όπου η αναπηρία άλλοτε αντιμετωπίζεται ως παρί-

ας των δημόσιων πολιτικών και άλλοτε επιχειρείται να τεδεί στο επίκεντρο αυτών, διεξάγεται μία βαθιά ιδεολογική, πολιτική και κοινωνική διαπάλη.

Έχουμε πολλές φορές επισημάνει ότι δεν μπορεί κανείς να περιμένει από μια χώρα που μόλις το 1974 και μετά άρχισε να ανακαλύπτει τα άτομα με αναπηρία και συνακόλουθα να δεσπίζει πολιτικές για αυτό το χώρο, να βρίσκεται στην κοινωνική και πολιτική πρωτοπορία ως προς την εκπόνηση και εφαρμογή σύγχρονων πολιτικών για τα άτομα με αναπηρία. Υπάρχουν όμως φαινόμενα στη χώρα, τα οποία εάν δεν αντιμετωπιστούν, δα συνεχίσουν να παράγουν νοσηρότητα, να δηλητηριάζουν τη δημόσια κοινωνική ατμόσφαιρα και να ναρκοδετούν ουσιαστικά την προσπάθεια για μια βαθιά αλλαγή στα δέματα της αναπηρίας στην Ελλάδα.

Το κυριαρχούμενο πολιτικό θέμα που χαρακτήρισε διαχρονικά αυτή την κατάσταση που περιγράψαμε πιο πάνω είναι η υπόδεση των "αναπήρων μαϊμού". Μια ορολογία που μας ενοχλεί βαδύτατα γιατί παραπέμπει στην αδιαφάνεια, γιατί παραπέμπει σε επίορκους

γιατρούς, γιατί αναφέρεται σε ένα πολιτικό σύστημα και στους λειτουργούς αυτού του πολιτικού συστήματος που έχουν ανεχθεί και έχουν εκδρέψει αυτό το φαινόμενο, γιατί τελικά η αμφισβήτηση της πιστοποίησης της αναπηρίας είναι η μητέρα της απαξίωσης και της υπονόμευσης των δημόσιων πολιτικών για την αναπηρία στην Ελλάδα. Δεν υπάρχει αμφιβολία ότι η πιστοποίηση της αναπηρίας είναι το δεμέλιο πάνω στο οποίο κτίζονται οι δημόσιες πολιτικές για τα άτομα με αναπηρία σε όλους τους τομείς είτε αναφερόμαστε στην εκπαίδευση, είτε αναφερόμαστε σε συγκεκριμένα μέτρα υποστήριξης όπως επιδοματική πολιτική, ασφαλιστική και φορολογική πολιτική.

Όταν οι πολίτες, η κοινωνία ολόκληρη διαρκώς βομβαρδίζεται με πληροφορίες για "αναπήρους μαϊμού" που παρανόμως εισπράττουν επιδόματα, συντάξεις, που παρανόμως διορίζονται σε δέσεις εργασίας, που παρανόμως εισάγονται στα πανεπιστήμια χωρίς εξετάσεις, όταν όλα αυτά συνδέτουν μία γκρίζα δημόσια εικόνα για την αναπηρία, αυτόματα δημιουργείται στο κοινωνικό σύνολο η δικαιο-

λογημένη υποψία και κακυποψία και ταυτόχρονα η αντίδραση, η οποία συμπικνούται στην άποψη και στη δέση, γιατί να ενισχύσουμε ένα χώρο που μαστίζεται από τέτοιες νοσηρές και αδιαφανείς καταστάσεις και συμπεριφορές.

Εμείς, το αναπηρικό κίνημα της χώρας έχουμε κάνει σαφές ότι την ευδύνη την αποκλειστική φέρουν οι ιατροί καθώς επίσης και οι πολιτικοί που τους ανέχθηκαν, ή καλύτερα τους επέτρεψαν, και καμία φορά τους προέτρεψαν προς τέτοιες καταστάσεις. Δεν γνωρίζουμε αν υπάρχουν "ανάπηροι μαϊμού" στη χώρα, αυτό που πιστεύουμε και που επιβάλλεται να γίνει είναι να ανατραπεί τώρα αυτή η κατάσταση. Είναι ευδύνη της πολιτείας να δωρακίσει δεσμικά το χώρο της αναπηρίας, είναι αδήριτη αναγκαιότητα. Οι σημερινοί δεσμοί δεν προστατεύουν την αναπηρία γιατί είναι ανάπηροι οι ίδιοι.

Πιστέψαμε και αγωνιζόμαστε για μια συνολική αναβάθμιση των δημόσιων πολιτικών για την αναπηρία, οι οποίες να εδράζονται στο Σύνταγμα της χώρας (άρθρο 21 παράγραφος 6), στη νέα Διεδνή

Σύμβαση για τα Δικαιώματα των Ατόμων με Αναπηρία του Οργανισμού Ηνωμένων Εθνών, στις πολιτικές κατευδύνσεις και επιταγές της Ευρωπαϊκής Ένωσης. Στην Ελλάδα σήμερα παρατηρούμε με ιδιαίτερη λύπη μία ουσιαστική υποχώρηση των δημόσιων πολιτικών για την αναπηρία. Τομείς όπως η παιδεία, η επαγγελματική κατάρτιση, η απασχόληση, η υγεία, η πρόνοια ουσιαστικά υποχρηματοδοτούνται. Έτσι και αλλιώς διαχρονικά έχουν υποχρηματοδοτηθεί, όταν όμως αυτή η κατάσταση συνεχίζεται, αντικειμενικά και σταδιακά οι τομείς αυτοί απαξιώνονται.

Όλο και περισσότεροι φορείς από τον ιδιωτικό τομέα εμφανίζονται στο χώρο της παροχής υπηρεσιών στα άτομα με αναπηρία. Έχουμε επιχειρηματολογήσει ότι απαιτείται στη χώρα μας να θεσπιστεί ένα εδνικό σχέδιο δράσης για τα άτομα με αναπηρία, το οποίο ουσιαστικά να εδράζεται σε μία διακομματική πολιτική συνεννόηση και συναίνεση. Τα δέματα της αναπηρία πρέπει να ενώνουν, όπως άλλωστε δήλωσε ο αξιότιμος Πρόεδρος της Δημοκρατίας Κάρολος Παπούλιας όταν δέχτηκε στο προεδρικό μέγαρο την Εκτελε-

στική Γραμματεία της Εθνικής Συνομοσπονδίας Ατόμων με Αναπηρία το Δεκέμβρη του 2005, αναφέροντας: "Η κυβέρνηση και τα πολιτικά κόμματα πρέπει ουσιαστικά να συναγωνίζονται στο ποιος δα υποστηρίξει πιο αποτελεσματικά τα άτομα με αναπηρία στη χώρα".

Αυτό που βασικά ισχυρίζόμαστε σε αυτό το άρθρο είναι ότι απαιτείται στη χώρα μας να υπάρξει μία ουσιαστική και αποτελεσματική δεσμική διωράκιση της αναπηρίας και συνακόλουθα να προστατευτούν τα άτομα με αναπηρία από τα νοσηρά φαινόμενα που περιγράψαμε πιο πάνω. Απαιτείται με άλλα λόγια, μία βαδιά ριζοσπαστική εξυγίανση όλου του συστήματος, αρχίζοντας από την πιστοποίηση της αναπηρίας. Εάν δεν υπάρξει ένα σύστημα αδιάβλητο, διαφανές, με κοινωνική λογοδοσία, αντικειμενικό και προσαρμοσμένο στη νέα προσέγγιση της αναπηρίας, το οποίο να παρέχει πιστοποίηση της αναπηρίας που δεν δα αμφισβητείται από κανένα, όλες οι πολιτικές, όλα τα μέτρα προστασίας δα τίθενται υπό αμφισβήτηση γιατί σχεδόν πάντοτε δα βρίσκονται στην προκρούστια κλίνη της

λαθροαναπηρίας, αυτό που αποκαλείται "αναπηρία μαϊμού".

Γι' αυτό ισχυρίζόμαστε ότι η δημόσια δεσμική διωράκιση της αναπηρίας στην Ελλάδα ξεκινάει και ολοκληρώνεται με τη δεσμοδέτηση ενός νέου συστήματος για την πιστοποίηση της αναπηρίας. Έγινε πολύ συζητηση τα τελευταία χρόνια γύρω από την εισαγωγή του συστήματος ICF (Διεθνής Ταξινόμηση της Λειτουργικότητας, της Αναπηρίας και της Υγείας) του Παγκόσμιου Οργανισμού Υγείας στη χώρα μας. Η πιστοποίηση της αναπηρίας μπορεί να γίνει με βάση το νέο σύστημα, μπορεί να γίνει με βάση ένα συνδυασμό συστημάτων, γιατί και το ICF αρχίζει να παρουσιάζει ανάγκη αναδεώρησης. Απευδυνόμαστε σε όλους αυτούς που σχεδιάζουν και εφαρμόζουν πολιτικές για το χώρο της αναπηρίας στη χώρα και τους καλούμε να ακούσουν την κραυγή αγωνίας των ατόμων με αναπηρία και των οικογενειών τους. Δεν πάει άλλο. Απαιτούνται νέες πολιτικές στη χώρα και για να γίνει αυτό απαιτούνται νέες πολιτικές πρωτοβουλίες.

Η χώρα βρίσκεται μπρο-

στά σε εκλογές. Αυτό που οι οργανώσεις των ατόμων με αναπηρία και των γονιών τους δια ζητήσουν από την κυβέρνηση, από την αξιωματική αντιπολίτευση, από όλα τα κόμματα που δια λάβουν μέρος σε αυτές τις εκλογές, από όλους τους υποψήφιους των κομμάτων, είναι να δεσμευτούν ότι στη χώρα δια εκπονηθεί και δια εφαρμοστεί ένα ενιαίο εδνικό πρόγραμμα για την ένταξη και την κοινωνική προστασία των ατόμων με αναπηρία, με βασικό το κορμό τη δημόσια δεσμική δωράκιση του χώρου της αναπηρίας στην Ελλάδα.

Όλα τα άτομα με αναπηρία και οι οικογένειές τους, έχουν ανάγκη υποστήριξης και διασφάλισης της προστασίας των ανδρώπινων και κοινωνικών τους δικαιωμάτων. Και αυτό ισχύει για όλες τις κατηγορίες ατόμων με αναπηρία ή ατόμων με χρόνια πάθηση. Ο δημόσιος χαρακτήρας των πολιτικών, ο δημόσιος χαρακτήρας των υπηρεσιών, είναι η μόνη και πλήρης εγγύηση ότι αυτός ο χώρος δεν δια οδηγηθεί ξανά σε καταστάσεις οίκτου και ελέους, που ζούμε έτσι και αλλιώς από καιρού εις καιρόν και σήμερα. Όμως αυτό που δοκιμάζεται είναι η δημόσια δεσμική

δωράκιση της αναπηρίας, είναι η ολοκληρωμένη και αποτελεσματική προστασία των πλέον ευάλωτων κατηγοριών ατόμων με αναπηρία. Αναφερόμαστε στις γυναίκες με αναπηρία, στις μητέρες με αναπηρία, στις μητέρες που εχουν παιδιά με βαριά αναπηρία, στα ίδια τα άτομα με βαριά αναπηρία, όπως σύνδρομο down, αυτισμό, βαριά και πολλαπλή αναπηρία.

Οι πολιτικές στη χώρα μας πρέπει να πάψουν να είναι ατάκτως ερημένες. Απαιτείται σχέδιο, απαιτείται συντονισμός, απαιτείται χρηματοδότηση. Τέρμα στα κούφια λόγια, τέλος στην ανέξοδη ρητορική δημαγωγία. Όλα τα κόμματα πρέπει να παρουσιάσουν την πρόταση τους για τη δημόσια δεσμική δωράκιση της αναπηρίας. Τα άτομα με αναπηρία και οι οικογένειές τους δια λάβουν υπόψη τους εκείνες τις προτάσεις των κομμάτων οι οποίες συνοδεύονται και με τη δεσμευση πόρων. Η δημόσια πολιτική για την αναπηρία απαιτεί και δημόσια χρηματοδότηση γιατί οι δομές και υπηρεσίες για τα άτομα με αναπηρία δεν μπορούν να δημιουργηθούν και να λειτουργήσουν μόνο με ευχολόγια.

Σε αυτό το άρδρο επιχειρή-

σαμε να παρουσιάσουμε το πραγματικό ζητούμενο της εποχής. Δηλαδή το αντίδοτο του κολακευτικού λαϊκισμού και του συμπονετικού συντηρητισμού, αυτό που στην πράξη δια εγγυηθεί και δια διασφαλίσει ότι τα άτομα με αναπηρία μπορούν να ζήσουν στη Ελλάδα με αξιοπρέπεια, χωρίς να παραβιάζονται και να καταπατούνται τα ανδρώπινα και συνταγματικά τους δικαιώματα. Για τον πολιτικό κόσμο της χώρας υπάρχει μόνο ένας δρόμος και αυτός είναι ο δρόμος της αλήθειας και της ειλικρίνειας. Να παρουσιάσουν το πρόγραμμα τους για την αναπηρία κοστολογημένο και εναρμονισμένο με τη νέα προσέγγιση. Τα άτομα με αναπηρία και οι οικογένειές τους προσδοκούν, αναζητούν και απαιτούν ένα νέο κύμα δημόσιων πολιτικών για την αναπηρία. Δεν δια ανεχδούν να οδηγηθούν πάλι στην προκρούστια κλίνη της φιλανθρωπίας υπό τη δαμόκλειο σπάδη του οίκτους και του ελέους. Τα άτομα με αναπηρία ως υποκείμενα της τύχης τους, διεκδικούν τη δική τους δέση ως ισότιμοι πολίτες αυτής της χώρας στο οικονομικό, πολιτικό και κοινωνικό περιβάλλον.



Το μήνυμα είναι σαφές και απευθύνεται σε όλους!

Θωρακίστε θεσμικά την αναπηρία στη χώρα και με αυτό τον τρόπο θα θωρακίσετε την αξιοπρέπεια σας ως πολιτικό σύστημα και ως πολιτικοί.

Μέσα Μαζικής Ενημέρωσης και Άτομα με Αναπηρία: Τέλος στον οίκτο και τη φιλανθρωπία με σκοπό το κέρδος

Τηλεόραση, ραδιόφωνο, εφημερίδα, internet. Τέσσερα διαφορετικά πρόσωπα της ίδιας οντότητας, των σύγχρονων μέσων μαζικής ενημέρωσης, που συνιστούν απότοκο των αλματωδών τεχνολογικών εξελίξεων, και καλούνται σήμερα να επιτελέσουν το ρόλο ενός σύγχρονου «μεσσία», ασκώντας κριτική και πιέσεις για την εξάλειψη των κακώς κειμένων των σύγχρονων κοινωνιών, για ένα καλύτερο αύριο. Η δύναμή τους και η επιρροή τους στις ανθρώπινες συνειδήσεις είναι αδιαμφισβήτητη, δυστυχώς όμως πολλές φορές χωρίς κανένα όριο. Υπέρ των φτωχών και αδυνάτων, πάντα όμως με απότερο σκοπό το κέρδος, τα σύγχρονα μέσα μαζικής ενημέρωσης κάθε αλλό παρά λύση σε ουσιαστικά προβλήματα μπορούν να δώσουν, κι αυτό γιατί διαστρεβλώνουν τόσο πολύ εικόνες από την καθημερινή μας ζωή, που μας αναγκάζουν να αμφισβητούμε την ίδια τους την ύπαρξη. Ο θύτης γίνεται θύμα, ο ήρωας ξητιάνος και η κοινή γνώμη απλά παρακολουθεί μην μπορώντας να ελέγξει τον τεράστια δύναμη που ασκείται πάνω της μέσα από μια εικόνα, μια φωνή, ένα κείμενο. Κι όλα αυτά τη στιγμή, που αντή η δύναμη, θα μπορούσε να αποτελεί ένα μεγάλο πλεονέκτημα στον αγώνα για ισότιμη διαβίωση όλων των ευπαθών ομάδων του πληθυσμού με τους υπόλοιπους συμπολίτες τους.

Hενική Συνομοσπονδία Ατόμων με Αναπηρία (ΕΣΑμεΑ), έχει πολλάκις εκφράσει τις δέσεις της αναφορικά με τον τρόπο προβολής της αναπηρίας από τα μέσα μαζικής ενημέρωσης, αλλά και σχετικά με τις πρακτικές που εφαρμόζουν τα μέσα, όπως οι ραδιο - τηλε - μαραδώνιοι καδώς και μια σειρά άλλων εκπομπών τύπου Reality Show, που μεταδίδονται από την

Κρατική και Ιδιωτική Τηλεόραση που καταρρακώνουν το σεβασμό και την αξιοπρέπεια των ατόμων με αναπηρία και έρχονται σε ρητή αντίθεση με το Σύνταγμα της Χώρας μας και με την κοινωνική αποστολή της ραδιοφωνίας και της τηλεόρασης.

Πιο συγκεκριμένα παρατηρούνται οι εξής πρακτικές στον τρόπο προβολής των ατόμων με αναπηρία:

Δυνατά μπροστά.



Με κέντρα παροχής ευρυζωνικών υπηρεσιών παντού



LANNET

Η ΝΕΑ ΜΕΓΑΛΗ ΔΥΝΑΜΗ
ΣΤΙΣ ΤΗΛΕΠΙΚΟΙΝΩΝΙΕΣ

www.lannet.gr

Τηλεφωνία

Single Play

Internet

Double Play

Ψυχαγωγία

Triple Play

- Ευρεία χρήση αρνητικής ορολογίας ή ορολογίας "δετικής υπερβολής" που ενισχύει την ιατρική φιλανθρωπική αντίληψη για την αναπηρία όπως: "καθηλωμένος σε αναπηρικό αμάξιδιο", "άτομο με ειδικές ικανότητες", εκφράσεις ιδιαίτερα διαδεδομένες στους δημοσιογράφους που είναι βαθιά δηλωτικές όλων των χρόνια ριζωμένων αρνητικών στερεοτύπων.
- Ευρεία προβολή της ατομικής διάστασης της αναπηρίας σε φιλανθρωπική βάση με απώτερο στόχο την αύξηση της ακροαματικότητας και ολοκληρωτική έλλειψη της κοινωνικής της διάστασης, η οποία καδίσταται αναγκαία για την άρση της άγνοιας, της προκατάληψης και του στιγματισμού.
- Ευρεία προβολή της σωματικής τελειότητας στη διαφήμιση, η οποία σε συνδυασμό με την προβολή σπάνιων εικόνων της αναπηρίας επηρεάζει και ενισχύει την παιγιαμένη αρνητική αντίληψη που έχουν τα άτομα χωρίς αναπηρία για τα άτομα με αναπηρία.
- Ευρεία προβολή δημάτων με τρόπο ώστε να κινητοποιούν τον σίκτο των πολιτών για την κατάσταση των ατόμων με αναπηρία. Σε αυτή την κατηγορία ανήκουν και οι φιλανθρωπικές εκπομπές τύπου ραδιο-τηλεμαραθωνίων με στόχο τη συλλογή χρημάτων για τη δήθεν βελτίωση της κατά-

στασης των ατόμων με αναπηρία, οι οποίες όχι μόνο δεν βελτιώνουν την κατάσταση τους, αλλά ανατρέπουν τη δετική εξέλιξη που έχει επέλθει μέσω της κοινωνικής και συλλογικής δράσης των ατόμων με αναπηρία στη βάση της δικαιωματικής προσέγγισης της αναπηρίας.

