



Θέματα Αναπηρίας

04

3η Δεκέμβρη - Εθνική Ημέρα Ατόμων με Αναπηρία:
Στο επίκεντρο το δικαίωμα στην εργασία

12

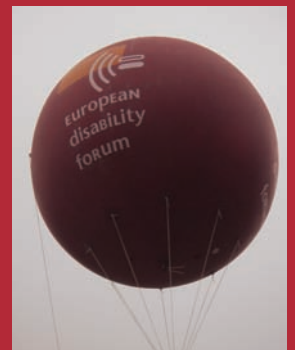
Ιωάννα Καρυστιάνη: «Η συναισθηματική
αναπηρία είναι μια μάστιγα της εποχής μας»

32

Ε.Σ.Α.μεΑ. - Δ.Ο.Μ: καταγραφή των αναγκών
των μεταναστών με αναπηρία

Αφιέρωμα

1 εκατομμύριο υπογραφές
για την αναπηρία - Τα καταφέραμε!



τεύχος 10

2007 Αύγουστος
Σεπτέμβριος
2 Οκτώβριος





ΑΘΗΝΑ 2007
τεύχος 10
 Αύγουστος
 Σεπτέμβριος
 Οκτώβριος



Editorial03

Ανάλυση: 3η Δεκέμβρη - Εθνική Ημέρα Ατόμων με Αναπηρία:
 Στο επίκεντρο το δικαίωμα στην εργασία04

Θέσεις: Τα πάγια αιτήματα του αναπηρικού κινήματος σε πρώτο πλάνο .09

Συνέντευξη: Ιωάννα Καρυστιάνη «Η συναισθηματική αναπηρία είναι
 μια μάστιγα της εποχής μας»12

Βήμα: Σωματείο ΑμεΑ Ν. Ρεθύμνης - 10 χρόνια δυναμικά παρόν
 στα προβλήματα των ΑμεΑ όλων των κατηγοριών16

Αφιέρωμα: 1 εκατομμύριο υπογραφές για την αναπηρία:
 Τα καταφέραμε!20



Παρουσίαση: Η ανεξάρτητη κίνηση των ατόμων με πρόβλημα όρασης
 μέσα από την εκπαίδευση στην κινητικότητα και τον προσανατολισμό . . .28

Ευρωπαϊκά - Διεθνή Θέματα: Ανασύνταξη και αναδιοργάνωση
 του Διεθνούς Αναπηρικού Κινήματος μετά την υπογραφή της Διεθνούς
 Σύμβασης για τα Δικαιώματα των Ατόμων με Αναπηρία31

Συνεργασίες: Ε.Σ.Α.μεΑ. - Δ.Ο.Μ: καταγραφή των αναγκών των
 μεταναστών με αναπηρία32

Η ΕΣΑμεΑ παρεμβαίνει, προτείνει, διεκδικεί...33

Εκδόσεις: Οδηγός εκπαίδευσης παιδιών με διάχυτες αναπτυξιακές
 διαταραχές, των Ι. Βογινδρούγκα - D. Sherratt38

Ιδιοκτησία:
 Εθνική Συνομοσπονδία Ατόμων
 με Αναπηρία - ΕΣΑμεΑ

Εκδότης:
 Βαρδακαστάνης Γιάννης
 Πρόεδρος ΕΣΑμεΑ

Διευθύντρια:
 Χατζηπέτρου Ανθή

Αρχισυντάκτης:
 Θεωνά Άννα

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

Εκτύπωση:
 ΔΕΣΜΟΣ (210 6644156)

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 ευνοήματα άρθρα δεν εκφράζουν υποχρεωτικά τις απόψεις της ΕΣΑμεΑ.



Mετά από εννέα ολόκληρους μήνες, η εκστρατεία "1million4disability" που γνωρίσατε και παρακολουθήσατε μέσα από τις σελίδες αυτού εδώ του περιοδικού έκλεισε πανηγυρικά με μια εκδήλωση - διαμαρτυρία στις Βρυξέλλες στις 4 Οκτωβρίου 2007, αφήνοντάς μας μια γλυκιά γεύση και μια ελπίδα για ένα καλύτερο αύριο που τώρα φαντάζει πιο απτό από ποτέ.