Αναμφίβολα, τα άτομα με αναπηρία αποτελούν ένα δέμα που "πουλάει", αρκεί να φέρει το κατάλληλο περιτύλιγμα: την ταμπέλα του ήρωα ή του ζητιάνου, ώστε να γίνει αντικείμενο εκμετάλλευσης από τα μέσα για οικονομικούς σκοπούς και μάλιστα, από μέσα μη προσβάσιμα στα άτομα με αναπηρία. Η αντιμετώπιση αυτή έχει τις ρίζες της στην άγνοια, στην προκατάληψη και στα στερεότυπα που διέπουν την ανδρώπινη κοινωνία από το παρελθόν, στοιχεία που είχαν οδηγήσει επί δεκαετίες τα άτομα με αναπηρία στο περιόδιο, ανεξάρτητα από ορισμένες σημαντικές αλλαγές που έφεραν Διεδνείς Συνθήκες για τα ανδρώπινα δικαιώματα, στην προώθηση των ζητημάτων της αναπηρίας. Κι αυτό γιατί, η νομοθεσία μπορεί να λειτουργήσει πιο αποτελεσματικά όταν υπάρχει το κατάλληλο έδαφος, που δεν είναι άλλο από μια κοινωνία ανοιχτή στο διαφορετικό και σε ό,τι αυτό συνεπάγεται. Κι εδώ ακριβώς υπεισέρχεται ο ρόλος που θα έπρεπε κανονικά να παιζουν τα μέσα μαζικής ενημέρωσης, ως αγγελιοφόροι δετικών μηνυμάτων, ως διαμορφωτές συνειδήσεων.

Είναι αδήριτη ανάγκη η Πολι-

τεία, το Εθνικό Ραδιοτηλεοπτικό Συμβούλιο και όλοι οι αρμόδιοι φορείς να συνειδητοποιήσουν πως τα πρότυπα φιλανθρωπίας που προβάλλουν και αναπαράγουν τα μέσα καταβαραδρώνουν τα δημελιώδη ανδρώπινα δικαιώματα των ατόμων με αναπηρία, αγνοώντας επιδεικτικά το ρόλο τους ως πολίτες που διεκδικούν αυτά που δικαιούνται και δεν τα ζητιανεύουν. Το Εθνικό Ραδιοτηλεοπτικό Συμβούλιο δια πρέπει να προβεί στην απαγόρευση των ραδιο-τηλε-μαραθωνίων και στη δέσπιση κώδικα δεοντολογίας όσον αφορά στον τρόπο παρουσίασης της αναπηρίας.

Η λήψη κατάλληλων μέτρων που δια απαγορεύσουν στα μέσα να ορδώνουν ακόμα μεγαλύτερα εμπόδια στον αγώνα των πολιτών με αναπηρία για ίση μεταχείριση κρίνεται πιο αναγκαία από ποτέ. Και τούτο γίνεται ακόμα πιο αυτονότητο αν αναλογιστεί κανείς ότι το ιατρικό μοντέλο για την αναπηρία έχει προ πολλού ξεπεραστεί, δίνοντας τη δέση του στο κοινωνικό μοντέλο, που αποτελεί και τη βάση της νέας προσέγγισης της αναπηρίας. Μιας προσέγγισης που δέλει τα άτομα με αναπηρία ενεργούς πολίτες, με ίσα δικαιώματα και υποχρεώσεις, ενεργητικούς και ισότιμους μετόχους στην κοινωνική, πολιτική, πολιτιστική και οικονομική εξέλιξη της χώρας. Κι αυτή η νέα προσέγγιση είναι μονόδρομος στην εξάλειψη της συγνής εκμετάλλευσης των προβλημάτων των ατόμων με αναπηρία στο βωμό του κέρδους.

«Το βιβλίο ανατρέπει στερεότυπα»



Θανάσης Καστανιώτης

Το βιβλίο ανέκαθεν αποτελούσε μια πηγή γνώσης, ένα μέσο για να γνωρίσεις κόσμους που ίσως ποτέ δεν θα επισκεφτείς. Πόσο διαβάζουν τελικά οι Έλληνες; Τι βιβλία προτιμούν;

Πράγματι, το βιβλίο, εκτός από τροφή για το μυαλό και εργαλείο παιδευσης, αποτελεί ένα μαγικό παράδυρο απ' όπου μπορεί κανείς να δει από τελείως διαφορετική σκοπιά την πραγματικότητα ή ακόμα και να δραπετεύσει απ' αυτήν και να ταξιδέψει σε κόσμους ονειρικούς. Αυτή η ανάγκη φυγής ήταν πάντα επιτακτική για τους ανδρώπους και η λογοτεχνία αποτελούσε ανέκαθεν το κατ' εξοχήν μέσο για την πραγμάτωσή της. Τη λογοτεχνία λοιπόν, ελληνική (κυρίως σύγχρονη) και ξένη, προτιμούν οι Έλληνες αναγνώστες όταν επιλέγουν βιβλία.

Γυρνώντας πίσω στα πρώτα σας βήματα τι ήταν τελικά αυτό που αποτέλεσε το έναυσμα και το εφαλτήριο για να μπείτε στο χώρο των εκδόσεων;

Το διάβασμα ήταν πάντα αναπόσπαστο κομμάτι της ζωής μου. Η αγάπη μου για τον κόσμο του βιβλίου καθόρισε από πολύ νωρίς την επαγγελματική μου πορεία, ενώ η μαγεία της προετοιμασίας κάθε νέου τίτλου επιβεβαιώνει συνεχώς την επιλογή μου να ασχοληθώ με το χώρο αυτό.

Οι εκδόσεις Καστανιώτη, που αποτελούν τη μεγαλύτερη ίσως βιβλιογραφική πηγή στην Ελλάδα επικεντρώνονται από την αρχή της ύπαρξής τους στην έκδοση προοδευτικών βιβλίων, προσφέροντας ένα ευρύ φάσμα επιλογών στον αναγνώστη. Τι είναι αυτό που λείπει από την ευρύτατη συλλογή σας;

Η βιβλιογραφική μας παρουσία είναι πλήρης. Οι κατηγορίες και οι σειρές μας περιλαμβάνουν βιβλία παντός ενδιαφέροντος: λογοτεχνία, δοκίμια, φιλοσοφία, βιογραφίες, βιβλία τέχνης, ψυχολογίας, κοινωνικών επιστημών, αλλά και βιβλία για τη δρησκεία, τη μεταφυσική, τον αδλητισμό, την κουζίνα και, βεβαίως, βιβλία για παιδιά όλων των ηλικιών.

Πέραν από τα καθαρά επιστη-

μονικά, υπάρχουν βιβλία για τα άτομα με αναπηρία. Ποιο είναι συνήδως το περιεχόμενό τους; Έχουμε εκδώσει τον Οδηγό ανάπτυξης για προβληματικά παιδιά, καθώς και το DVD-ROM Λεξικό της Ελληνικής Νοηματικής Γλώσσας, μια συμπαραγωγή των εκδόσεών μας με το Ινστιτούτο Επεξεργασίας του Λόγου και της Ομοσπονδίας Κωφών Ελλάδας.

Ποια είναι η στάση του χώρου των εκδόσεων απέναντι στους συγγραφείς με αναπηρία; Έχουν απευθυνθεί σ' εσάς άτομα με αναπηρία που έχουν συγγραφικές τάσεις προκειμένου να εκδώσουν κάποιο βιβλίο;

Πιστεύω ότι τα άτομα με αναπηρία δεν διαφέρουν από τους "υγιείς" ανδρώπους. Το γεγονός ότι μπορεί να υστερούν σωματικά δεν επηρεάζει σε τίποτα το πνεύμα και τον εσωτερικό τους κόσμο. Απεναντίας, μπορεί να δώσουν γραπτά με μια άλλη οπτική του κόσμου μας, που όλοι εμείς οι "υγιείς" δεν γνωρίζουμε.

Πώς κρίνετε τον τρόπο παρουσίασης των ατόμων με αναπ-

ρία μέσα από τα συγγραφικά πονήματα που έχουν πέσει στα χέρια σας αλλά και από τα σύγχρονα μέσα μαζικής ενημέρωσης; Τι πιστεύετε ότι δια έπρεπε να αλλάξει;

Πιστεύω ότι τα άτομα με αναπηρία πρέπει να παρουσιάζονται ισότιμα και να συμμετέχουν στο κοινωνικό γιγνεσθαι με τα ίδια δικαιώματα. Δυστυχώς, η ζωή για τους ανδρώπους αυτούς δεν είναι εύκολη. Υπάρχουν πολλά εμπόδια που πρέπει να ξεπεράσουν στην καθημερινότητά τους, για τα οποία η κοινωνία μας δεν έχει μεριμνήσει.

Ένα από τα βασικά προβλήματα που βιώνουν τα άτομα με αναπηρία είναι η προσβασιμότητα όχι μόνο στο φυσικό περιβάλλον, αλλά και στην εκπαίδευση και τη γνώση, που αν μη τι άλλο αποτελούν αναφαίρετο ανδρώπινο δικαίωμά τους. Για παράδειγμα τα άτομα με προβλήματα όρασης είναι αποκλεισμένα από το βιβλίο στην κλασσική του μορφή. Τι πρέπει να γίνει για να καθιερωθούν τα προσβάσιμα βιβλία (γραφή Braille, ομιλούντα βιβλία, πλεκτρονικά βιβλία), που τα τελευταία χρόνια απολαμβάνουν ευρείας αποδοχής στο εξωτερικό. Από την εμπειρία σας υπάρχει ζήτηση;

Στις εκδόσεις μας έχουμε βοηθήσει και παραχωρήσει δωρεάν την κυκλοφορία έργων σε γραφή Braille, αλλά και σε ηχογραφημένη μορφή. Έχουμε ήδη εκπονήσει μελέτη για να προχωρήσουμε στη δημιουργία φωνητικής βιβλιοδήκης ελληνικής και ξένης λογοτεχνίας που δια πούσιάσουμε το 2008.

Το διαδίκτυο έχει μπει για τα καλά στη ζωή μας, προσφέροντας νέες δυνατότητες που ξεκινούν από τα e-books και φτάνουν μέχρι την συγκρότηση μεγάλων βιβλιοθηκών, πλήρως προσβάσιμων από τα άτομα με αναπηρία κάθε είδους μέσω ειδικά διαμορφωμένων υπολογιστών, αλλά και την εξ αποστά-

σεως εκπαίδευση. Ποιοι είναι οι λόγοι που δεν έχουν μέχρι τώρα επιτρέψει την ανάπτυξη τέτοιων υπηρεσιών στην Ελλάδα; Πως κρίνετε τη σάσον της Πολιτείας απέναντι στα ζητήματα αυτά;

Στην Ελλάδα δυστυχώς οι εξελίξεις αργούν. Πιστεύω ότι ιδιωτικοί φορείς δια προχωρήσουν στη δημιουργία και e-books και έτσι δια καλυφθεί αυτή η ανάγκη. Η δική μας προσπάθεια είναι μια καλή αρχή προς μίμηση.

Δεδομένου του μεγάλου ποσοστού των ατόμων με αναπηρία, το οποίο φτάνει το 10% του συνολικού πληθυσμού της Ελλάδας και επομένως καδιστά τα άτομα με αναπηρία σε μια μεγάλη ομάδα καταναλωτών, κατά πόσο έχει ενταχθεί στον επιχειρηματικό σχεδιασμό σας τόσο η παραγωγή προσβάσιμων μορφών βιβλίων, αλλά και προσβάσιμων βιβλιοπωλείων;

Στο χρόνο που μιλάμε τα νέα βιβλιοπωλεία άρχισαν να προβλέπουν τη δυνατότητα πρόσβασης για άτομα με ειδικές ανάγκες στους χώρους τους. Είναι μια καλή αρχή.

Πόσο μπορεί τελικά το βιβλίο να αλλάξει τα προβαλλόμενα στερεότυπα γύρω από την αναπηρία;

Το βιβλίο αποτελεί τη σημαντικότερη τροφή του μαθαλού. Το διάβασμα πλάθει χαρακτήρες και διαμορφώνει προσωπικότητες. Μπορεί να αλλάξει συμπεριφορές και νοοτροπίες, διευρύνει τους οριζόντες μας, μας μαθαίνει να σκεφτόμαστε, να δίνουμε λύσεις στα προβλήματά μας, να βελτιώνουμε τη ζωή μας, να γινόμαστε χρήσιμοι στους άλλους και στον εαυτό μας. Ως εκ τούτου μπορεί να ανατρέπει και όλα τα στερεότυπα, όχι μόνο γύρω από την αναπηρία. Αρκεί να το αγαπήσουμε και να μάθουμε να το αντιμετωπίζουμε ως απόλαυση. Χρειάζεται όλοι μας να βοηθήσουμε να αναπτυχθεί η βιβλιανάγνωση που στη χώρα μας είναι χαμηλή. ✓

Συνέντευξη: Άννα Θεωνά

Ο Θανάσης Καστανιώτης γεννήθηκε το 1944 στην Αθήνα και ασχολήθηκε από νεαρή ηλικία με το συγκεχυμένο χώρο, εργαζόμενος στο διεθνές βιβλιοπωλείο «Φωλιά του Βιβλίου», παράλληλα με τις σπουδές του. Στα 24 του χρόνια, στη διάρκεια της δικτατορίας, με μια ομάδα φίλων, εξέδωσαν μια σειρά βιβλίων τα οποία μιλούσαν για τον κόσμο που έρχεται, ανέπτυσσαν θεωρίες και διατύπωναν σύγχρονες απόψεις. Αργότερα, νέος εκδότης ακόμα, συνεργάστηκε με την κυρία των Γραμμάτων, την Έλλη Αλεξίου, τη μόνη συγγραφέα που της ζήτησε να εκδώσει το σύνολο των έργων της, κίνηση που αποδείχτηκε και για τους δύο σοφή.

Δημιουργώντας τη δική του εταιρεία, τα πρώτα βιβλία που έφεραν τη σφραγίδα «Εκδόσεις Καστανιώτη» ήταν τα πρωτοποριακά για εκείνη την εποχή έργα των Λούι Κουφινιάλ και Νόμπερτ Βίνερ για την Κυβερνητική, ενώ ο πρώτος Έλληνας συγγραφέας που συνεργάστηκε με τον οίκο ήταν ο φίλος του και ποιητής Ανδρέας Αγγελάκης, με το Μικρό Ανθολόγιο της Παγκόσμιας Ποίησης.

Σήμερα η επιχειρήση του είναι ένας «κάθετος» εκδοτικός οίκος που εκδίδει ετημίως το μεγαλύτερο αριθμό τίτλων, φτάνοντας τα 350 περίπου νέα βιβλία, ενώ ο φιλόδοξος στόχος και το όνειρό του είναι η έκδοση 5.000 νέων τίτλων ετησίως. Διετέλεσε Γενικός Γραμματέας της ΠΟΕΒ, Πρόεδρος του ΣΕΒΑ, ενώ τα βιβλία του έχουν βραβευθεί με κρατικά και διεθνή βραβεία.

Στον 21ο αιώνα, τον αιώνα των πολυμέσων που ο συνδυασμός της εικόνας και του ήχου κατέχει εξέχουσα δέση, ταξιδεύοντας και ενώνοντας ανδρώπους σε κάθε γωνιά του πλανήτη, υπάρχουν συνάνδρωποι μας που ζουν αποκομμένοι από τον κόσμο των ήχων και αντιλαμβάνονται μόνο την εικόνα, τη μία όψη δηλαδή της σύγχρονης παγκόσμιας γειτονιάς της οποίας είμαστε όλοι μέρη.

Τα άτομα με προβλήματα ακοής όμως, αντίθετα με ό,τι πιστεύει η κοινή γνώμη, ακόμα κι αν δεν έχουν ακούσει ποτέ τη



Ομοσπονδία Κωφών Ελλάδος

Συνεχείς αγώνες για ισότιμη επικοινωνία και κοινωνική ένταξη

Ρεπορτάζ: Άννα Θεωνά



δική τους, έχουν φωνή. Αρκεί να δέλει κανείς να την αφουγκραστεί. Αυτό είναι άλλωστε και το βασικό μέλημα της Ομοσπονδίας Κωφών Ελλάδος (ΟΜΚΕ), να μεταλαμπαδεύσει το μήνυμα ότι και η σιωπή έχει ήχο, ότι τα λόγια της σιωπής έχουν νόημα, αρκεί να δέλει κανείς να τα ακούσει.

Η Ομοσπονδία Κωφών Ελλάδος (ΟΜ.Κ.Ε.) είναι δευτεροβάθμια κοινωνικοσυνδικαλιστική οργάνωση, ιδρύθηκε το 1968 και



εκπροσωπεί όλα τα κωφά και βαρήκοα άτομα της χώρας μέσω των 19 πρωτοβάθμιων σωματείων κωφών και βαρήκοων που είναι μέλη στην ΟΜ.Κ.Ε. Επιπλέον, αποτελεί ιδρυτικό μέλος της Εθνικής Συνομοσπονδίας Ατόμων με Αναπηρία (ΕΣΑμεΑ), της Πλαγκόσμιας Ομοσπονδίας Κωφών (W.F.D.) και της Ευρωπαϊκής Ένωσης Κωφών (E.U.D.).

Ο όρος κώφωση υποδηλώνει σχεδόν καθολική απώλεια ακοής εκ γενετής ή επίκτητη, μονόπλευρη ή αμφοτερόπλευρη. Ο όρος παιδική κώφωση χρησιμοποιείται ειδικά για τις περιπτώσεις της αμφοτερόπλευρης απώλειας ακοής, στις οποίες η εκμάθηση της ομιλούμενης γλώσσας είναι σημαντικά δυσχερής διότι ελάχιστα (ή καθόλου) στοιχεία της ομιλίας μπορεί να γίνουν αντιληπτά ακουστικά.

Από τη στιγμή της ίδρυσής της η Ομοσπονδία δίνει έναν συνεχή και καθημερινό αγώνα σε όλα τα επίπεδα, ώστε να γίνει πραγματικότητα η ισότιμη μετα-

χείριση των κωφών ατόμων με τους ακούοντες, αλλά και να διασφαλιστούν όλες εκείνες οι προϋποδέσεις που είναι απαραίτητες για την ομαλή ένταξη των ατόμων με προβλήματα ακοής στην εκπαίδευση, την απασχόληση, αλλά και την ψυχαγωγία.

Για την Ομοσπονδία και τα καθημερινά προβλήματα που αντιμετωπίζουν τα άτομα με προβλήματα ακοής, στο επίκεντρο των οποίων βρίσκεται η επικοινωνία, μίλησε στα "Θέματα Αναπηρίας" ο Πρόεδρος της ΟΜΚΕ κ. Κώστας Γαργάλης.

Πως έχουν οι συνθήκες για τους κωφούς στην Ελλάδα; Ποια είναι τα βασικά καθημερινά προβλήματα που αντιμετωπίζουν;

Τα περισσότερα προβλήματα που αντιμετωπίζουν τα κωφά άτομα στην καθημερινή τους ζωή είναι επικοινωνιακά. Η εκπαίδευση των κωφών στην Ελλάδα είναι ουσιαστικά ανύπαρκτη. Υπάρχει, μπορώ να πω, ένα επαρκές νομοδετικό πλαίσιο, αλλά στην πράξη δεν εφαρμόζεται.

Ψηφίζουμε νόμους, αλλά πολλά σημαντικά πράγματα μένουν σε Προεδρικά Διατάγματα και Υπουργικές Αποφάσεις που δεν εκδίδονται. Χωρίς σωστή εκπαίδευση είναι δυσχερής η παραπέρα εξέλιξη κάθε ατόμου. Δεν υπάρχει κατάρτιση, άρα και πρόσβαση στη εργασία με ό,τι αυτό συνεπάγεται. Ο κωφός δεν έχει ίσες ευκαιρίες ούτε στην εκπαίδευση, ούτε στην επαγγελματική κατάρτιση. Χωρίς διερμηνέα Ελληνικής Νοηματι-

κής Γλώσσας (ΕΝΓ) δεν μπορεί να παρακολουθήσει, να μάθει μια δουλειά. Οι φοιτητές στα πανεπιστήμια το ίδιο, δεν μπορούν να παρακολουθήσουν χωρίς διερμηνέα ΕΝΓ.

Ποιοι είναι οι βασικοί στόχοι της ΟΜΚΕ και ποιες οι προκλήσεις που καλείται να αντιμετωπίσει;

Το πρώτο μέλημα της ομοσπονδίας είναι η εκπαίδευση και επαγγελματική κατάρτιση - αποκατάσταση. Η ΟΜΚΕ με συνεχείς παραστάσεις στα Υπουργεία έχει υποβάλλει συγκεκριμένες προτάσεις. Όσον αφορά στην εκπαίδευση, το πρόσφατο Προσχέδιο Νόμου για την Παιδεία έχει ορισμένα δετικά σημεία, αλλά υπάρχουν ακόμα ελλείψεις. Το ίδιο συμβαίνει και με την επαγγελματική κατάρτιση και αποκατάσταση. Υπάρχει άγνοια από τους εργοδότες για τα κωφά άτομα, ενώ δεν υπάρχει ένα κέντρο στήριξης για τα άτομα αυτά. Ο ΟΑΕΔ που είναι και ο αρμόδιος φορέας, μπορεί να στείλει έναν κωφό για δουλειά μόνο του, το κωφό άτομο όμως δεν μπορεί να επικοινωνήσει καν με τον εργοδότη του. Θα πρέπει να υπάρχει μια υπηρεσία στήριξης στον ΟΑΕΔ που δα συνοδεύει το κωφό άτομο, δα συνεννοείται και μετά την πρόσληψη δα επισκέπτεται την εργασία του ατόμου για να δει πως πάει. Έχουμε μεγάλο ποσοστό ανεργίας στα κωφά άτομα. Ειδικά στις ηλικίες 25-35 ετών υπερβαίνει το 30%. Κι αυτό γιατί δεν υπάρχει ειδίκευση και κατάρτιση για όλα τα επαγγέλματα. Ο ΟΑΕΔ μόνο στην Αθήνα και στη Θεσσαλονική διαδέτει τμή-



ματα κατάρτισης κωφών αλλά μόνο σε ορισμένες ειδικότητες, με αποτέλεσμα να περιμένουν όλοι να βρουν μια δέση μέσω του N. 2643. Κι εκεί όμως έχουμε πρόβλημα, γιατί για όλες σχεδόν τις δέσεις στο δημόσιο, απαιτείται πλέον γνώση ξένης γλώσσας. Ξέρετε ότι για τα κωφά άτομα είναι δύσκολο να μάθουν την ίδια την ελληνική γλώσσα, πόσο μάλλον μια ξένη. Και ουσιαστικά αποκλείονται κι από εκεί τα κωφά άτομα. Με λίγα λόγια αγωνιζόμαστε για την εξάλειψη των διακρίσεων που υφίστανται τα κωφά άτομα στην εκπαίδευση - απασχόληση- πληροφόρηση - νομοδεσία - κοινωνία, κτλ με απώτερο στόχο την ισότιμη κοινωνική ένταξη.

Ποιες οι κυριότερες δραστηριότητες της ΟΜΚΕ; Υπάρχει ανταπόκριση από τον κόσμο;

Στη μακρά και παραγωγική

ιστορία της, η ΟΜΚΕ έχει παιξει ηγετικό ρόλο στο σχεδιασμό και την υλοποίηση προγραμμάτων που έχουν πλέον δεσμοποιηθεί προς όφελος των κωφών. Η Ομοσπονδία μας, τα τελευταία χρόνια εκτός από τη βιόδεια των σωματείων, το μεγαλύτερο και σημαντικότερο πράγμα που έχει επιτύχει είναι η συμμετοχή. Η συμμετοχή στα κέντρα λήψης αποφάσεων ουσιαστικά ως εταίρος της ελληνικής Πολιτείας για όλα τα ζητήματα που έχουν σχέση με τα κωφά άτομα. Παράλληλα, η Ομοσπονδία μας προσφέρει υπηρεσίες και πληροφορίες σε όλα τα κωφά άτομα, αλλά και τις οικογένειές τους, σε εκπαιδευτικούς, φοιτητές και οποιοδήποτε άλλο ενδιαφερόμενο. Τελευταία φτιάχαμε και το Κέντρο Στήριξης στην Απασχόληση. Συμμετέχουμε σε διάφορες Επιτροπές των Υπουργείων που επεξεργάζονται όλα αυτά τα ζητήματα και υλοποιούμε

διάφορα ευρωπαϊκά προγράμματα, όπως το Equal στο οποίο μεταξύ άλλων έχουμε φτιάξει ένα cd με την απόδοση όρων πληροφορικής στη νοηματική γλώσσα.

Πέραν όμως των συνδικαλιστικών μας δράσεων, αναπτύσσουμε δραστηριότητες και σε άλλους τομείς, όπως το δέατρο και τον αδλητισμό. Υπάρχει και το Θέατρο Κωφών Ελλάδος που λειτουργεί 22 χρόνια. Τα τελευταία χρόνια βασίζεται στο μεράκι των ιδιων των ατόμων που συμμετέχουν, αφού δεν λαμβάνει καμία χρηματοδότηση από την Πολιτεία. Έχουν ανεβάσει πάρα πολλά έργα και έχουν διακριθεί σε φεστιβάλ σε ευρωπαϊκό και παγκόσμιο επίπεδο, αλλά δεν υπάρχει η δυνατότητα παρουσίασης στην Ελλάδα. Μέχρι το Πάσχα δόθηκαν κάποιες παραστάσεις σε ένα μικρό χώρο χωρητικότητας 40-50 ατόμων, όπου οι ηδοποιοί



κάνουν και τις πρόβεις τους. Δυστυχώς δεν υπάρχει κάποια άλλη δυνατότητα.

Εκτός όμως από τα καλλιτεχνικά, υπάρχει και η Ομοσπονδία Αθλητισμού Κωφών που έχει αναπτύξει πάρα πολλές δραστηριότητες στον αθλητισμό και ιδιαίτερα στο μπάσκετ, το ποδόσφαιρο, την κολύμβηση, το στίβο, το bowling, και σε άλλα αθλήματα. Οι αθλητές έχουν διακριθεί σε όλα τα επιπέδα, ευρωπαϊκό, παγκόσμιο και στην Ολυμπιάδα κωφών, ενώ βάσει νόμου προβλέπεται ότι και οι κωφοί αθλητές που διακρίνονται έχουν τα ίδια πρόνομια με τους άλλους παγκόσμιους, ευρωπαϊκούς πρωταθλητές και Ολυμπιονίκες και πραγματικά μέσα από τον αθλητισμό περίου 35 κωφοί έχουν βρει απασχόληση στο δημόσιο.

Σε όλες αυτές μας τις δραστη-

ριότητες έχουμε τον κόσμο στο πλευρό μας, υπάρχει πάρα πολύ μεγάλη ανταπόκριση, ιδιαίτερα στις ημερίδες που διοργανώνουμε, δυστυχώς όμως είναι περιορισμένες οι δυνατότητές μας, κυρίως λόγω ανεπαρκούς χρηματοδότησης αυτών.

Ιδιαίτερα σημαντικό ρόλο στον τρόπο αντίληψης της αναπηρίας και πιο συγκεκριμένα των προβλημάτων ακοής, όσον αφορά και στην αποδοχή και ορθή αντιμετώπισή τους από τους λοιπούς πολίτες, παίζουν τα μέσα μαζικής ενημέρωσης. Πως έχει αντιμετωπίσει ο τομέας των μέσων τα άτομα με προβλήματα ακοής;

Μέχρι το 1995 που ψηφίστηκε ο νόμος και έκανε υποχρεωτικό δελτίο ειδήσεων στη νοηματική γλώσσα σε όλα τα κανάλια, οπουδήποτε και να πήγαινε ο

κωφός, όλος ο κόσμος τον κοιτάζει σαν εξωγήινο λόγω της νοηματικής γλώσσας. Από τη στιγμή εκείνη όμως που εξοικείωθηκε ο κόσμος με τα δελτία, έγινε κατανοητό το πρόβλημα. Παιζει πολύ σημαντικό ρόλο η ενημέρωση του κοινού. Σήμερα αντιμετωπίζονται ως ισότιμα τα κωφά άτομα και πολλοί ακούονται έμαδαν και μαδαίνουν την νοηματική γλώσσα. Δεν υπάρχουν πια μόνο παρέες κωφών στις καφετέριες και τα εστιατόρια αποκομμένες από τον υπόλοιπο κόσμο. Σήμερα υπάρχουν παρέες που έχουν και κωφά και ακούοντα άτομα.

Οστόσο, όλες οι προσπάθειες όπως το δέατρο κωφών, ή οι αθλητικές διακρίσεις δεν προβάλλονται όσο χρειάζεται από τα μέσα μαζικής ενημέρωσης. Στην Ελλάδα προτιμάμε να δείχνουμε τον οίκτο και την κακομοιριά για να συγκεντρώσουμε την προσοχή του κοινού. Αρκεί



να σκεφτεί κανείς ότι οι Έλληνες στο παγκόσμιο πρωτάδηλημα μπάσκετ κωφών πήραν την πρώτη δέση. Το ίδιο και στο ποδόσφαιρο. Δεν προβλήματα όμως καθόλου αυτές οι διακρίσεις.

Οι κωφοί, άλλες φορές παρουσιάζονται θετικά, άλλες όχι από τα μέσα μαζικής ενημέρωσης. Το Υπουργείο Επικρατείας τελευταία έχει εκδώσει έναν οδηγό πολύτιμο, σχετικά με το ζήτημα αυτό της ορδής παρουσίασης των ατόμων με αναπηρία εν γένει από τα μέσα, που πρέπει να χρησιμοποιείται από τα ΜΜΕ και τους δημοσιογράφους. Δυστυχώς προς το παρόν δεν εφαρμόζεται στην πράξη.

Όσον αφορά στα ζητήματα προσβασιμότητας των ΜΜΕ υπάρχει μέριμνα για τα άτομα με προβλήματα ακοής; Τι θα πρέπει να αλλάξει στο σκηνικό των media στην Ελλάδα;

Παρότι ο νόμος προβλέπει 7-λεπτο δελτίο ειδήσεων στην νοηματική γλώσσα, τηρείται ελάχιστα έως καθόλου ο χρόνος αυτός. Οι περισσότεροι το μειώνουν στο 2 λεπτό και 3 λεπτό και το προβάλλουν με το ζόρι, μόνο και μόνο επειδή το προβλέπει ο νόμος. Όπως όλοι οι Έλληνες πολίτες πληρώνουμε κι εμείς συνδρομή στην κρατική τηλεόραση, η οποία όμως δεν προσφέρει τίποτα σε εμάς τους κωφούς. Εκτός από το δελτίο ειδήσεων, μπορούμε ίσως να παρακολουθήσουμε κάποιες υποτιτλισμένες ταινίες. Βέβαια, με την ψηφιακή τηλεόραση έγινε τώρα μια προσπάθεια

μέσα από το Πρίσμα+ με πλήρως προσβάσιμο όλο το πρόγραμμα για τα κωφά άτομα, με υποτιτλισμό και νοηματική γλώσσα. Και όσον αφορά στον κινηματογράφο, έχουμε επαφές τόσο με το Υπουργείο Πολιτισμού, όσο και με το Ελληνικό Κέντρο Κινηματογράφου και πριν 8 μηνες το Κέντρο υποτίθισε τις πρώτες 10 ελληνικές ταινίες. Γιατί μέχρι τώρα οι κωφοί ήταν αποκλεισμένοι από το ελληνικό δέατρο και τον ελληνικό κινηματογράφο. Αυτή την περίοδο υποτίθιζονται άλλες 14 ταινίες και το σημαντικότερο είναι ότι πέρυσι το Μάιο πέρασε διάταξη, σύμφωνα με την οποία όλες οι ταινίες που δα χρηματοδοτούνται από το Ελληνικό Κέντρο Κινηματογράφου δα είναι και υποτιτλισμένες. Οι ταινίες αυτές είναι διαδεσμεμές σε dvd στα Σωματεία και κάθε ενδιαφερόμενος μπορεί να τις προμηθευτεί. Γίνεται λοιπόν μια προσπάθεια από την ΟΜΚΕ να γίνουν τα μέσα μαζικής ενημέρωσης και ψυχαγγίας προσβάσιμα στα άτομα με προβλήματα ακοής.

Σε επίπεδο φορέων, πως έχει η συνεργασία αφενός μεν με την τοπική αυτοδιοίκηση, αφετέρου δε με την πολιτική ηγεσία της χώρας.

Με την τοπική αυτοδιοίκηση δεν έχουμε αναπτύξει μεγάλη συνεργασία. Μόνο με ορισμένους Δήμους, όπως ο Δήμος Αργυρούπολης και ο Δήμος Αμπελοκήπων Θεσσαλονίκης που βοηθάνε πάρα πολύ. Μάλιστα ο Δήμος Αργυρούπολης είναι ο πρώτος Δήμος που έφτιαξε Κέντρο Κατάρτισης

κωφών, όπου λειτουργούν τμήματα κατάρτισης και εκμάθησης Η/Υ, μηχανογραφημένης λογιστικής, γραφικών τεχνών και διάφορα άλλα. Με την Πολιτεία δα μπορούσα να πω ότι είναι πολύ καλή η συνεργασία ιδιαίτερα τα τελευταία 15 χρόνια. Σε αυτό βοήθησε πολύ ο νόμος 2430/96 με την αναγνώριση της ΕΣΑμεΑ και των φορέων - μελών της.

Με το Ν. 2817/2000 η ελληνική νοηματική γλώσσα έγινε η επίσημη γλώσσα των κωφών, γεγονός που οφείλεται στους αγώνες της ΟΜΚΕ. Τι σημαίνει πρακτικά αυτό το επίτευγμα, τι άλλαξε στις καθημερινές τους συνθήκες διαβίωσης και πως διευκολύνει τη ζωή των ατόμων με προβλήματα ακοής;

Όπως έχει ήδη επισημανθεί, ένα από τα σημαντικότερα προβλήματα των κωφών είναι η επικοινωνία. Γι' αυτό και ένας από τους πρωταρχικούς στόχους της Ομοσπονδίας ήταν η αναγνώριση της νοηματικής γλώσσας, ο οποίος πραγματοποιήθηκε με τον ανωτέρω νόμο. Η Ελλάδα ήταν η 17η χώρα στον κόσμο που αναγνώρισε επίσημα τη νοηματική γλώσσα. Από το 2000 και μετά άνοιξαν νέοι δρόμοι όχι μόνο για τους κωφούς, αλλά και για μερικές ομάδες ακουόντων, επαγγελματιών κτλ, που ήθελαν να μάθουν τη νοηματική γλώσσα. Έχουμε φτάσει σήμερα να έχουμε περίπου 15 σχολές εκμάθησης της νοηματικής σε όλη την Ελλάδα, στις οποίες φοιτούν πάνω από 3000 ακούοντες. Είναι πάρα πολύ



σημαντικό αυτό για όσους φοιτητές, επιστήμονες, κτλ. έχουν σκοπό να ασχοληθούν μετά είτε με την εκπαίδευση, είτε με την κατάρτιση, είτε ως διερμηνείς - καθώς υπάρχει μεγάλη έλλειψη από διερμηνείς της νοηματικής γλώσσας.

Το 2003 ψηφίστηκε νόμος για δημιουργία προγράμματος διερμηνείας νοηματικής γλώσσας στην Ομοσπονδία. Ο νόμος αυτός άρχισε να υλοποιείται το 2006. Για πρώτη φορά εγγράφηκε κωδικός με συγκεκριμένο ποσό στον Προϋπολογισμό του Υπουργείου Υγείας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης και μέσω αυτού του προγράμματος μπορούν οι κωφοί να απευδύνονται στα διάφορα κέντρα μια - δυο μέρες νωρίτερα και να έχουν κάποιον διερμηνέα όποια στιγμή τον χρειαστούν για τις καθημερινές τους

ανάγκες : δημόσιες υπηρεσίες, νοσοκομεία, κτλ. Αρχικά λειτουργούσε μόνο ένα κέντρο στην Αθήνα κι αμέσως μετά το Πάσχα δα λειτουργήσουν δύο νέα κέντρα στην Θεσσαλονίκη και στην Πάτρα που θα ασχολούνται αποκλειστικά με το Πρόγραμμα διερμηνέων.

Υπάρχουν σχολές σε όλη την Ελλάδα όπου μπορεί κανείς να μάθει τη νοηματική γλώσσα.

Ωστόσο πρέπει να δώσουμε έμφαση στο ζήτημα της πιστοποίησης. Παρότι η ελληνική γλώσσα αναγνωρίστηκε και ο νόμος 2817 αναφέρει ότι για την πρόσληψη σε σχολικές μονάδες ή κέντρα κωφών απαιτείται γνώση της νοηματικής γλώσσας, μέχρι σήμερα δεν υπάρχει επίσημος φορέας πιστοποίησης της νοηματικής γλώσσας. Η Ομοσπονδία μας έχει ζητήσει από το Υπουργείο Παιδείας - και έχει συμπειριλφθεί διάταξη στο προσχέδιο Νόμου για την Ειδική Αγωγή - να θεσμοθετηθεί η πιστοποίηση είτε κατά το αντίστοιχο Πιστοποιητικό Γλωσσομάθειας, είτε από AEI.