Τα καταφέραμε! Όχι μόνο σε ευρωπαϊκό επίπεδο, συγκεντρώνοντας συνολικά 1.232.771 υπογραφές, αλλά κυρίως σε εθνικό επίπεδο, με 100.000 υπογραφές, αριθμός υπερ - τετραπλάσιος του αρχικού στόχου. Κι αυτή η σημαντική επιτυχία, αυτό το ηχηρό "όχι!" στη διακριτική μεταχείριση που ακούστηκε στις Βρυξέλλες οφείλεται και σε εσάς που με τη στήριξή σας, βάλατε ένα λιθαράκι στον αγώνα των ατόμων με αναπηρία να ζήσουν ισότιμα. Και γι' αυτό σας ευχαριστούμε θερμά.

Το φετινό φθινόπωρο σηματοδοτήθηκε και από τις βουλευτικές εκλογές της 16ης Σεπτεμβρίου και φυσικά την ορκωμοσία της νέας κυβέρνησης. Τα αντανάκλαστικά της Εθνικής Συνομοσπονδίας Ατόμων με Αναπηρία λειτούργησαν αμέσως, με τη μαζική αποστολή Υπομνημάτων, τόσο στον Πρωθυπουργό κ. Κ. Καραμανλή, όσο και στον κάθε Υπουργό ξεχωριστά, σε μια προσπάθεια ενημέρωσης τους για τα προβλήματα των ατόμων με αναπηρία που εμπίπτουν στην αρμοδιότητα του Υπουργείου τους. Στο επίκεντρο βρέθηκε για μια ακόμα φορά η ανάγκη κατάρτισης Εθνικού Σχεδίου Δράσης για την Αναπηρία, σε συνεργασία με το αναπηρικό κίνημα, για την επίτευξη των καλύτερων δυνατών αποτελεσμάτων.

Επιπλέον, σε αυτό το τεύχος, με οδηγό την εξαιρετική συγγραφέα και σεναριογράφο Ιωάννα Καρυστιάνη, κάνουμε ένα ταξίδι στο χώρο του βιβλίου και του κινηματογράφου, σε μια προσπάθεια να κατανοήσουμε σε τι βαθμό μπορούν να συμβάλλουν στην άρση των διακριτικών αντιλήψεων για τα άτομα με αναπηρία. Η κ. Καρυστιάνη μοιράζεται με τα "Θέματα Αναπηρίας" προσωπικές της εμπειρίες και μας μιλά για τη διαλογική σχέση λογοτέχνη και ήρωα.

Τέλος, μια ιδιαίτερης σημασίας εποικοδομητική συνεργασία έχει ξεκινήσει ανάμεσα στην Ε.Σ.Α.μεΑ. και τον Διεθνή Οργανισμό Μετανάστευσης, με στόχο την καταγραφή των αναγκών των μεταναστών με αναπηρία. Πρόκειται για μια συνεργασία που ξεκίνησε το 2002 στο πλαίσιο της Κοινοτικής Πρωτοβουλίας EQUAL, η οποία ανανεώνεται και γίνεται στενότερη, σε μια προσπάθεια δημιουργίας καλύτερων προϋποθέσεων για την πλήρη ένταξη των μεταναστών με αναπηρία στην ελληνική κοινωνία.

Καλή ανάγνωση.

Γιάννης Βαρδακασιάνης
Πρόεδρος ΕΣΑμεΑ

editorial



3η Δεκέμβρη

Εθνική Ημέρα Ατόμων με Αναπηρία:

Στο επίκεντρο το δικαίωμα στην εργασία

Λίγες ημέρες μάς χωρίζουν από τον εορτασμό της 3ης Δεκέμβρη 2007, της Εθνικής Ημέρας Ατόμων με Αναπηρία και όπως κάθε χρόνο, η Εθνική Συνομοσπονδία Ατόμων με Αναπηρία, δράττεται της ευκαιρίας αυτού του σημαντικού γεγονότος για να επαναφέρει στο προσκήνιο τα χρόνια άλυτα προβλήματα που καθιστούν απάνθρωπες τις συνθήκες διαβίωσης των ατόμων με αναπηρία στη χώρα μας.