Για οποιαδήποτε πληροφορία σχετικά με την Ομοσπονδία Κωφών Ελλάδος επισκεφτείτε την επίσημη

ιστοσελίδα της στην ηλεκτρονική διεύθυνση www.omke.gr ✓

Κωφό άτομο είναι αυτό που η ακονοτική του απώλεια είναι τόσο σοβαρή που, είτε φοράει ακονοτικά είτε όχι, δεν αντιλαμβάνεται την ομιλία (ακονοτική απώλεια, 70db και πάνω). Χρησιμοποιεί κύρια το οπτικό κανάλι για να αντιληφθεί τους συνομιλητές του (χειλιανάγνωση, νοηματική γλώσσα, γραπτή γλώσσα).

Βαρηκοό άτομο είναι αυτό που η ακονοτική του απώλεια δεν είναι τόσο σοβαρή όσο σ'ένα κωφό άτομο (ακονοτική απώλεια, 35db έως 69db). Το μεγαλύτερο ποσοστό της ομιλίας το αντιλαμβάνεται με την ακοή του.

1Million4Disability Campaign

Ας
κάνουμε
την
διακριτική
μεταχείριση
των ατόμων
με αναπηρία
παρελθόν

Αυτή τη χρονιά μια διαφορετική πρωτοβουλία του Ευρωπαϊκού Φόρουμ Ατόμων με Αναπηρία έρχεται να ταράξει τα νερά και να αλλάξει τις ζωές πάνω από 50 εκατομμύριων ατόμων με αναπηρία σε ολόκληρο τον κόσμο. Ο λόγος για την καμπάνια **1 Million4Disability** (**1 εκατομμύριο υπογραφές για την αναπηρία**), που ξεκίνησε επίσημα στις 23 Ιανουαρίου 2007 στις Βρυξέλλες.

Αφορμή στάδιμης η πολύτιμη χρονική συγκυρία που ήδελε τη 10η επέτειο του Ευρωπαϊκού Φόρουμ Ατόμων με Αναπηρία να συμπίπτει χρονικά τόσο με το Ευρωπαϊκό Έτος Ισων Ευκαιριών για Όλους, όσο και με τα 10 χρόνια από την ψήφιση της Συνθήκης του Άμστερνταμ, στην οποία περιλαμβάνεται το Άρθρο 13 που αφορά στην καταπολέμηση των διακρίσεων καθώς και τα 50 χρόνια από την ψήφιση της Συνθήκης της Ρώμης.

Στόχος της εκστρατείας δεν είναι η συγκέντρωση χρηματικών ποσών, αλλά ενός εκατομμυρίου υπογραφών από τους πολίτες της Ευρώπης, ώστε να ασκηθεί πίεση στην Ευρωπαϊκή Ένωση για μια καλύτερη, επαρκέστερη και αποτελεσματικότερη νομοδεσία καταπολέμησης των διακρίσεων που υφίστανται τα άτομα με αναπηρία σε όλους τους τομείς της ζωής τους, προκειμένου να έχουν τη δυνατότητα να ζήσουν επι ίσοις όροις με τους υπόλοιπους συμπολίτες τους.

Η φιλόδοξη αυτή προσπάθεια δα ολοκληρωθεί με μια μεγάλη γιορτή και την παράδοση των υπογραφών στον Πρόεδρο της Ευρωπαϊκής Επιτροπής και τον Πρόεδρο του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου στις 4 Οκτωβρίου 2007, στην οποία δα συμμετέχουν εκπρόσωποι των οργανώσεων - μελών του Φόρουμ από όλα τα κράτη - μέλη της Ευρωπαϊκής Ένωσης, καθώς και υψηλά ιστάμενοι εκπρόσωποι ευρωπαϊκών δεσμών και του αναπηρικού κινήματος της Ευρώπης εν γένει.

Έτσι, το 2007, δεν θα είναι μόνο μια χρονιά μνήμης πολλών και σημαντικών επιτυχιών, αλλά και μια ευκαιρία για το αναπηρικό κίνημα, για όλα τα άτομα με αναπηρία στην Ευρώπη και για όλους όσοι θεωρούν τα άτομα με αναπηρία ισότιμους συμπολίτες τους, να στείλουν ένα ηχηρό μήνυμα κατά των διακρίσεων.

Ο σκοπός της εκστρατείας **1million4disability**

Το πέρας δέκα ετών αγώνα από το αναπηρικό κίνημα σηματοδοτεί την ανάγκη περαιτέρω εντατικοποίησης της προσπάθειας για ένα καλύτερο κόσμο, πιο φιλικό στα άτομα με αναπηρία. Σ' αυτή τη λογική βασίστηκε και η πρωτοβουλία για την υλοποίηση της καμπάνιας **1million4disability**, η οποία χρειάζεται τη στήριξη όλων, προκειμένου να επιτευχθεί η υλοποίηση του σκοπού της. Έτσι στο πλαίσιο της καμπάνιας, το αναπηρικό κίνημα διεκδικεί:

1. Τη δέσπιση ευρείας νομοθεσία καταπολέμησης των διακρίσεων για την προστασία των ατόμων με αναπηρία, η οποία να άρει τα υπάρχοντα εμπόδια, να αποκλείει την πιδανότητα δημιουργίας καινούργιων, να προωθεί τις ίσες ευκαιρίες και την ισότιμη συμμετοχή σε όλους τους τομείς της ζωής.
2. Την άμεση υπογραφή και έγκριση της Διεθνούς Σύμ-

βασης για τα Δικαιώματα των Ατόμων με Αναπηρία από τις Ευρωπαϊκές Κοινότητες και τα κράτη μέλη της Ευρωπαϊκής Ένωσης.

3. Συγκεκριμένα μέτρα, στόχους και σκοπούς που να διασφαλίζουν την **ίση μεταχείριση στην εκπαίδευση** και τη συμμετοχή των παιδιών με αναπηρία στην κοινωνική ζωή μέσω της εφαρμογής περιφερειακών, εδνικών και Ευρωπαϊκών πολιτικών.
4. Συγκεκριμένα μέτρα, στόχους και σκοπούς που να διασφαλίζουν την **ίση μεταχείριση στην απασχόληση** μέσω της εφαρμογής περιφερειακών, εδνικών και Ευρωπαϊκών πολιτικών.
5. **Εδνικές μεταρρυθμίσεις για την από - ιδρυματοποίηση των ατόμων με αναπηρία** και την παροχή εναλλακτικών επιλογών για αυτόνομη διαβίωση και διαβίωση στην κοινότητα, μέσω της παροχής ποιοτικών και φτηνών υπηρεσιών, με τη διάθεση επαρκούς χρηματοδότησης, συμπεριλαμβανομένης και της Ευρωπαϊκής Ένωσης.
6. Βασικές προδιαγραφές για την **προσβασιμότητα** και τη **μη διάκριση σε όλα τα χρηματοδοτικά όργανα**, συμπεριλαμβανομένων και αυτών της Ευρωπαϊκής Ένωσης, προκειμένου να αποφευχθεί η πιδανότητα δημιουργίας καινούργιων εμποδίων.

7. **Δείκτες για την αναπηρία**, που να αποδίδουν την πραγματική δέση και τις συνδήκες διαβίωσης των ατόμων με αναπηρία στην Ευρώπη και να παρέχουν τη βάση για την ανάπτυξη νομοδετικών μέτρων και πρωτοβουλιών, προκειμένου να προστατευτούν με τον πλέον αποτελεσματικό τρόπο τα δικαιώματά μας.

8. **Κοινές προδιαγραφές και δέσπιση νομοθεσίας** προκειμένου να διασφαλιστεί η πλήρης πρόσβαση στα αγαθά και τις υπηρεσίες σε ολόκληρη την Ευρωπαϊκή Ένωση.

10 + 1 λόγοι για να υπογράψεις κι εσύ

Γνωρίζεις ότι:

- Τα άτομα με αναπηρία δεν αποτελούν μια μικρή μειονότητα ομάδα: Είμαστε πάνω από 50 εκατομμύρια πολίτες με αναπηρία στην Ευρωπαϊκή Ένωση, αντιπροσωπεύντας το 10% του συνολικού πληθυσμού της.
- Μία στις τέσσερις οικογένειες έχει ένα μέλος με αναπηρία.
- Τα άτομα με αναπηρία έχουν δύο φορές λιγότερες πιδανότητες από ότι ο γενικός πληθυσμός να εισαχθούν στην τριτοβάθμια εκπαίδευση.
- Αρκετά παιδιά με αναπηρία δεν έχουν ίσες ευκαιρίες



ΥΠΟΓΡΑΦΕ

ΓΙΑ ΤΑ ΔΙΚΑΙΩΜΑΤΑ ΤΩΝ ΑΤΟΜΩΝ ΜΕ ΑΝΑΠΗΡΙΑ

www.1million4disability.eu

ΚΑΝΕ ΤΟ ΒΗΜΑ ΣΗΜΕΡΑ ΓΙΑ ΕΝΑ ΚΑΛΥΤΕΡΟ ΑΥΡΙΟ



- πρόσθιασης στην εκπαίδευση.
- Πηγή του εισοδήματός τους είναι τα επιδόματα και όχι η αμοιβή τους από την απασχόληση. Επιπρόσθετα, το εισόδημά τους είναι πολύ χαμηλότερο από εκείνο του γενικού πληθυσμού.
 - Βιώνουν την **ανεργία, 2 φορές περισσότερο** από ότι ο γενικός πληθυσμός.
 - Ζούν σε ένα μη προσβάσιμο περιβάλλον, παρά το γεγονός ότι μαζί με τα άτομα που παρουσιάζουν προσωρινά κινητικά προβλήματα αποτελούν το 40% του πληθυσμού.
 - Ένα στα δύο άτομα με αναπηρία δεν συμμετείχε ποτέ σε ψυχαγωγικές, πολιτιστικές ή αθλητικές δραστηριότητες και δεν έχει πρόσβαση στο δέατρο, στον κινηματογράφο, στις συναυλίες, στις βιβλιοθήκες.
 - Βιώνουν την **απομόνωση και την προκατάληψη.**
 - Υπάρχουν πάνω από 200.000 άτομα με αναπηρία που **αναγκάζονται να ζουν σε ιδρύματα**, δίκως να έχουν το δικαίωμα της επιλο-
- γής, αποστερημένα από την άσκηση των πιο δεμελιωδών ανθρώπινων δικαιωμάτων.
- **Η ελεύθερη μετακίνηση** στην Ευρωπαϊκή Ένωση είναι μία ουτοπία, δεδομένου ότι πολλά εμπόδια δεν επιτρέπουν την έξοδό τους από τη χώρα στην οποία ζούμε.

Λιγά λεπτά από το χρόνο σου μπορούν να αλλάξουν τις ζωές εκατομμυρίων ατόμων με αναπηρία σε ολόκληρη την Ευρώπη. Το μόνο που χρειάζεται είναι να επισκεφθείς την ιστοσελίδα της Ε.Σ.ΑμεΑ. στη διεύθυνση www.esa-ea.gr ή την ειδικά διαμορφωμένη ιστοσελίδα της καμπάνιας στη διεύθυνση www.1million4disability.eu.

Η συγκέντρωση των υπογραφών γίνεται με ηλεκτρονικό αλλά και έντυπο τρόπο. Για την υποβολή της υπογραφής ηλεκτρονικά, μπορείς να επισκεφτείς την ιστοσελίδα της εκστρατείας στη διεύθυνση <http://www.1million4disability.eu>. Για την υποβολή γραπτής υπογραφής ή τη συγκέντρωση υπογραφών κόψε το ειδικό συνημμένο έντυπο στην τελευταία σελίδα του αφιερώματος, φωτοτύπησέ το και συγκέντρωσε υπογραφές. Τα συμπληρωμένα έντυπα μπορούν

να αποστέλλονται ταχυδρομικώς στα γραφεία της Συνομισπονδίας Ελευθερίου Βενιζέλου 236, Τ.Κ. 16341 Ηλιούπολη, Αθήνα) ή με FAX στο 210 5238967.

Υπόγραψε κι εσύ τώρα! Μπορείς κι εσύ να αλλάξεις την Ευρώπη!

Γιατί η καμπάνια μπορεί να αλλάξει τις ζωές 50 εκατομμυρίων Ευρωπαίων πολιτών με αναπηρία.

Γιατί αποτελεί μια μοναδική ευκαιρία να αποδείξουμε στους ευρωπαϊκούς διεσμούς την ενότητα των ατόμων με αναπηρία στην Ευρώπη, τα οποία αγωνίζονται μαζί για την πρόσπιση των δικαιωμάτων τους ως πολιτών της Ευρωπαϊκής Ένωσης.

Γιατί χρειάζονται 1 εκατομμύριο υπογραφές, που μπορούν να συγκεντρωθούν με την αρμονική συνεργασία των αναπηρικών οργανώσεων και φορέων, καδώς και των ιδιων των ατόμων με αναπηρία. **Θ.Α.**

1 Million 4 Disability

Παίρνω θέση για τα ζητήματα αναπηρίας
1.000.000 Ευρωπαϊοί πολίτες ή ε την υπογραφή μας κάνουμε τη διαφορά!

Όνομα	Επίθετο	Διεύθυνση	Χώρα	E-mail	Υπογραφή
1					
2					
3					
4					
5					
6					
7					
8					
9					
10					

ΟΔΗΓΙΕΣ: Κάψτε το έντυπο. Αν δέλτε να συγκεντρώσετε περισσότερες από 10 υπογραφές φωτοτυπίστε το έντυπο.

Αποστέλλετε τις συγκεντρωμένες υπογραφές μέχρι 30 Ιουνίου 2007 ταχυδρομικά ή με φαξ στην:

ΕΘΝΙΚΗ ΣΥΝΟΜΟΣΤΟΝΔΙΑ ΛΙΟΝΩΝ ΜΕ ΑΝΑΠΗΡΑ ΈΛ. Βενιζέλου 236 Τ.Κ. 16341 Ηλιούπολη ΑΘΗΝΑ, τηλ. 210 9949837, φαξ 210 5238967



ΚΑΠΟΙΟΙ ΑΓΩΝΙΖΟΝΤΑΙ ΣΚΛΗΡΑ ΑΠΟ ΤΗΝ 1Η ΜΕΡΑ ΤΗΣ ΖΩΗΣ ΤΟΥΣ

Για τα ατόμα με διανοητική ανεπάρκεια η συμμετοχή ακόμα και στις πιο απλές απολαύσεις της ζωής δεν είναι εύκολη καθώς καθημερινά δινούν μάχη για όλα όσα οι περισσότεροι από εμάς θεωρούμε αυτονότα. Στο πλαίσιο της κοινωνικής φροντίδας, της ανθρώπινης εγαίσθησας αλλά και της ενεργου συμμετοχής, ολοι μαζί οφειλούμε να συμπαραστεκομάστε στην προσπαθεία τους.

Η ΟΠΑΠ Α.Ε. με το Πρόγραμμα Κοινωνικής Εγθύνης (Ε.Κ.Ε) στέκεται ενεργά δίπλα στους αθλητές με διανοητική ανεπάρκεια, υποστηρίζοντας τις προσπαθειές κρατικών και ιδιωτικών φορέων που στόχο έχουν την ενθαρρύνση και την ενταξη τους στις καθημερινές δραστηριότητες.

Στις 14/2/07 η ΟΠΑΠ Α.Ε. στηρίζει οικονομικά* τον Οργανισμό SPECIAL OLYMPICS HELLAS, κατά τη διάρκεια τηλεμαραθώνιου που οργανώθηκε από την EPT.

* Οι δωρεές οφειλούν να κοινοποιούνται για να δηλώσουν τη συμμετοχή και όχι για να εντυπωσιάσουν με το ύψος τους. Είμαστε ενας από εσας. Συμμετεχούμε στην προσπαθεία.



οπαπ
Πρόγραμμα
Κοινωνικής
Εγθύνσης

**Κοινωνικό Πρόγραμμα: 2007 - Ευρωπαϊκό
Έτος Ίσων Ευκαιριών για όλους**

Όπως σας είχαμε ενημερώσει και σε προηγόμενο τεύχος των περιοδικών, με την απόφαση αριθ.

771/2006/ Έκ των Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου της 17ης Μαΐου 2006, το έτος 2007 ανακηρύχτηκε σε "Ευρωπαϊκό Έτος Ίσων Ευκαιριών για Όλους". Κύριος στόχος των είναι μέσω της υλοποίησης από όλα τα κράτη μέλη δράσεων ενημέρωσης - εναισθητοποίησης (συναντήσεις και εκδηλώσεις, εκστρατείες ενημέρωσης, προσώθησης και εκπαίδευσης, έρευνες και μελέτες σε κοινωνική ή εθνική κλίμακα) σε ξητήματα διακρίσεων, η πρώθηση μιας πιο δίκαιης και συνεκτικής κοινωνίας, στην οποία η διαφορετικότητα - λόγω φύλου, εθνοτικής ή φυλετικής καταγωγής, θρησκείας ή πεποιθήσεων, αναπτηρίας, ηλικίας ή γενετήσιου προσανατολισμού - θα χαίρει πλήρους αναγνώρισης και εκτίμησης.

Οι "Διαδρομές Ισότητας" της Ε.Σ.Α.μεΑ.

Στη χώρα μας ως Εθνικός Εκτελεστικός Φορέας του Ευρωπαϊκού Έτους που είναι αρμόδιος τόσο για το σχεδιασμό της Εθνικής Στρατηγικής για το Έτος, μέσω της οποίας ουσιαστικά εξειδικεύονται και προωθούνται οι στόχοι του ιδικαίωματα, εκπροσώπηση, αναγνώριση, σεβασμός), όσο και για την επιλογή των ενεργειών που δα χρηματοδοτηθούν από την κοινότητα, έχει οριστεί η Διεύθυνση Κοινωνικής Προστασίας του Υπουργείου Απασχόλησης και Κοινωνικής Προστασίας.

Τον Νοέμβριο του 2006 το Υπουργείο Απασχόλησης και Κοινωνικής Προστασίας με σχετική πρόσκλησή του, προς τα μέλη της Εθνικής Επιτροπής Κοινωνικής Προστασίας και τις Μη Κυβερνητικές Οργανώσεις που δραστηριοποιούνται στον τομέα των διακρίσεων, ουσιαστικά ξεκίνησε την όλη διαδικασία για την επιλογή των ενεργειών που δα ενταχθούν στο Κοινωνικό Πρόγραμμα 2007 - Ευρωπαϊκό Έτος Ίσων Ευκαιριών για Όλους. Κύριος στόχος των προτεινόμενων Σχεδίων Δράσης έπρεπε να είναι η προώθηση της Εθνικής Στρατηγικής για το Έτος.

Η Συνομοσπονδία ανταποκρίθηκε στην εν λόγω πρόσκληση μέσω της υποβολής του Σχεδίου Δράσης 'Διαδρομές Ισότητας', το οποίο εγκρίθηκε τον Μάρτιο του 2007 και έχει ήδη ξεκινήσει να υλοποιείται. Ο συγκεκριμένος τίτλος επιλέχτηκε προκειμένου να τονίσει τον μακρύ δρόμο που πρέπει ακόμη να διανύσουμε για την επίτευξη της πραγματικής εξίσωσης των ευκαιριών των ατόμων με αναπηρία.

Οι "Διαδρομές Ισότητας" αποτελούν μια φιλόδοξη εκστρατεία ενημέρωσης - ευαισθητοποίησης της Ε.Σ.Α.μεΑ., που δα υλοποιεί κατά τη χρονική

περίοδο από 15 Μαρτίου 2007 έως 31 Δεκεμβρίου 2007 σε μία από τις πλέον ευαίσθητες Περιφέρειες της χώρας μας, όπως είναι αυτή της Ανατολικής Μακεδονίας - Θράκης. Ως γνωστόν, η εν λόγω Περιφέρεια πέραν της κοινωνικής και οικονομικής υστέρησης που παρουσιάζει συγκριτικά με τις υπόλοιπες Περιφέρειες της χώρας, κατοικείται από πληθυσμιακές ομάδες που παρουσιάζουν μεγάλες κοινωνικές και πολιτισμικές διαφοροποίησεις, γεγονός που επιβάλλει την υλοποίηση ενημερωτικών δράσεων σε ζητήματα διακρίσεων.

Ομάδα - στόχος του έργου, είναι τόσο τα άτομα όλων των κατηγοριών αναπηρίας που βιώνουν απλή διάκριση λόγω αυτής καδ' αυτής της αναπηρίας τους, όσο και τα άτομα με αναπηρία που υφίστανται πολλαπλή διάκριση, δηλαδή λόγω της αναπηρίας τους σε συνδυασμό με κάποια άλλη αιτία διάκρισης (όπως φύλο, δρησκεία κλπ). Πιο συγκεκριμένα, οι γυναίκες με αναπηρία, οι μουσουλμάνοι με αναπηρία και οι παλιννοστούντες με αναπηρία αποτελούν τις ομάδες στόχο του Σχεδίου Δράσης στο πεδίο της πολλαπλής διάκρισης. Έμμεσα ωφελούμενοι από την υλοποίηση των δράσεων του εν λόγω Σχεδίου δα είναι όλοι οι κάτοικοι της συγκεκριμένης Περιφέρειας.

Στις "Διαδρομές Ισότητας" περιλαμβάνεται η υλοποίηση των παρακάτω δράσεων:

- Σχεδιασμός και Εκπόνηση Εγχειρίδιου για το Δικαίωμα στην Ίση Μεταχείριση στην Απασχόληση, με στόχο την πλήρη ενημέρωση των ομάδων στόχο για το νέο ευρωπαϊκό (Οδηγία 43/2000 και 78/2000) και εθνικό (Ν.3304/2005) δεσμικό πλαι-

σιο καταπολέμησης των διακρίσεων στον τομέα της απασχόλησης.

- **Εκπόνηση Έρευνας Κοινής Γνώμης**, για τον εντοπισμό και την καταγραφή των στάσεων και των αντιληφεων των κατοίκων της συγκεκριμένης Περιφέρειας για τις ομάδες στόχο του Σχεδίου Δράσης.
- **Διοργάνωση ενημερωτικής διημερίδας στην Κομοτηνή**, με δέμα "Καταπολέμηση των Διακρίσεων - Πρωθητή της Κοινωνικής Ενταξης των Ατόμων με Αναπηρία που βιώνουν απλή ή πολλαπλή διάκριση", κατά την οποία, πέραν όλων των άλλων, δα παρουσιάστουν τα αποτελέσματα της Έρευνας Κοινής Γνώμης.

- **Συνεντεύξεις Τύπου και Fora Δημόσιας Διαβούλευσης**, που δα διοργανωδούν στους 5 Δήμους - Πρωτεύουσες των Νομών της Περιφέρειας Ανατολικής Μακεδονίας & Θράκης αποσκοπώντας στην προβολή τόσο των εμποδίων που αντιμετωπίζουν σε καθημερινή βάση οι ομάδες στόχος του Σχεδίου Δράσης, όσο και των τρόπων άρσης τους.
- **Σχεδιασμό και παραγωγή ραδιοφωνικού μνημάτος**, που δα μεταδοθεί στους ραδιοφωνικούς σταδιμούς της εν λόγω Περιφέρειας με στόχο την ευαισθητοποίηση του ευρύτερου κοινού σε ζητήματα διακρίσεων ατόμων με αναπηρία. Θ.Α.

Έργο «Ολοκληρωμένη παρέμβαση για την ισότιμη συμμετοχή των ατόμων με αναπηρία στην εργασία» της Αναπτυξιακής Σύμπραξης "Νέα Προσέγγιση" με Συντονιστή Εταίρο την ΕΣΔμεΑ

Στο πλαίσιο του Έργου έχουν αναπτυχθεί οι ακόλουθες καινοτόμες υπηρεσίες:

Δίκτυο πολυδύναμων Κέντρων στήριξης των ατόμων με αναπηρία στον τομέα της απασχόλησης

- Το Δίκτυο αποτελείται από 6 νέα και 2 αναβαθμισμένα κέντρα για την ενημέρωση, την ενθάρρυνση, την άμεση και εξατομικευμένη υποστήριξη των ατόμων με αναπηρία που βιώνουν απλή ή πολλαπλή διάκριση. Τα 6 κέντρα που δημιουργήθηκαν είναι: Κέντρο ΕΣΔμεΑ Αθηνών, Κέντρο ΕΣΔμεΑ Θεσσαλονίκης, Κέντρο ΕΣΔμεΑ Πάτρας, Κέντρο Νομαρχίας Αθηνών, Κέντρο Δ. Μελίκης Ν. Ημαθίας, Κέντρο Αναπτυξιακής Ξάνθης. Τα 2 κέντρα που αναβαθμίστηκαν εξειδικευμένα στις ανάγκες ατόμων από συγκεκριμένες κατηγορίες αναπηρίας είναι: Κέντρο Πανελλήνιου Συνδέσμου Τυφλών, Κέντρο Ομοσπονδίας Κωφών Ελλάδος. Για περισσότερες πληροφορίες μπορείτε να απευθυνθείτε στο Κέντρο ΕΣΔμεΑ Αθηνών: Ελ. Βενιζέλου 236, Ηλιούπολη, Αθήνα, ΤΚ 16341. Τηλ: 2105238961, Φαξ: 2105238967, e-mail: v_karitsa@esdae.gr. Υπεύθυνη Σύμβουλος Απασχόλησης: Β. Καρίτσα.

Προσβάσιμες ηλεκτρονικές υπηρεσίες και εργαλεία

- Προσβάσιμες διαδικτυακές υπηρεσίες για τη στήριξη της απασχόλησης των ατόμων με αναπηρία και την παροχή εξατομικευμένης πληροφόρησης και στήριξης τους στον τομέα της απασχόλησης, σχεδιασμένες κατάλληλα ώστε να είναι προσβάσιμες και από διάφορες κατηγορίες χρηστών με αναπηρία. Με την

εγγραφή σας στις Διαδικτυακές Υπηρεσίες του Έργου, προσφέρεται η δυνατότητα επικοινωνίας με τους εξειδικευμένους Συμβούλους Απασχόλησης για άτομα με αναπηρία, οι οποίοι εργάζονται στα Κέντρα Στήριξης της Απασχόλησης για τα άτομα με αναπηρία.

- Δίκτυο Στήριξης της Απασχόλησης των Ατόμων με Αναπηρία που βιώνουν απλή ή πολλαπλή διάκριση για τη διευκόλυνση της επικοινωνίας και της ανταλλαγής απόψεων για θέματα που άποτονται του ενδιαφέροντος των ατόμων με αναπηρία στον τομέα της απασχόλησης. Το Δίκτυο αποβλέπει στην συμμετοχή φορέων και προσώπων, όπως: τα άτομα με αναπηρία και οι οικείοι τους, άτομα που βιώνουν πολλαπλή διάκριση λόγω της αναπηρίας σε συνδυασμό με άλλες αιτίες διάκρισης όπως το φύλο, η μετανάστευση, ο γλωσσικές, θρησκευτικές και πολιτισμικές διαφοροποιήσεις, δομές και κέντρα συμβουλευτικής και στήριξης των ατόμων με αναπηρία στον τομέα της απασχόλησης, επαγγελματίες αποκατάστασης και σύμβουλοι απασχόλησης, φορείς ατόμων με αναπηρία, εθελοντικοί φορείς, και φορείς της τοπικής αυτοδιοίκησης. Για την υποστήριξη της λειτουργίας του Δικτύου έχει τεθεί σε λειτουργία μία προσβάσιμη υποδομή εικονικής δικτύωσης που παρέχει υπηρεσίες εικονικής δικτύωσης (π.χ. ανταλλαγή ηλεκτρονικών μηνυμάτων, ηλεκτρονική ζωντανή συνομιλία, διαδικτυακή περιοχή ανταλλαγής εγγράφων, πίνακας ανακοινώσεων). Βασικό συστατικό στοιχείο για τη συγκρότηση και λειτουργία του Δικτύου αποτελούν οι Ομάδες Εδικού Ενδιαφέ-

ροντος (ΟΕΕ), οι οποίες είναι εικονικές κοινότητες που απαρτίζονται από τους χρήστες του Δικτύου. Κύριο χαρακτηριστικό της κάθε εικονικής κοινότητας είναι ότι αποτελείται από ένα σύνολο ατόμων, τα οποία μοιράζονται κάποιον κοινό στόχο, ενδιαφέρον ή ανάγκη. Οι ΟΕΕ είναι: Γενικό Φόρουμ, άτομα με κινητικές αναπηρίες, τυφλοί και άτομα με προβλήματα όρασης, κωφοί και βαρήκοοι, θρησκευτικές και πολιτισμικές διακρίσεις, μετανάστες με αναπηρία, κανονισμοί και νομοθεσία, ομάδα συντονισμού.

- Ηλεκτρονικό σύστημα σύζευξης προσφοράς και ζήτησης εργασίας που επικεντρώνεται στη διασύνδεση των ΑμεΑ υποψήφιων εργαζόμενων με την αγορά εργασίας, μέσω της ανάπτυξης διαδικτυακών υπηρεσιών που υλοποιούν την αντιστοίχηση των απαιτήσεων της αγοράς εργασίας για ανθρώπινους πόρους με τα προσόντα και τις δεξιότητες των υποψήφιων. Οι χρήστες του συστήματος είναι οι υποψήφιοι εργαζόμενοι ΑμεΑ, οι σύμβουλοι των κέντρων στήριξης της απασχόλησης των ΑμεΑ και οι επιχειρήσεις που επιθυμούν να προσλάβουν νέους εργαζόμενους. Το σύστημα καθοδηγεί τον χρήστη στη συμπλήρωση των βιογραφικών στοιχείων ή των αιτούμενων επαγγελματικών δεξιοτήτων μέσα από μία περιοχή προκαθορισμένων επιλογών και τον τροφοδοτεί με σχετική αναφορά.

Μπορείτε να έχετε πρόσβαση στις ανωτέρω ηλεκτρονικές υπηρεσίες και εργαλεία μέσω της ιστοσελίδας της Α.Σ. ΝΕΑ ΠΡΟΣΕΓΓΙΣΗ www.nea-prosegisi.gr.



Το Έργο της Α.Σ "ΝΕΑ ΠΡΟΣΕΓΓΙΣΗ" εντάσσεται στο Πρόγραμμα της Κοινοτικής Πρωτοβουλίας EQUAL , Αξονας 1 "Απασχολησμόπτητη" και Μέτρο 1.1 "Διευκόλυνση της πρόσβασης και της επιπρόσθιας στην αγορά εργασίας" και συγχρηματοδοτείται κατά 75% από το Ευρωπαϊκό Κοινωνικό Ταμείο και κατά 25% από το Υπουργείο Απασχόλησης και Κοινωνικής Προστασίας.



Η υπογραφή της πρώτης Διεθνούς Σύμβασης για τα Δικαιώματα των Ατόμων με Αναπηρία είναι γεγονός. Ένα γεγονός σταδιού, που έλαβε χώρα σε επίσημη τελετή στην Νέα Υόρκη στις 30 Μαρτίου 2007, και σηματοδοτεί μια νέα εποχή στον αγώνα του αναπηρικού κινήματος σε παγκόσμιο επίπεδο.



Η υπογραφή της πρώτης Σύμβασης των Ηνωμένων Εθνών για τα Δικαιώματα των Ατόμων με Αναπηρία είναι γεγονός

Για πρώτη φορά, οι Ευρωπαϊκές Κοινότητες συμμετείχαν στις διαπραγματεύσεις και τελικά υπέγραψαν μια Συνδήκη - ορόσημο στην ιστορία των δεσμών, που καθιστά τα άτομα με αναπηρία τους πρώτους Ευρωπαίους πολίτες, των οποίων τα δικαιώματα δα προστατεύονται από το Κοινωνικό Δίκαιο.

80 χώρες υπέγραψαν τη Σύμβαση στη Νέα Υόρκη, μεταξύ των οποίων και η Ελλάδα, γεγονός που υποδηλώνει τη δέσμευσή των κρατών - μελών του Ο.Η.Ε. για ενεργό συμμετοχή στη διαδικασία επικύρωσης της Σύμβασης, αλλά και υλοποίηση των όσων αυτή υπαγορεύει.

Η Σύμβαση διαπνέεται από την αρχή ότι τα πλέον των 650 εκατομμυρίων ατόμων με αναπηρία σε ολόκληρο τον κόσμο πρέπει να απολαμβάνουν τα ίδια, ίσα δικαιώματα με τους λοιπούς συμπολίτες τους. Κι αυτό βεβαίως συνεπάγεται την εξάλειψη των διακρίσεων κάθε είδους, σε πολιτικό, κοινωνικό, οικονομικό και πολιτιστικό επίπεδο. Έτσι, η Σύμβαση υποχρέωνται τις χώρες που την υπέγραψαν, όχι μόνο να προχωρήσουν στην υιοδέτηση και προσαρμογή κατάλληλης νομοδεσίας πιστής σε αυτή την αρχή, αλλά και να διασφαλίσουν με κάθε τρόπο την εφαρμογή της και την ομαλή ένταξη των ατόμων με αναπηρία στην κοινωνία.

Ο Πρόεδρος του Ευρωπαϊκού Φόρουμ Ατόμων με Αναπηρία και της Ε.Σ.Α.μεΑ. κ. Ιωάννης Βαρδακαστάνης πρωτοστάτησε στην επίσημη Τελετή Υπογραφής, στην οποία παραβρέθηκαν οι εκπρόσωποι 350 διεθνών οργανώσεων για την αναπηρία, αλλά και στη Συνέντευξη Τύπου που δόθηκε αμέσως μετά τη λήξη της Τελετής, δέτοντας έτσι την Ελλάδα στην πρώτη γραμμή του αγώνα για ένα καλύτερο αύριο για τα άτομα με αναπηρία σε ολόκληρο τον κόσμο. Επίσης, ο κ. Βαρδακαστάνης συνόδευσε τον Μόνιμο Αντιπρόσωπο της Ελλάδας στον Ο.Η.Ε. Πρέσβη κ. Αδαμάντιο Βασιλάκη, ο οποίος εκ μέρους της χώρας μας υπέγραψε τη Σύμβαση.

"Τα λόγια είναι εδώ, οι πράξεις περιμένουν", τόνισε ο κ. Βαρδακαστάνης κατά την Τελετή υπογραφής. "Η Σύμβαση αποτελεί μια πολλή μεγάλη επιτυχία για τα 650 εκατομμύρια άτομα με αναπηρία στον κόσμο, όμως η πραγματική δουλειά ξεκινά τώρα. Όλες οι χώρες που θα υπογράψουν, συμπεριλαμβανομένης και της Ευρωπαϊκής Κοινότητας, δεσμεύ-

ονται και πρέπει να εγγυηθούν ότι η Σύμβαση δεν αποτελεί απλά ένα φύλλο χαρτί. Προσδοκούμε ότι σε αυτές τις χώρες τα άτομα με αναπηρία θα απολαμβάνουν ίσα δικαιώματα με τους υπόλοιπους συμπολίτες τους".

Πέρα από το βασικό κείμενο της Σύμβασης, τέθηκε στις συμμετέχουσες χώρες προς υπογραφή και ένα συμπληρωματικό Πρωτόκολλο, το οποίο προβλέπει ατομική και συλλογική καταγγελία σε περίπτωση παραβίασης της Σύμβασης στις χώρες που την υιοδέτησαν, πράγμα που δίνει τη δυνατότητα στον Ο.Η.Ε. να προχωρήσει σε συστάσεις, εφόσον εξαντληθούν οι δέουσες διαδικασίες σε εδνικό επίπεδο, ώστε να διασφαλιστεί η κατά το δέον τήρηση των όρων της Σύμβασης, αλλά και η εξάλειψη διακριτικής μεταχείρισης σε βάρος των ατόμων με αναπηρία. Ωστόσο, 44 χώρες υπέγραψαν και το συμπληρωματικό Πρωτόκολλο.

Ο Πρόεδρος του Φόρουμ και της Ε.Σ.Α.μεΑ. εξέφρασε την απογοήτευσή του για τη στάση της Γαλλίας, της Δανίας και του Ηνωμένου Βασιλείου που δεν υπέγραψαν το συμπληρωματικό πρωτόκολλο της Σύμβασης, το οποίο επιτρέπει ατομική και συλλογική παρέμβαση σε περίπτωση που προσβληθεί η Σύμβαση. "-Είναι πραγματικά ανεξήγητο πως αυτές οι χώρες, που πρωτοστάτουν στον τομέα των ανθρωπίνων δικαιωμάτων στην Ευρώπη, δεν δέχτηκαν να υπογράψουν ένα τόσο σημαντικό πρωτόκολλο", δήλωσε σχετικά ο κ. Βαρδακαστάνης.

Το Ευρωπαϊκό Φόρουμ Ατόμων με Αναπηρία κάλεσε όλα τα κράτη - μέλη της Ευρωπαϊκής Ένωσης για την επίσημη σημαντική διεύθυνση της Σύμβασης, αλλά

και τη συγκέντρωση ενός εκατομμυρίου υπογραφών στο πλαίσιο της καμπάνιας 1million4disability, για μια Ευρωπαϊκή νομοδεσία για τα άτομα με αναπηρία που θα βρίσκεται σε πλήρη σύμπνοια με της επιταγές της Σύμβασης των Ηνωμένων Εθνών.