Η 3η Δεκέμβρη, που έχει καθιερωθεί από τη Βουλή των Ελλήνων ως Εθνική Ημέρα ΑμεΑ, σύμφωνα με το Ν.2430/96, συνιστά την καλύτερη αφορμή για την ευαισθητοποίηση της κοινής γνώμης αναφορικά με τα δικαιώματα των ατόμων με αναπηρία, την προώθηση της πλήρους συμμετοχής τους ως πολίτες της χώρας και φυσικά την άσκηση κοινωνικού ελέγχου και κοινωνικής διαμαρτυρίας.

Είναι κοινά παραδεκτό και προφανές ότι η κοινωνία δεν μπορεί να αλλάξει από μόνη

της. Αλλάζει μόνο όταν μεγάλες κοινωνικές ομάδες το επιθυμούν. Η ημέρα αυτή, λοιπόν, μπορεί να αποτελέσει το εφαλτήριο, ώστε οργανωμένη πολιτεία και αναπηρικό κίνημα της χώρας συντονισμένοι να κάνουν πράξη τη συμμετοχή, τη διαβούλευση και τον κοινωνικό διάλογο, που μπορούν να διασφαλίσουν προσήκοντα μέτρα και κατάλληλες πολιτικές υπέρ των ατόμων με αναπηρία, δίνοντας τέλος στη διακριτική μεταχείριση που υφίστανται και τους υποβάλλει σε ένα καθεστώς εγκλεισμού χωρίς διέξοδο.

Υπό αυτά τα δεδομένα, είναι αδήριτη η ανάγκη της κινητοποίησης όλων των φορέων εκπροσώπησης των ατόμων με αναπηρία και των οικογενειών τους σε εθνικό, περιφερειακό και τοπικό επίπεδο, ώστε να εισακουστούν πάγια και σοβαρά αιτήματα, που αν μη τι άλλο αποτελούν ακρογωνιαίο λίθο για τη βελτίωση της καθημερινότητας των Ελλήνων και Ελληνίδων με αναπηρία.

Αιχμή του δόρατος οι ίσες ευκαιρίες στην απασχόληση

Η φετινή Έκθεση της Συνομοσπονδίας, που παραδοσιακά συντάσσεται με αφορμή την 3η Δεκέμβρη, είναι αφιερωμένη στον κυκεώνα των εμποδίων που αντιμετωπίζουν τα άτομα με αναπηρία στην προσπάθειά τους να βρουν μια θέση στην αγορά εργασίας. Η Έκθεση αυτή που θα παραδοθεί στον Πρόεδρο της Βουλής κ. Δημήτρη Σιούφα, βάσει των όσων ορίζει ο Νόμος 2430/1996, αποσκοπεί στην ενημέρωση των Ελλήνων Βουλευτών και όλων των εκπροσώπων της Πολιτείας τόσο για την ισχύουσα νομοθεσία αναφορικά με την απασχόληση των ατόμων με αναπηρία, στα νομικά κενά που ορθώνουν εμπόδια στην πρόσβασή τους στην αγορά εργασίας, αλλά και στην εκτενή παρουσίαση των πάγιων αιτημάτων της Συνομοσπονδίας για το σχεδιασμό ενός Εθνικού Σχεδίου Δράσης που θα επιτρέψει σε όλα τα άτομα με ανα-

πηρία να έχουν ίσες ευκαιρίες απασχόλησης και εργασίας.

Τα κακώς κείμενα στο φλέγον ζήτημα της απασχόλησης των ατόμων με αναπηρία, έρχεται ξανά στο προσκήνιο με το κλίμα που διαμόρφωσαν τους τελευταίους μήνες και οι ίδιες οι πολιτικές εξελίξεις, με την καυτή πατάτα του ασφαλιστικού να βρίσκεται στην κορυφή της ατζέντας της νέας κυβέρνησης.

Δεδομένης της ελλιπούς και ανεπαρκούς επιδοματικής πολιτικής για τα άτομα με αναπηρία, που οδηγεί την συντριπτική πλειοψηφία των συνανθρώπων μας με αναπηρία στα όρια της φτώχειας, αφού τα πενιχρά προνοιακά επιδόματα είναι γι' αυτούς και το μόνο βιοποριστικό έσοδο, το ζήτημα της κατοχύρωσης της εργασίας των ατόμων με αναπηρία προβάλλει πιο επίκαιρο από ποτέ.

Διότι αποτελεί αναμφίβολα και ένα βασικό παράγοντα για την αυτονομία τους, αλλά και την ενίσχυση της αυτοεκτίμησής τους και της ενεργού συμμετοχής στον τόπο που διαβιούν.

5 Αλήθειες για τα ΑμεΑ και την απασχόληση

- ▶ Το ποσοστό συμμετοχής των ατόμων με αναπηρία στην αγορά εργασίας είναι ιδιαίτερα χαμηλό – 84% των ΑμεΑ βρίσκεται εκτός αγοράς εργασίας (ΕΣΥΕ – 2003).
- ▶ Οι εργαζόμενοι με αναπηρία αντιμετωπίζουν συχνότερα τον κίνδυνο απόλυσης.
- ▶ Συνήθως κατέχουν θέσεις εργασίας που δεν ανταποκρίνονται στις πραγματικές τους ικανότητες.
- ▶ Οι άνεργοι με αναπηρία αντιμετωπίζουν μεγαλύτε-

ροι κίνδυνο να παραμείνουν μακροχρόνια άνεργοι.

- ▶ Η κατάσταση της απασχόλησης των γυναικών με αναπηρία είναι ακόμη πιο άσχημη από αυτήν των αντρών με αναπηρία.

Τα ίδια τα στοιχεία μιλούν από μόνα τους. Αλλά και καθένας από εμάς, από την προσωπική του εμπειρία, μπορεί να διαπιστώσει τον αποκλεισμό που υφίστανται τα άτομα με αναπηρία στον τομέα της απασχόλησης, αφού σπάνια, τουλάχιστον στην Ελλάδα, συναντά κανείς εργαζομένους ή συναδέλφους με αναπηρία είτε στον ιδιωτικό, είτε τον δημόσιο τομέα.

Αναρωτιέται κανείς πως μπορεί να επιτευχθεί η ισότιμη αυτή ένταξη των ατόμων με αναπηρία στην αγορά εργασίας και όχι άδικα, αφού οι υπάρχουσες συνθήκες, μοιάζουν να



ανακοίνωση ανακοίνωση ανακοίνωση ανακοίνωση

Στις 14 και 15 Δεκεμβρίου 2007 η Ε.Σ.Α.μεΑ. διοργανώνει στην Κομοτηνή Διημερίδα αναφορικά με το ζήτημα της καταπολέμησης των διακρίσεων που υφίστανται τα άτομα με αναπηρία που βιώνουν απλή ή πολλαπλή διάκριση (όπως γυναίκες με αναπηρία, μουσουλμάνοι με αναπηρία, παλιννοστούντες με αναπηρία) και της προώθησης της κοινωνικής τους ένταξης. Η εν λόγω εκδήλωση (Δράση 3) πραγματοποιείται στο πλαίσιο υλοποίησης του Σχεδίου Δράσης της Ε.Σ.Α.μεΑ. «Διαδρομές Ισότητας», το οποίο εντάσσεται στο Κοινωνικό Πρόγραμμα «2007 - Ευρωπαϊκό Έτος Ίσων Ευκαιριών». Για περισσότερες πληροφορίες σχετικά με τη Διημερίδα μπορείτε να επικοινωνήσετε με τον υπάλληλο της Ε.Σ.Α.μεΑ. κ. Δημήτρη Λογαρά στο τηλ: 210 9949837.