Στο πλαίσιο αυτό, αναγνωρίζοντας της σημασία της υπογραφής της Διεθνούς Σύμβασης για την Ελλάδα, η Εθνική Συνομοσπονδία Ατόμων με Αναπηρία ζήτησε τη στήριξη του Υπουργείο Εξωτερικών στην παρουσία του εδνικού αναπηρικού κινήματος της χώρας στα διεθνή δρώμενα, καθώς και τον καδορισμό συνάντησης με την κ. Μπακογιάννη το συντομότερο δυνατό, προκειμένου να συζητηθεί εκτενώς η πρόταση της Συνομοσπονδίας για διοργάνωση Κοινής Συνέντευξης Τύπου του Υπουργείου Εξωτερικών και της Ε.Σ.Α.μεΑ., στην οποία η Υπουργός Εξωτερικών, και με την παρουσία του Προέδρου της Συνομοσπονδίας και του Ευρωπαϊκού Φόρουμ ΑμεΑ, κ. Ιωάννη Βαρδακαστάνη, θα παρουσιάσει στην ελληνική κοινωνία τη Σύμβαση. **Θ.Α. ✓**

**Το πλήρες κείμενο της Συνδήκης
Βρίσκεται στη διεύθυνση
<http://www.un.org/esa/socdev/enable/>**

Συντήρηση του κήπου του νέου κτιρίου της Ε.Σ.Α.μεΑ. από την ομάδα κηπουρικής του σωματείου «ΕΡΜΗΣ»

Η Εθνική Συνομοσπονδία Ατόμων με Αναπηρία, δέλοντας να ενισχύει την προσπάθεια του Εξειδικευμένου Κέντρου Επαγγελματικής Κατάρτισης του Σωματείου "ΕΡΜΗΣ" ξεκίνησε συνεργασία με την ομάδα κηπουρικής του Κέντρου, η οποία ανέλαβε τη συντήρηση του κήπου στο νέο κτίριο της Συνομοσπονδίας στην Ηλιούπολη.

Πρόκειται για μια πρωτοβουλία με σκοπό την επαγγελματική κατάρτιση και αποκατάσταση νέων με νοητική αναπηρία, που δίνει τη δυνατότητα στα παιδιά αυτά να ζήσουν μια ζωή επι iσοις όροις με τους υπόλοιπους νέους αυτής της χώρας. Το Πρόγραμμα "Απασχόληση και Επαγγελματική Κατάρτιση" υλοποιείται από το Σωματείο Γονέων Κηδεμόνων και Φίλων Ατόμων με Αναπηρία "ΕΡΜΗΣ", σε συνεργασία με το Υπουργείο Απασχόλησης και Κοινωνικής Προστασίας, στο πλαίσιο του Γ Κοινοτικού Πλαισίου Στήριξης.

Τα τελευταία 17 χρόνια, στο Εξειδικευμένο Κέντρο Επαγγελματικής Κατάρτισης του Σωματείου "ΕΡΜΗΣ", λειτουργούν 5 πιστοποιημένα εργαστήρια (γενικής χειροτεχνίας, γραμματειακής υποστήριξης, κηπευτικής, κρητοπλαστικής, σίτισης) που αποβλέπουν στην κατάρτιση νέων, ηλικίας 16 ετών και άνω, σε απλές εργασίες, οι οποίες στη συνέχεια μπορούν να τους εξασφαλίσουν μία δέση στην αγορά εργασίας. Η μεδοδολογία που ακολου-

θείται βασίζεται στις αρχές της παιδαγωγικής, της ψυχολογίας, της κοινωνιολογίας και της τεχνικής εκπαίδευσης, λαμβάνοντας υπόψη τα ιδιαίτερα χαρακτηριστικά των εκπαιδευομένων και τις ανάγκες τους σε ομαδικό και ατομικό επίπεδο. Στο πρόγραμμα προσφέρουν την πολύτιμη γνώση και εμπειρία τους για την εκπαίδευση των ενδιαφερομένων έμπειροι επιστήμονες, με σκοπό την διαπαιδαγώγηση των μαθητών τόσο σε εκπαιδευτικό και κοινωνικό επίπεδο. Το εργαστήριο κηπευτικής είναι ένα από αυτά τα εργαστήρια που τυγχάνει μεγάλης αποδοχής. Πέραν από την κατάρτιση των συμμετεχόντων, το εργαστήριο κηπευτικής προσφέρει τη δυνατότητα ενασχόλησης με διάφορα παρεμφερή αντικείμενα, όπως: οι συντήρησεις πρασίνου, η παραγωγή και συσκευασία ελιών, η παραγωγή και τυποποίηση οργανικού λιπάσματος (από "σκουπίδια" κουζίνας και κήπου), ενώ κάθε χρονιά οι δραστηριότητες αλλάζουν ή προστίθενται και-

νούριες για να διατηρείται αρμείωτο το ενδιαφέρον των εκπαιδευομένων.

Στην ομάδα κηπουρικής συμμετέχουν οι: Αργύρης Γκογκύζης, Παναγώτης Κάλλης, Ιωσήφ Μουργέλης, Μανώλης Γιαννιουδάκης, Γιάννης Ζάγκας και Δημήτρης Παπαδόπουλος, ενώ υπεύθυνος της ομάδας είναι ο κ. Νίκος Λιβέριος. Ο κ. Λιβέριος δήλωσε: "Με σωστή καθοδήγηση και επιβλεψη τα παιδιά εκτελούν όλες τις απαραίτητες εργασίες συντήρησης ενός κήπου όπως κλάδεμα, πότισμα, κούρεμα γκαζόν. Η ομάδα μέσα από την επαναλαμβανόμενη εξάσκηση γίνεται όλο και καλύτερη." Ο πρόεδρος του σωματείου "Ερμής" κ. Πανανός δήλωσε: "Η ομάδα αυτή αποδεικύει έμπρακτα ότι τα παιδιά με αναπηρία με την κατάλληλη υποστήριξη μπορούν να συμμετέχουν ισότιμα στην ζωή." Περισσότερες πληροφορίες σχετικά με τις υπηρεσίες του Εξειδικευμένου Κέντρου Επαγγελματικής Κατάρτισης στα τηλέφωνα: 210 9631086 και 210 9647577. Θ.Α. ☑



Η ΕΣΑμεΑ παρεμβαίνει, προτείνει, διεκδικεί...



Ο Πρόεδρος του Ευρωπαϊκού Φόρουμ ΑμεΑ και της Ε.Σ.Α.μεΑ. στο πρώτο Παγκόσμιο Φόρουμ του G3ict

Ο Πρόεδρος του Ευρωπαϊκού Φόρουμ Ατόμων με Αναπηρία και της Εθνικής Συνομοσπονδίας Ατόμων με Αναπηρία κ. Ιωάννης Βαρδακαστάνης συμμετείχε στο πρώτο Παγκόσμιο Φόρουμ του G3ict (Global Initiative for Inclusive Information and Communication Technologies), που έλαβε χώρα στη Νέα Υόρκη τη Δευτέρα, 26 Μαρτίου 2007.

Ήταν μια πρωτοβουλία που αποσκοπούσε στη συνάδροιση και την ανάπτυξη γόνιμου διαλόγου μεταξύ εκπροσώπων των ατόμων με αναπηρία, αλλά και ειδικών σε δέματα ισότητας, προσβασιμότητας και τεχνολογίας, ώστε να τεδούν οι βάσεις για προσβάσιμες και ανοιχτές στα άτομα με αναπηρία, τεχνολογίες πληροφορίας και επικοινωνίας, ενώ στα επόμενα δυόμισι χρόνια δα ακολουθήσουν και άλλες παρόμοιες πρωτοβουλίες σε παγκόσμιο, αλλά και περιφερειακό επίπεδο.

Ο κ. Βαρδακαστάνης, στο πλαίσιο της συζήτησης προτεινόμενων νομοδετικών και κανονιστικών ρυθμίσεων για την προσβασιμότητα των τεχνολογιών πληροφορίας και επικοινωνίας, παρουσίασε την

οπτική των οργανώσεων των ατόμων με αναπηρία για το άρθρο 9 της Σύμβασης του Ο.Η.Ε. για τα Δικαιώματα των Ατόμων με Αναπηρία, το οποίο προβλέπει την ανάπτυξη νομοδεσίας και κανονιστικού πλαισίου στις χώρες που δα υπογράψουν τη Σύμβαση, καθώς και τη μελλοντική εξέλιξη της εδνικής νομοδεσίας στο ζήτημα αυτό.

Συνάντηση της Εκτελεστικής Γραμματείας της Ε.Σ.Α.μεΑ. με τον Υπουργό Απασχόλησης και Κοινωνικής Προστασίας κ. Σ. Τσιτουρίδη

Συνάντηση με τον τέως Υπουργό Απασχόλησης και Κοινωνικής Προστασίας κ. Σάββα Τσιτουρίδη πραγματοποίησε η Εκτελεστική Γραμματεία της Εθνικής Συνομοσπονδίας Ατόμων με Αναπηρία την Τετάρτη 21 Μαρτίου 2007 στο Υπουργείο, προκειμένου να του εκδέσει αναλυτικά τα ασφαλιστικά και συνταξιοδοτικά αιτήματά της, αλλά και να δέσει ζητήματα προς επίλυση αναφορικά με την εφαρμογή του Ν.2643/98 περί απασχόλησης των ατόμων με αναπηρία.

Η Ε.Σ.Α.μεΑ. προ της συναντήσεως με τον Υπουργό, απέστειλε σε αυτόν υπόμνημα, στο οποίο αναφέρονται αναλυτικά τα αιτήματα της. Πιο συγκεκριμένα, η Συνομοσπονδία ζήτησε:

- Αύξηση του εξωιδρυματικού επιδόματος αναπηρίας από τους ασφαλιστικούς οργανισμούς αρμοδιότητας του Υπουργείου Απασχόλησης.
- Χορήγηση επιδόματος αεροδεραπείας στους νεφροπαθείς τελικού σταδίου.
- Θεμελίωση του δικαιώματος πλήρους συνταξιοδότησης στα 25 έτη ασφάλισης για τα άτομα με ποσοστό αναπηρίας 67% και άνω.
- Τροποποίησης των διατάξεων του Ν.3232/04 για τη βελτίωση των όρων ασφάλισης και συνταξιοδότησης των ατόμων με αναπηρία.
- Δωρεάν χορήγηση στα άμεσα και έμμεσα ασφαλισμένα άτομα με ποσοστό αναπηρίας 67% και άνω όλων των δεραπευτικών βιοηδημάτων και αναλωσίμων υλικών από τα ασφαλιστικά ταμεία.
- Αποδέσμευση των επιδομάτων αναπηρίας από το ατομικό οικογενειακό εισόδημα για την άρση των εμποδίων στη χορήγηση του ΕΚΑΣ στους χαμηλοσυνταξιούχους με αναπηρία.

Επιπλέον, η Συνομοσπονδία έδεσε στο τραπέζι του διαλόγου σειρά πάγιων δεσμικών αιτημάτων της, με κυρίαρχο τον περιορισμό της πολλαπλής επανεξέτασης από τις υγειονομικές επιτροπές των

ατόμων με αναπηρία που έχουν υποστεί μη αναστρέψιμη θλάβη, η οποία συνιστά απίστευτη ταλαιπωρία για τα άτομα με αναπηρία.

Οσον αφορά στον Ν.2643/98, η Συνομοσπονδία ζήτησε την άμεση παρέμβαση του κ. Τσιτουρίδη για την **άμεση προκήρυξη** των δέσεων του ιδιωτικού και δημοσίου τομέα που εκκρεμούν από το 2002 και 2004 αντίστοιχα, καθώς και τις δέσεις για τους τυφλούς τηλεφωνητές, η οποία έχει καθυστερήσει, τη στιγμή που σύμφωνα με το νόμο, οι δέσεις δα πρέπει να προκηρύσσονται σε ετήσια βάση.

Τέλος, για την οριστική επίλυση των δεσμικών προβλημάτων η Ε.Σ.Α.μεΑ. έχει προτείνει την **δέσπιση ειδικού νόμου για την απασχόληση των ατόμων με αναπηρία** και για την επίλυση των διαδικαστικών προβλημάτων του, την **ανάδεση εφαρμογής** του νόμου στην Ειδική Υπηρεσία Κοινωνικών Ομάδων του ΟΑΕΔ, στελεχωμένη με μόνιμο και ειδικευμένο προσωπικό.

Επιστολή της Ε.Σ.Α.μεΑ. στον Υπουργό Εθνικής Άμυνας για θέματα ατόμων με αναπηρία και καθορισμό συνάντησης μαζί του

Τον καθορισμό συνάντησης αντιπροσωπείας της με τον Υπουργό Εθνικής Άμυνας κ. Ευάγγελο Μεϊμαράκη ζήτησε η Εθνική Συνομοσπονδία Ατόμων με Αναπηρία με επιστολή της την Τετάρτη 14 Μαρτίου 2007, προκειμένου να του εκδέσει αναλυτικά τα προβλήματα που αντιμετωπίζουν τα άτομα με αναπηρία, τα οποία άπονται της αρμοδιότητάς του.

Συγκεκριμένα, δυόμισι χρόνια μετά τη συνάντηση της Συνομοσπονδίας με τον Υφυπουργό κ. Ιωάννη Λαμπρόπουλο, κατά την οποία είχε συζητηθεί μια σειρά δεμάτων που αφορούν στα άτομα με αναπηρία, με επίκεντρο τη μεταβίβαση των αδειών των περιπέτερων προς τα άτομα με αναπηρία, η Ε.Σ.Α.μεΑ. επανέρχεται στο συγκεκριμένο πρόβλημα που απασχολεί επί μακρόν μια από τις πλέον ευπαθείς ομάδες του πληθυσμού.

Επιπλέον, η Συνομοσπονδία δέτει και το ζήτημα της επέκτασης της ευνοϊκής ρύθμισης του Ν.3421/05 άρδρου 75 παρ. 3, που δίνει το δικαίωμα στους στρατευμένους που έχουν γονέα με βαριά κινητική αναπηρία άνω του 67% ή με τύφλωση να υπηρετούν πλησίον της κατοικίας τους, και στους στρατευμένους που έχουν αδέρφια με βαριά ή πολλαπλή αναπηρία. Επίσης, η Συνομοσπονδία ζητά τη δέσπιση ευνοϊκών ρυθμίσεων και για τους στρατιωτικούς που είναι γονείς ή κηδεμόνες παιδιών με αναπηρία.

Συνάντηση αντιπροσωπείας της Ε.Σ.Α.μεΑ. με τον Υπουργό Εμπορικής Ναυτιλίας για την επίλυση των προβλημάτων των ΑμεΑ στις δια θαλάσσης μετακινήσεις τους

Δυόμισι χρόνια μετά από την υποβολή υπομνήματος στο Υπουργείο Εμπορικής Ναυτιλίας με σκοπό την έναρξη διαλόγου για την επίλυση των πολλών και οξυμένων προβλημάτων που αντιμετωπίζουν τα άτομα με αναπηρία στις δια θαλάσσης μετακινήσεις της, αντιπροσωπεία της Εθνικής Συνομοσπονδίας Ατόμων με Ανα-

πηρία με επικεφαλής τον Πρόεδρό της κ. Ιωάννη Βαρδακαστάνη και αποτελούμενη από τον Γενικό Γραμματέα κ. Αρ. Πανανό, τον Αντιπρόεδρο Γ' κ. Γρ. Λεοντόπουλο, καδώς και τον Υπεύθυνο Διεύδυνών Σχέσεων κ. Χρ. Νάστα συναντήθηκε την Τρίτη 13 Μαρτίου 2007 με τον Υπουργό Εμπορικής Ναυτιλίας κ. Μ. Κεφαλογιάννη, παρουσία και του Γενικού Γραμματέα του Υπουργείου κ. Ι. Τζωάννου..

Κατά τη συνάντηση η Ε.Σ.Α.μεΑ. επανέλαβε για μια ακόμα φορά το αίτημά της για επαναφορά της έκπτωσης σε ποσοστό 50% επί της τιμής των εισιτηρίων για τα άτομα με αναπηρία που χρήζουν ανάγκης συνοδού δηλ. για τα άτομα με παραπληγία - τετραπληγία, τύφλωση ή προβλήματα όρασης, για τα άτομα με βαριές και πολλαπλές αναπηρίες (νοντική υστέρηση, αυτισμό κλπ.) και γενικά για τα άτομα με ποσοστό αναπηρίας 67% και άνω, προσέθετοντας ότι η έκπτωση αυτή πρέπει να ισχύσει και για τους συνοδούς, αφού η ίδια η αναπηρία καθιστά απαραίτητη την παρουσία τους και το κυριότερο, για όλες τις δέσεις των πλοίων.

Επιπλέον, η Συνομοσπονδία έδεσε αναλυτικά τα αιτήματά της αναφορικά με την προσβασιμότητα των πλοίων, ζητώντας την άμεση ένταξη της ικανοποίησης του κριτηρίου της προσβασιμότητας στα άτομα με αναπηρία στο πιστοποιητικό ασφαλείας των πλοίων. Στο ίδιο μήκος κύματος τονίστηκε η ανάγκη τήρησης όλων των αναγκαίων προδιαγραφών προσβασιμότητας και στους λιμένες και τις λοιπές εγκαταστάσεις που υπάγονται στη δικαιοδοσία του Υπουργείου, ενώ ζητήθηκε και η σύσταση γνωμοδοτικής / συμβουλευτικής Επιτροπής / Ομάδας έργου εκπρο-

σώπων της Ε.Σ.Α.μεΑ., του Υπουργείου, αλλά και των πλοιοκτητών, ώστε να γίνουν τα πλοία πιο φιλόξενα για τους ταξιδιώτες με αναπηρία.

Τέλος, πάγιο αίτημα της Συνομοσπονδίας είναι και η γενίκευση των μέτρων που αναφέρονται στο πρόσφατο Π.Δ. 66/2005 για την προσβασιμότητα των πλοίων, σε όλα τα πλοία ανεξαρτήτως προτεραιότητας, διανυόμενης απόστασης και διάρκειας ταξιδιού.

Ο κ. Κεφαλογιάννης, μετά από διεξοδική συζήτηση των προαναφερθέντων αιτημάτων, δεσμεύτηκε για τα ακόλουθα:

- Ειδική νομοδετική ρύθμιση για τη συμμετοχή των συλλογικών οργάνων των ατόμων με αναπηρία σε συνεδριάσεις στο πλαίσιο του Σ.Α.Σ.
- Σύσταση τριμερούς επιτροπής αποτελουμένης από εκπροσώπους του ΥΕΝ, φορέων των ατόμων με αναπηρία και των ακτοπλόων, η οποία σε τακτά χρονικά διαστήματα δα εξετάζει όλα τα τρέχοντα πρακτικά δέματα που αφορούν στην προσβασιμότητα των ατόμων με αναπηρία σε όλο το φάσμα των ακτοπλοϊκών συγκοινωνιών.
- Ειδική νομοδετική ρύθμιση για την κάλυψη των αναγκών των ατόμων με αναπηρία μέσω της τοποδέτησης ειδικά διαμορφωμένων καθισμάτων της ακτοπλοϊκές συγκοινωνίες.

Επιπρόσθετα ο Υπουργός Εμπορικής Ναυτιλίας υποσχέθηκε να μελετήσει την επιδότηση της τιμής των εισιτηρίων και για της συνδιούς των ατόμων με αναπηρία, όταν αυτό κρίνεται απαραίτητο, ενώ δεν δεσμεύτηκε για κανένα από τα υπόλοιπα αιτήματα που έδεισε η Ε.Σ.Α.μεΑ.

Ο Πρόεδρος της Ε.Σ.Α.μεΑ. μετά τη συνάντηση δήλωσε: "Απαιτούμε από το Υπουργείο Εμπορικής Ναυτιλίας να αποκτήσει μια σοβαρή πολιτική για το δέμα της αναπηρίας μέσω της επιδότησης των εισιτηρίων και μέσω της πρόσβασης στα πλοία.. Υπάρχει έλλειμμα σεβασμού σε όλους όσους μένουν στα νησιά και ειδικότερα στα άτομα με αναπηρία".

Σε συνέχεια της συνάντησης αυτής, το Υπουργείο Εμπορικής Ναυτιλίας έδωσε σε διαβούλευση το Σχέδιο Νόμου "Δικαιώματα - Υποχρεώσεις Επιβατών και Μεταφορέων στις Επιβατικές Τακτικές Θαλάσσιες Μεταφορές", στο οποίο δυστυχώς δεν περιλαμβάνονται οι δεσμεύσεις στις οποίες προέβη ο Υπουργός κατά τη συνάντησή μας. Η Συνομοσπονδία με υπόμνημά της κατέθεσε τις προτάσεις της για το εν' λόγω Σχέδιο Νόμου, ελπίζοντας ότι δα ληφθούν υπόψη.

Και νέα τραγωδία στο ΠΙΚΠΑ Λεχαινών Η Ε.Σ.Α.μεΑ. για μια ακόμα φορά τονίζει την άμεση ανάγκη πολιτικής αποσυλιοποίησης

Ένα νέο τραγικό περιστατικό στο Κέντρο Περιθάλψης Παιδών (ΚΕΠΕΠ) του ΠΙΚΠΑ Λεχαινών έρχεται να προστεδεί στο μακρύ κατάλογο όλων των παιδών με νοητική υστέρηση και άλλες αναπηρίες που παραμένουν δέσμια της έλλειψης κατάλληλης κοινωνικής πολιτικής. Ο λόγος για τον άδικο χαμό ενός 16χρονου αγοριού με νοητική υστέρηση και νευροψυχιατρικά προβλήματα, που άφησε την τελευταία του πνοή στο Νοσοκομείο της Αμαλιάδας μετά από κατάποση κομματών υφάσματος,

κλωστών και επιδέσμων.

Το τραγικό περιστατικό που συνέβη 10 μήνες μετά το δάνατο ενός 15χρονου που υπέστη ασφυξία από την κατάποση κομματών αφρολέξ από το κρεβάτι του, ένα μήνα μετά την οικογενειακή τραγωδία της 15ης Φεβρουαρίου 2007 στη Νέα Αγχιαλο και τον δάνατο του 21χρονου Στέλιου Μαστοράκη στο οικοτροφείο "-Αδηνά", επιβεβαιώνει για μια ακόμα φορά την πάγια και πολλάκις εκπεφρασμένη δέση της Εθνικής Συνομοσπονδίας Ατόμων με Αναπηρία ότι τα ιδρύματα δεν αποτελούν σε καμία περίπτωση δομές κοινωνικής φροντίδας, αλλά κοινωνικού εγκλεισμού, δομές που παραβιάζουν κατάφορα τα συνταγματικά δικαιώματα των ατόμων με αναπηρία που φιλοξενούν.

Είναι επιτακτική η ανάγκη αύξησης της χρηματοδότησης του ιδιαίτερα υποχρηματοδοτούμενου τομέα της Πρόνοιας από την κυβέρνηση, αλλά και διαμόρφωσης νέων δομών προστατευμένης διαβίωσης κάτω από τον έλεγχο της τοπικής κοινωνίας, δομών που δα βρίσκονται κοντά στην οικογένεια και δα λειτουργούν υπέρ της κάλυψης των αναγκών των ατόμων με αναπηρία, ώστε να μην οδηγούνται σε ιδρύματα - αποδήκες ψυχών.

Με αφορμή το τραγικό περιστατικό στα Λεχαινά, ο Πρόεδρος της Ε.Σ.Α.μεΑ. κ. Ιωάννης Βαρδακαστάνης δήλωσε: "Τέτοια γεγονότα συμβαίνουν και δα συνεχίσουν να συμβαίνουν και τα φώτα της δημοσιότητας δα πέφτουν στα ιδρύματα αυτά που παραπέμπουν σε μια άλλη εποχή. Είναι καιρός να ληφθούν τα κατάλληλα μέτρα για την ανάπτυξη μιας αποτελεσματικής πολιτικής αποιδρυματοποίησης, ώστε να σταματήσουμε επιτέλους να δρηνούμε αδικοχαμένα δύματα".

8 Μαρτίου 2007 —

Ημέρα της Γυναικας

Η Ε.Σ.Α.μεΑ. εφιστά την προσοχή στην ανάγκη πλήψων μέτρων υπέρ των γυναικών με αναπηρία και των μητέρων παιδιών με αναπηρία

Η Παγκόσμια Ημέρα της Γυναικας είναι στενά συνυφασμένη με τον αγώνα των γυναικών στο διηνεκές του χρόνου για την κατάκτηση του διεμελιώδους δικαιώματός τους στην ίση μεταχείριση με τους άνδρες σε όλους τους τομείς της ανδρώπινης δράσης, αλλά και την ισότιμη συμμετοχή τους στο κοινωνικό, πολιτικό, οικονομικό και πολιτιστικό γίγνεσθαι. Κι ενώ στις σύγχρονες κοινωνίες έχουν γίνει αρκετά βήματα προς αυτή την κατεύθυνση, δεν λείπουν και τα μελανά σημεία, αφού σε πολλές χώρες του κόσμου η γυναικά δεν έχει κατορθώσει ακόμα να κερδίσει την ισότιμη δέση που της αξίζει στην κοινωνία.

Με αφορμή την Ημέρα της Γυναικας, η Εθνική Συνομοσπονδία Ατόμων με Αναπηρία επανέφερε στο προσκήνιο τα σημαντικά προβλήματα που αντιμετωπίζουν καθημερινά οι γυναικες με αναπηρία, αλλά και οι μητέρες παιδιών με αναπηρία, οι οποίες απειλούνται συχνότερα από τη φτώχεια και τον κοινωνικό αποκλεισμό, και αυτό γιατί υφίστανται πολλαπλή διάκριση, που απορρέει αφενός μεν από την αναπηρία τους, αφετέρου δε από το φύλο. Για το λόγο αυτό είναι αδήριτη ανάγκη η λήψη αποτελεσματικών μέτρων προστασίας της γυναικας εν γένει, αλλά και της γυναικας με αναπηρία και μητέρας παιδιών με αναπηρία στη χώρα μας, στην οποία αν μη τι άλλο, η γυναικα

εξακολουθεί να είναι εκείνη που φροντίζει την οικογένεια κι έχει την επιμέλεια τόσο του νοικοκυριού, όσο και των παιδιών. Σε μια χώρα όπου η ισότητα των φύλων είναι συνταγματικά κατοχυρωμένο δικαίωμα δα πρέπει να διασφαλιστούν διευκολύνσεις που έχουν ως βάση την αναγνώριση του διπλού ρόλου των γυναικών και ειδικότερα των γυναικών με αναπηρία ως εργαζόμενες και ως μητέρες και επίσης να ενισχυθούν οι κοινωνικές δομές φύλαξης των παιδιών με αναπηρία.

Ο Πρόεδρος της Ε.Σ.Α.μεΑ. κ. Ιωάννης Βαρδακαστάνης επεισόδια: "— Οι γυναικες με αναπηρία και οι μητέρες παιδιών με αναπηρία, υφίστανται τη διακριτική μεταχείριση και καταλήγουν να πέφτουν ύματα κοινωνικού

και οικονομικού αποκλεισμού. Δεν νοείται σε μια εποχή που η γυναικα κατορθώνει να συνδύασει πολλαπλούς και αντικρουόμενους ρόλους, συμβάλλοντας τα μέγιστα στην οικονομική, κοινωνική και πολιτική ζωή της χώρας, να αποκλείονται ομάδες γυναικών από τομείς της καθημερινής ζωής. Είναι ανάγκη όλοι να αναλάβουμε τις ευδύνες μας για την εξάλειψη τέτοιων φαινομένων, που στη σύγχρονη εποχή, φαντά-

ζουν αναχρονιστικά και οπισδοδρομικά".

Διοικητικό Συμβούλιο του Ευρωπαϊκού Φόρουμ Ατόμων με Αναπηρία Βερολίνο στις 24 - 25 Φεβρουαρίου 2007

Η ανάγκη παροχής προστασίας των δικαιωμάτων των ατόμων με αναπηρία και εγγύησης της ένταξής τους στην κοινωνία από την



Από αριστερά: ο Υπονομός Κοινωνικών Υποθέσεων & Απασχόλησης της Γερμανίας κ. Möntefering με τον πρόεδρο της Ε.Σ.Α.μεΑ. και τον EDF κ. Γιάννη Βαρδακαστάνη.

Ευρωπαϊκή Ένωση βρέθηκε στο επίκεντρο της συνεδρίασης του Διοικητικού Συμβουλίου του Ευρωπαϊκού Φόρουμ Ατόμων με Αναπηρία, που έλαβε χώρα στο Βερολίνο στις 24 και 25 Φεβρουαρίου 2007, με αφορμή τη γερμανική Προεδρία της Ευρωπαϊκής Ένωσης, υπό την προεδρία του Προέδρου του Φόρουμ και της Εθνικής Συνομοσπονδίας Ατόμων με Αναπηρία κ. Ιωάννη Βαρδακαστάνη.

Στο πλαίσιο της συνεδρίασης, ο Γερμανός Υπουργός Κοινωνικών Υποδέσεων και Απασχόλησης κ. Franz Möntefering, μιλώντας στα μέλη του Διοικητικού Συμβουλίου, τόνισε ότι το Φόρουμ πρέπει να συνεχίσει να αγωνίζεται για μια αποτελεσματική ευρωπαϊκή νομοδεσία κατά των διακρίσεων που υφίστανται τα άτομα με αναπηρία, δίνοντας ιδιαίτερη έμφαση στο σημαντικό ρόλο μιας Ευρώπης με πιο κοινωνικό πρόσωπο, στην οποία τα άτομα με αναπηρία έχουν λόγο και απολαμβάνουν τα ίδια δικαιώματα με όλους τους υπόλοιπους πολίτες.

"Η Γερμανία έχει σημειώσει ήδη μεγάλη πρόοδο στον τομέα των ατόμων με αναπηρία και επιδυμεί να προχωρήσει κι άλλο. Το νομικό μας σύστημα έχει προσαρμοστεί σε μεγάλο βαθμό στα τελευταία 10 χρόνια με τέτοιο τρόπο ώστε να στηρίζει την ομαλή και αποτελεσματική ένταξη των ατόμων με αναπηρία, χωρίς όμως να συμβαίνει το ίδιο και με τα υπόλοιπα κράτη - μέλη της Ε.Ε. Το Φόρουμ πρέπει να συνεχίσει τον αγώνα για επαρκή νομοδεσία καταπολέμησης των διακρίσεων", δήλωσε ο κ. Möntefering.

Επιπλέον, ο κ. Möntefering αναφέρθηκε στην υπογραφή της Διεθνούς Σύμβασης του Ο.Η.Ε. για τα Δικαιώματα των Ατόμων με Αναπηρία στις 30 Μαρτίου 2007 στη Νέα Υόρκη, επισημαίνοντας ότι η Γερμανική Προεδρία, στέλνοντας ένα ηχηρό πολιτικό μήνυμα, δια καταβάλλει κάθε δυνατή προσπάθεια για την εφαρμογή αυτού του σημαντικού εργαλείου.

Ο Πρόεδρος του Ευρωπαϊκού Φόρουμ Ατόμων με Αναπηρία κ. Ιωάννης Βαρδακαστάνης χαιρέτισε τις δηλώσεις του Γερμανού Υπουργού και τον ενημέρωσε για την καμπάνια "1million4disability"

που διεξάγει αυτή την περίοδο το Φόρουμ, για τη συγκέντρωση υπογραφών υπέρ ισχυρότερης νομοδεσίας για τα άτομα με αναπηρία. "Δεν μπορούμε να φανταστούμε μια Ευρώπη που δεν δα παρέχει ίση μεταχείριση σε όλους τους πολίτες. Δεν δα παραιτηδούμε. Θα συνεχίσουμε να ασκούμε πίεση και δα παραμείνουμε στην πρώτη γραμμή του αγώνα για την προάσπιση της κοινωνικής και δικαιωματικής προσέγγισης της αναπηρίας. Είναι ο σωστός δρόμος για το μέλλον".

Ημερίδα του Υπουργείου Οικονομίας και Οικονομικών και της Ε.Σ.Α.μεΑ. για το ΕΣΠΑ 2007-2013 και τα άτομα με αναπηρία

Το Υπουργείο Οικονομίας και Οικονομικών και η Εθνική Συνομοσπονδία Ατόμων με Αναπηρία συν-διοργάνωσαν Ημερίδα την Πέμπτη 8 Φεβρουαρίου 2007 στο Ξενοδοχείο Athens Imperial με θέμα "Το Εθνικό Στρατηγικό Πλαίσιο Αναφοράς 2007-2013 ως εργαλείο για την προώθηση της εξίσωσης των ευκαιριών και την ένταξη των ατόμων με αναπηρία στην ελληνική κοινωνία".

Κατά την έναρξη των εργασιών της Ημερίδας, απηρόδυνε χαιρετισμό ο Υφυπουργός Υγείας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης κ. Γ. Κωνσταντόπουλος, ο Γενικός Γραμματέας Επενδύσεων και Ανάπτυξης του Υπουργείου Οικονομίας και Οικονομικών κ. Κ. Μουσουρούλης, ο Γενικός Γραμματέας Απασχόλησης κ. Δ. Κοντός και ο Πρόεδρος της Ε.Σ.Α.μεΑ. κ. Ι. Βαρδακαστάνης.

Στην Ημερίδα, παρουσιάστηκαν οι προτάσεις τόσο της Ε.Σ.Α.μεΑ., όσο και των φορέων κατάρτισης Επιχειρησιακών Προγραμμάτων

του ΕΣΠΑ 2007-2013 αναφορικά με τους τρόπους οριζόντιας ενσωμάτωσης της αρχής της μη διάκρισης και του κριτηρίου της προσβασιμότητας των ατόμων με αναπηρία σε αυτά, όπως προβλέπεται από το Γενικό Κανονισμό των Διαρδρωτικών Ταμείων της Ευρωπαϊκής Ένωσης. Πέραν της οριζόντιας ένταξης της διάστασης της αναπηρίας στα Επιχειρησιακά Προγράμματα, ιδιαίτερη έμφαση δόθηκε και στην υλοποίηση στοχευμένων δράσεων που δα απευθύνονται αποκλειστικά στα άτομα με αναπηρία.

Ο Πρόεδρος της Συνομοσπονδίας δήλωσε: "Το ΕΣΠΑ 2007-2013 αποτελεί αναμφισβήτητα μια μεγάλη ευκαιρία για τα άτομα με αναπηρία. Είναι υποχρέωση της ελληνικής Πολιτείας, βάσει του άρθρου 16 του νέου Γενικού Κανονισμού των Διαρδρωτικών Ταμείων, η ευκαιρία αυτή να μη χαδεί και ουσιαστικά να αποτελεσεί ένα Εθνικό Σχέδιο Δράσης για την Αναπηρία. Το εδνικό αναπηρικό κίνημα δα αγωνιστεί για αυτό μέχρι τέλους".

Ο Πρόεδρος του Ευρωπαϊκού Φόρουμ ΑμεΑ και της Ε.Σ.Α.μεΑ. στη Συνάντηση Κορυφής για το Ευρωπαϊκό Έτος Έισων Ευκαιριών Ευκαιριών

Ο Πρόεδρος του Ευρωπαϊκού Φόρουμ Ατόμων με Αναπηρία και της Εθνικής Συνομοσπονδίας Ατόμων με Αναπηρία κ. Ιωάννης Βαρδακαστάνης μίλησε στη Συνάντηση Κορυφής που διοργάνωσαν η Γερμανική προεδρία και η Ευρωπαϊκή Επιτροπή με αφορμή το Ευρωπαϊκό Έτος Έισων Ευκαιριών, η οποία έλαβε χώρα στο Βερολίνο στις 30 και 31 Ιανουαρίου 2007.

Στην ομιλία του, ο κ. Βαρδακαστάνης έδωσε έμφαση στην ευρωπαϊκή εμβέλειας καμπάνια του Ευρωπαϊκού Φόρουμ Ατόμων με Αναπηρία με τίτλο "1 Million4Disability", της οποίας την έναρξη κήρυξε επίσημα σε ειδική εκδήλωση στις Βρυξέλλες στις 23 Ιανουαρίου 2007 και αποσκοπεί στη συγκέντρωση ενός εκατομμυρίου υπογραφών από τις χώρες της Ευρώπης, υπέρ μιας επαρκούς και αποτελεσματικής νομοδεσίας για τα άτομα με αναπηρία, τονίζοντας την ανάγκη ενεργούς συμμετοχής όλων των κρατών της Ευρώπης, ώστε να γίνει πραγματικότητα το κατάλληλο νομοδετικό υπόβαθρο, που διασφαλίσει την προστασία των ατόμων με αναπηρία από κάθε μορφής διάκριση, αλλά και την προάσπιση των αναφαίρετων ανδρωπίνων δικαιωμάτων τους, ώστε να αντιμετωπίζονται ως ισότιμοι πολίτες.

"Η εκστρατεία που ξεκίνησε με πρωτοβουλία του Ευρωπαϊκού Φόρουμ Ατόμων με Αναπηρία αποτελεί ορόσημο για τις ζωές περισσότερων από 50 εκατομμύρια ατόμων με αναπηρία σ' ολόκληρη την Ευρώπη. Είμαστε πλήρως ισότιμοι πολίτες και μέσω αυτής της εκστρατείας δ' αγωνιστούμε για τα δικαιώματα μας, για μια Ευρώπη χωρίς διακρίσεις", δήλωσε ο κ. Βαρδακαστάνης.

Επιπλέον, ο Πρόεδρος του Φόρουμ επεσήμανε την ανάγκη εύρεσης και εφαρμογής αποτελεσματικών στρατηγικών για την εξάλειψη των στερεοτυπικών αντιλήψεων που οδηγούν στην προκατάληψη και τη βία και ορδώνουν μεγάλα εμπόδια στην προαγωγή των ομαλών σχέσεων μεταξύ όλων των κοινωνικών ομάδων ανεξαιρέτως, ενώ παράλληλα υπογράμμισε το

ρόλο που μπορεί να παιξει τόσο η παιδεία, όσο και τα μέσα μαζί-κής ενημέρωσης.

"Οι στερεοτυπικές αντιλήψεις οδηγούν στην προκατάληψη, το φόβο και κατ' επέκταση στην εκδήλωση βίαιων συμπεριφορών. Πρέπει να υπάρχει σεβασμός απέναντι στη διαφορετικότητα, γιατί είναι μια πραγματικότητα, όπως και το γεγονός ότι η ανθρώπινη κοινωνίες δεν είναι ομοιογενείς. Και ο σεβασμός αυτός βασίζεται στα δικαιώματα, τα οποία η Ευρώπη των 27 πρέπει να προστατεύει. Τα άτομα με αναπηρία δεν χρειάζονται διαφορετική μεταχείριση, αλλά σεβασμό και ίσες ευκαιρίες με κάθε άλλο πολίτη στην Ευρωπαϊκή Ένωση".

Δυναμική παρέμβαση της Ε.Σ.Α.μεΑ. υπέρ μέτρων για την εκπαίδευση των ατόμων με αναπηρία

Δυναμικό παρόν έδωσαν εκατοντάδες άτομα με αναπηρία στην κινητοποίηση - διαμαρτυρία της Εθνικής Συνομοσπονδίας Ατόμων με Αναπηρία και των Φορέων - Μελών της την Τρίτη 13 Φεβρουαρίου 2007 έξω από το Υπουργείο Παιδείας, με την υποστήριξη και τη συμμετοχή του Πανελλήνιου Επιστημονικού Συλλόγου Ειδικής Αγωγής, της Πανελλήνιας Ομοσπονδίας Ειδικού Εκπαιδευτικού Προσωπικού και του Περιφερειακού Συλλόγου Ειδικού Εκπαιδευτικού Προσωπικού Αττικής.

Μετά από μακροχρόνιες, άκαρπες προσπάθειες να ανοίξει ο διάλογος με το Υπουργείο Παιδείας για τον αναπροσδιορισμό του εκπαιδευτικό συστήματος, ώστε να είναι πλήρως προσβάσι-

μο από τα άτομα με αναπηρία, εκπρόσωποι από όλες τις συμμετέχουσες οργανώσεις είπαν ένα ηχηρό "όχι" σε ένα εκπαιδευτικό σύστημα που αποκλείει μαθητές και εκπαιδευτικούς με αναπηρία από όλες τις βαθμίδες του.

Αντιπροσωπεία με επικεφαλής τον Πρόεδρο της Συνομοσπονδίας κ. Ιωάννη Βαρδακαστάνη, αποτελούμενη από εκπροσώπους της Συνομοσπονδίας και όλων των φορέων που συμμετείχαν δυναμικά στην κινητοποίηση, έγινε δεκτή από τον Υφυπουργό Παιδείας κ. Γ. Καλό, στον οποίο παραδόθηκε αναλυτικό Υπόμνημα που συμπεριλαμβάνει όλα τα αιτήματα του αναπηρικού κινήματος αναφορικά με το εδνικό εκπαιδευτικό σύστημα. Κατά τη συνάντηση με τον κ. Καλό, στο τραπέζι του διαλόγου τέθηκαν όλα εκείνα τα ζητήματα που χρήζουν άμεσης επίλυσης, ώστε να έχουν τα άτομα με αναπηρία την ευκαιρία να ασκήσουν το αναφαίρετο, ανδρώπινο δικαίωμά τους στην εκπαίδευση, και κυρίως επί ίσοις όροις. Επιπλέον, η αντιπροσωπεία ζήτησε τον καδορισμό συνάντησης με την Υπουργό Παιδείας κ. Μ. Γιαννάκου, η οποία και πραγματοποιήθηκε την Τετάρτη 21 Φεβρουαρίου 2007 και ώρα 14:00 στο Υπουργείο Παιδείας.

Στη συνάντηση τέθηκαν τα προβλήματα που αντιμετωπίζουν τα άτομα με αναπηρία σε όλες τις βαθμίδες του εκπαιδευτικού συστήματος. Η Υπουργός μας άκουσε με προσοχή και μας έδωσε το προσχέδιο προτάσεων ειδικής αγωγής προς διαβούλευση και συζήτηση. Η Συνομοσπονδία μετά από συζήτηση με τους φορείς - μέλη της δια καταδέσει στο Υπουργείο τις δέσεις και τις προτάσεις της.



Επιτακτική ανάγκη η πλήψη μέτρων για τους συμβασιούχους με αναπηρία και η πλήρης εφαρμογή της παρ. 6 του άρθρου 11 του Π.Δ. 164/04 - Συμμετοχή στην κινητοποίηση της Γ.Σ.Ε.Ε. την Πέμπτη 15 Φεβρουαρίου 2007

Την ανάγκη ισχυρής πολιτικής βιούλησης για τη διασφάλιση και προστασία των εργασιακών δικαιωμάτων των ατόμων με αναπηρία επεσήμανε η Εθνική Συνομοσπονδία Ατόμων με Αναπηρία με επιστολή που απέστειλε στον Υπουργό Εσωτερικών, Δημόσιας Διοίκησης και Αποκέντρωσης κ. Προκόπη Παυλόπουλο στις 13 Φεβρουαρίου 2007.

Αφορμή στάθηκαν αλλεπάλληλες καταγγελίες εργαζομένων στα Ν.Π.Δ.Δ., στους Δήμους και τις Δημοτικές Επιχειρήσεις της χώρας στη Συνομοσπονδία, σχετικά με τις συνδήκες εργασίας τους, οι οποίες δύο χρόνια μετά την ευνοϊκή για τα άτομα με αναπηρία ρύθμιση της παρ. 6 του άρθρου 11 του Π.Δ. 164/2004, τους προκαλούν αγωνία για το επαγγελματικό τους μέλλον και τη διασφάλιση της εργασίας τους. Χαρακτηριστικό είναι ότι σε πολλές Δημοτικές Επιχειρήσεις οι εργαζόμενοι με αναπηρία, παρ' όλο που σύμφωνα με τις αποφάσεις του Α.Σ.Ε.Π. καλύπτουν πάγιες και διαρκείς ανάγκες, παραμέ-

νουν απλήρωτοι επί μήνες, ενώ αρκετοί είναι και εκείνοι που δεν γνωρίζουν εάν έχει εφαρμοστεί ο Ν. 3320/05 που αφορά στην κατάταξή τους σε υφιστάμενες κενές οργανικές δέσεις με σύμβαση εργασίας ιδιωτικού δικαίου αορίστου χρόνου.

Με την επιστολή της, η Συνομοσπονδία διεκδικεί:

- 1) την άμεση υλοποίηση των επανειλημένων δεσμεύσεων του Υπουργού για την ένταξη της μισθοδοσίας όλων των εργαζόμενων με αναπτηρία, που σύμφωνα με τις αποφάσεις του Α.Σ.Ε.Π. καλύπτουν πάγιες και διαρκείς ανάγκες, στον Κρατικό Προϋπολογισμό.
- 2) τη λήψη μέτρων για τον έλεγχο της εφαρμογής του άρθρου 1 του Ν. 3320/05 από υπηρεσίες του Υπουργείου.
- 3) την τροποποίηση του άρθρου 16 του Ν.3491/06 για την αναγκαστική μετάταξη των εργαζομένων με αναπτηρία από τις Δημοτικές Επιχειρήσεις σε αντίστοιχες οργανικές δέσεις των οικείων Δήμων και Κοινοτήτων.

Επιπλέον, η Ε.Σ.Α.με.Α. ζήτησε τον άμεσο καθορισμό συνάντησης του κ. Παυλόπουλου με το Προεδρείο της Ε.Σ.Α.με.Α. προκειμένου να συζητηθεί η επίλυση των ανωτέρω κρίσιμων δεμάτων.

Συνέντευξη του Προέδρου της Ε.Σ.Α.με.Α. και του Ευρωπαϊκού Φόρουμ Ατόμων με Αναπτηρία

κ. Ι. Βαρδακαστάνη στον “Εθνικό Κήρυκα” της Νέας Υόρκης

Την εικόνα της Ελλάδας αναφορικά με την αντιμετώπιση της αναπτηρίας στη χώρα σκιαγράφησε σε πρόσφατη συνέντευξή του στην εφημερίδα της ομογένειας της Νέας Υόρκης "Εθνικός Κήρυκας", ο Πρόεδρος της Εθνικής Συνομοσπονδίας και του Ευρωπαϊκού Φόρουμ Ατόμων με Αναπτηρία κ. Ιωάννης Βαρδακαστάνης.

Στο επίκεντρο των δηλώσεων του Προέδρου της Συνομοσπονδίας βρέθηκε ο συνεχής αγώνας των ατόμων με αναπτηρία για το σεβασμό του δεμελιώδους ανδρώπινου δικαιώματός τους στην ισότιμη και επί ίσοις όροις μεταχείριση σε όλους ανεξαιρέτως τους τομείς της καθημερινής ζωής, ώστε να δύναται και αυτό το ζωτικό 10% του ελληνικού πληθυσμού να απολαμβάνει ίσες συνδήκες διαβίωσης με τους υπόλοιπους Έλληνες.

Στο ίδιο μήκος κύματος, ο κ. Βαρδακαστάνης, αναφερόμενος στον απόδημο ελληνισμό, τόνισε πως η Ε.Σ.Α.με.Α. επιδιυμεί να αγκαλιάσει και τους ομογενείς με αναπτηρία και τις οικογένειές τους, τους οποίους δεν ξενά και δια επιδιώξει τη διάνοιξη διαύλου επικοινωνίας μαζί τους, ενώ μάλιστα πρότεινε τη διοργάνωση σχετικής εκδήλωσης στη Νέα Υόρκη.

Κάνοντας μια ιστορική αναδρομή στην κοινωνικοπολιτική κατάσταση της Ελλάδας μέχρι και τη μεταπολίτευση, ο κ. Βαρδακαστάνης τόνισε ότι η ελληνική κοινωνία είναι σωστά προσανατολισμένη και θετικά διακείμενη απέναντι

στην ανάγκη λήψης μέτρων υπέρ των ατόμων με αναπηρία, ώστό σο επεσήμανε ότι τα μέσα μαζικής ενημέρωσης δεν χειρίζονται σωστά τα ζητήματα της αναπηρίας, αφού ο τρόπος προσέγγισής τους δεν καλλιεργεί την ανάγκη συμπαράστασης στην κοινή γνώμη, αλλά συναισθήματα ελέους και οίκου, που αντιβαίνουν στα όσα πρεσβεύει το εδνικό αναπηρικό κίνημα, αλλά και στον τρόπο παρουσίασης που τα ίδια τα άτομα με αναπηρία επιδυμούν για τους εαυτούς τους.

Οσον αφορά στο ζήτημα της προσβασιμότητας, ο Πρόεδρος της Ε.Σ.Α.με.Α. αναφέρθηκε στην επιτυχία του ευρωπαϊκού αναπηρικού κινήματος, αναφορικά με τη συμπεριληφτή του κριτηρίου της προσβασιμότητας στο άρδρο 16 του Γενικού Κανονισμού των Διαρθρωτικών Ταμείων της Ευρωπαϊκής Ένωσης για την Προγραμματική Περίοδο 2007 - 2013, που ουσιαστικά δέτει ως απαράβατη προϋπόθεση την υλοποίηση προσβάσιμων έργων, προκειμένου να λάβουν χρηματοδότηση από την Ευρωπαϊκή Ένωση.

Τέλος, ο κ. Βαρδακαστάνης υπογράμμισε ιδιαίτερα την ανάγκη πολιτικής βιόλησης στην Ελλάδα προκειμένου να γίνουν όλα τα απαραίτητα βήματα, που δι πρωθυΐαν την αποδρυματοποίηση και δι προστατεύουν τα άτομα με αναπηρία και τις οικογένειές τους με κατάλληλες υποστηρικτικές δομές, ώστε να επιτευχθούν καλύτερες και προπαντός ισότιμες συνδήκες διαβίωσης για τα άτομα με αναπηρία. Θ.Α. ✓

«Αιμορροφιλία - αίμα - αιμοδοσία: σχέση ζωής»

του Γιάννη Τριανταφύλλου

Η έκδοση του βιβλίου "Αιμορροφιλία - αίμα - αιμοδοσία: σχέση ζωής" ήρδε να καλύψει μια σημαντική ανάγκη του συγγραφέα με πολλαπλούς στόχους: α) Να σηματοδοτήσει με το δικό του ιδιαίτερο, γλαφυρό τρόπο την ελάχιστη έκφραση αναγνώρισης της προσφοράς των ανδρώπων της αιμοδοσίας και των Κέντρων Αιμορροφιλικών από τον ίδιο και τους Έλληνες αιμορροφιλικούς, β) Να αναδειξει την πολύπλευρη, μεγαλειώδη και σωτήρια για τη δημόσια υγεία προσφορά της Εθνικής Υπηρεσίας Αιμοδοσίας στην πατρίδα μας, γ) Να ανιχνεύσει την πορεία του Συλλόγου Προστασίας των Ελλήνων Αιμορροφιλικών, καταγράφοντας τις πιο σημαντικές στιγμές του.

Με κίνητρο αυτήν την ανάγκη, ο Γιάννης Τριαντάφυλλου, με την προσωπική ματιά του πάσχοντος, ακροβατώντας μεταξύ ιστορικής γνώσης, αντικειμενικής πραγματικότητας και συναισθήματος, κατορδώνει να δώσει στον αναγνώστη όλα εκείνα τα στοιχεία που δα του επιτρέψουν να σχηματίσει την προσωπική του άποψη για τη σχέση ζωής που αφορά την αιμορροφιλία, το αίμα, την αιμοδοσία.

Το όλο περιεχόμενο του βιβλίου αναπτύσσεται σε τρεις βασικές θεματικές ενότητες:

Η πρώτη ενότητα περιγράφει με αφηγηματικό τρόπο προσωπικά γεγονότα που σημάδεψαν τη ζωή του συγγραφέα, μέσα από τα οποία προσπαθεί να δώσει με τον πιο απλό και εκλαϊκευμένο τρόπο ό,τι έχει σχέση με το αίμα και την αιμορροφιλία.

Προχωρώντας βήμα βήμα και ξεκινώντας από τη λαϊκή ιατρική, καταφέρνει στη δεύτερη ενότητα να περιγράψει την ιστορία της αιμοδοσίας σε διεδνές και τοπικό επίπεδο, αναδεικνύοντας παράλληλα το έργο και την προσφορά των πρωτοπόρων της αιμοδοσίας και της αιμορροφιλίας στην πατρίδα μας, των δεμελιωτών του έργου τους και των επιγόνων τους.

Στην τρίτη ενότητα, τοποδειώντας το συγκεκριμένο πρόβλημα "αιμορροφιλία" στο γενικότερο "αναπηρία", περιγράφει τον προβληματισμό που αναπτύσσεται μέσα στην κοινωνία και την οργανωμένη δράση του αναπτυρικού κινήματος, που έχει άμεση σχέση με τα ανδρώπινα δικαιώματα και με τις κάθε είδους προκαταλήψεις, τις βαδιά ριζωμένες στις αντιλήψεις του λαού μας.

Η γραφή σε πρώτο πρόσωπο έχει οδηγό τις προσωπικές και βιωματικές εμπειρίες. Η ανάδειξη της ενεργού πολιτικοκοινωνικής ζωής ως κυριαρχης δύναμης αναχαίτισης και ανατροπής των χρόνιων αναχρονιστικών αντιλήψεων της κοινωνίας μας, παρ' ότι έχει αφετηρία την πορεία τού γράφοντος στη ζωή, δεν έχει να



κάνει με το δικό του "εγώ": αφορά το "εμείς" του δραστήριου πολίτη, που αγωνιά, προβληματίζεται, συσπειρώνεται, αντιπαλεύοντας με τις δικές του πεποιθήσεις τα μικρά και μεγάλα κοινωνικά προβλήματα του καιρού μας, που έχουν τη ρίζα τους στην άγνοια και την προκατάληψη του χθες και τους χαλεπούς καιρούς της παγκοσμιοποίησης του σήμερα.

Το βιβλίο "Αιμορροφιλία - αίμα - αιμοδοσία: σχέση ζωής" είναι μια ακόμη διαδρομή στο πλαίσιο του πολιτισμού που ακολούθησε ο φίλος συμπάσχων και συνοδοιπόρος Γιάννης Τριαντάφυλλου, επιβεβαιώνοντας για μια ακόμη φορά την πάρα πολλές φορές εκφρασμένη άποψη του πως "η αναπηρία είναι μια πραγματικότητα στη ζωή μας και δεν είναι ντροπή. Ντροπή είναι να μη δες να δεις την πραγματικότητα".

Ακόμη αποτελεί μικρό "κόκκο" γνώσης για τους πολλούς και το σημαντικότερο είναι ότι προσδέτει ένα ακόμη όπλο προβληματισμού στο οπλοστάσιο του αναπηρικού κινήματος της πατρίδας μας.

Με λίγα λόγια, είναι ένα βιβλίο χρήσιμο για όλους μας.

Ετεοκλής Πόκας

ΤΟ ΝΕΟ ΚΤΙΡΙΟ ΤΗΣ ΕΣΑΜΕΔ
ΕΛ. ΒΕΝΙΖΕΛΟΥ 236, 163 41 ΗΛΙΟΥΠΟΛΗ, ΑΘΗΝΑ



Μεταφερθήκαμε στα νέα μας γραφεία

Στα νέα γραφεία συστεγάζονται
μαζί με την Συνομοσπονδία
οι ακόλουθες Ομοσπονδίες:

Πανελλήνια Ομοσπονδία Γονέων
& Κηδεμόνων Ατόμων με Αναπηρία,

Ομοσπονδία Κωφών Ελλάδας,

Εθνική Ομοσπονδία
Κινητικά Αναπήρων,

Πανελλήνια Ομοσπονδία
Σωματείων Συλλόγων Ατόμων
με Σακχαρώδη Διαβήτη,

Πανελλήνια Ομοσπονδία
Νεφροπαθών,

Πανελλήνια Ομοσπονδία
Συλλόγων Οικογενειών
για την Ψυχική Υγεία.



ΕΘΝΙΚΗ ΣΥΝΟΜΟΣΠΟΝΔΙΑ ΑΤΟΜΩΝ ΜΕ ΑΝΑΠΗΡΙΑ
Ελ. Βενιζέλου 236, 163 41 Ηλιούπολη, Αθήνα
Τηλ. 210 - 5238961 • Fax: 210 - 5238967
e-mail: esaea@otenet.gr • <http://www.esaea.gr>