«Το Σχέδιο Δράσης «Διαδρομές Ισότητας» συγχρηματοδοτείται κατά 50% από το Υπουργείο Απασχόλησης και Κοινωνικής Προστασίας και κατά 50% από την Ευρωπαϊκή Επιτροπή/Γενική Διεύθυνση Απασχόλησης, Κοινωνικών Υποθέσεων και Ίσων Ευκαιριών».



μην επιτρέπουν ούτε τη σκέψη αυτού του ενδεχόμενου. Κι όμως τα πράγματα είναι πολύ πιο απλά. Αρκεί η δυναμική και ουσιαστική παρέμβαση της Πολιτείας σε έξι μέτωπα: α) την εξίσωση των ευκαιριών, β) την καταπολέμηση των διακρίσεων σε βάρος των ατόμων με αναπηρία, γ) τη θέσπιση νομοθεσίας ίσης μεταχείρισης των ατόμων με αναπηρία σε όλους τους τομείς της ζωής τους, δ) την ένταξη της διάστασης της αναπηρίας σε όλες τις πολιτικές, ε) την ανάπτυξη και εφαρμογή θετικών μέτρων δράσης, στ) την εφαρμογή ενεργητικών πολιτικών απασχόλησης.

Η πραγματικότητα απέχει κατά πολύ από τη διαμόρφωση συνθηκών κατάλληλων για την ισότιμη άσκηση του θεμελιώδους ανθρώπινου δικαιώματος των ατόμων με αναπηρία στην εργασία. Η διστακτικότητα των εργοδοτών, η ανεπαρκής νομοθεσία, η έλλειψη κινήτρων και τα κενά των ισχυόντων νόμων, δεν αφήνουν πολλά περιθώρια και συχνά υπερκαλύπτουν τα πολλά οφέλη που θα είχε η ισότιμη ένταξη των ατόμων με αναπηρία στην αγορά εργασίας, οφέλη που δεν θα καρπωθούν

μόνο τα ίδια τα άτομα με αναπηρία αλλά και η κοινωνία στο σύνολό της, όπως α) μείωση της ανεργίας, β) μείωση του ποσοστού φτώχειας, γ) αύξηση της αγοραστικής δύναμης ενός μεγάλου τμήματος του πληθυσμού, δ) συνεισφορά στη χρηματοδότηση των ασφαλιστικών ταμείων.

Πρόκειται για οικονομικά οφέλη ιδιαίτερα σημαντικά, που απλώς κανείς δεν μπόρεσε ποτέ στον κόπο να τα συνυπολογίσει και να τα λάβει σοβαρά υπόψη κατά το σχεδιασμό των πολιτικών απασχόλησης, παρά το γεγονός ότι θα μπορούσαν να συμβάλλουν τα μέγιστα στην ισόρροπη οικονομική ανάπτυξη ολόκληρης της χώρας.

Προσθέτουμε ενημέρωση – Αφαιρούμε προκατάληψη

Όπως κάθε χρονιά, η Ε.Σ.ΑμεΑ. προβαίνει σε σημαντικές ενέργειες δημοσιότητας και αξιοποιεί την Εθνική Ημέρα Ατόμων με Αναπηρία για την ενημέρωση της κοινής γνώμης και την άρση των προκαταλήψεων σε βάρος των ατόμων με αναπηρία.

Για τη φετινή 3η Δεκέμβρη βασικές δράσεις δημοσιότητας είναι:

- η διοργάνωση Ημερίδας με θέμα "Τα Άτομα με Αναπηρία και τα Δικαιώματά τους στο Δημόσιο Σύστημα Κοινωνικής Ασφάλισης της χώρας". Η Ημερίδα είναι μια συνδιοργάνωση της ΕΣΑμεΑ και της Πανελλήνιας Ομοσπονδίας Προσωπικού Οργανισμών Κοινωνικής Πολιτικής (ΠΟΠΟΚΠ), προκειμένου να ανοίξει ο διάλογος για τα προβλήματα που αντιμετωπίζουν τα άτομα με αναπηρία στο δημόσιο ασφαλιστικό σύστημα, καθώς και οι δυνατότητες που υπάρχουν για την αναστροφή του αρνητικού αυτού κλίματος. Η Ημερίδα θα λάβει χώρα στις 4 Δεκεμβρίου 2007 στο ξενοδοχείο Athens Imperial με ώρα έναρξης 9.30 π.μ.
- Η διοργάνωση εκδήλωσης για τη βράβευση των μαθητών της Γ' Γυμνασίου που άριστευσαν πέρσι στο διαγωνισμό έκθεσης και ζωγραφικής με θέμα την αναπηρία. Την εκδήλωση θα πλαισιώσει μουσικά η παιδική χορωδία υπό την αιγίδα του 3ου προγράμματος της

ελληνικής ραδιοφωνίας και θα ακολουθήσει δεξίωση. Η εκδήλωση είναι μια συνδιοργάνωση της ΕΣΑμεΑ με το Υπουργείο Υγείας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης και θα λάβει χώρα στις 3 Δεκεμβρίου 2007 στο ξενοδοχείο Athens Imperial με ώρα έναρξης 18.30 μ.μ.

** Και για τις δύο εκδηλώσεις υπάρχει ανοιχτή πρόσκληση για όλα τα άτομα με αναπηρία.*

- Η έκδοση έντυπου ενημερωτικού υλικού (αφίσες και φυλλάδια), τα οποία θα αποσταλούν σε όλους τους φορείς – μέλη της Συνομοσπονδίας προκειμένου να προβούν σε ανάλογες ενέργειες ενημέρωσης των συμπολιτών μας.

Ο ρόλος των φορέων των ΑμεΑ

Το εθνικό αναπηρικό κίνημα έχει χρέος να προσδιορίσει το ιδεολογικό πλαίσιο της Εθνικής Ημέρας Ατόμων με Αναπηρία, ένα πλαίσιο αρχών έτσι ώστε η 3η Δεκέμβρη να λειτουργήσει ως προωθητική δύναμη ανατροπής κατεστημένων, αντιλήψεων και νοοτροπιών και να τοποθετήσει το άτομο στο επίκεντρο των εξελίξεων ως υποκείμενο της τύχης του και όχι ως αντικείμενο οίκτου του κοινωνικού και πολιτικού του περιβάλλοντος.

Η Εθνική Ημέρα των Ατόμων με Αναπηρία είναι μια μοναδική ευκαιρία για να διασφαλίσει σε όλες τις οργανώσεις εκπροσώπησης των ατόμων με αναπηρία σε κάθε γωνιά της Ελλάδας ένα νέο, ποιοτικά αναβαθμισμένο, κοινωνικό και πολιτικό ρόλο σε όλα τα επίπεδα, εθνικό, περιφερειακό και τοπικό, διαμορφώνοντας

«ΠΡΟΣΒΑΣΙΜΕΣ ΔΙΑΔΡΟΜΕΣ ΚΟΙΝΩΝΙΚΗΣ ΕΝΤΑΞΗΣ ΑμεΑ»

Η Εθνική Συνομοσπονδία Ατόμων με Αναπηρία (Ε.Σ.Α.μεΑ.) θα υλοποιήσει άμεσα το έργο «ΠΡΟΣΒΑΣΙΜΕΣ ΔΙΑΔΡΟΜΕΣ ΚΟΙΝΩΝΙΚΗΣ ΕΝΤΑΞΗΣ ΑμεΑ», που εντάσσεται στο Ε.Π. «ΥΓΕΙΑ - ΠΡΟΝΟΙΑ» 2000-2006 Μέτρο 3.2. ΣΤΑΔΙΑΚΗ ΕΠΑΝΕΝΤΑΞΗ ΤΩΝ ΑΤΟΜΩΝ ΜΕ ΕΙΔΙΚΕΣ ΑΝΑΓΚΕΣ ΣΤΗΝ ΚΟΙΝΩΝΙΚΟ-ΟΙΚΟΝΟΜΙΚΗ ΖΩΗ ΚΑΙ ΠΡΟΩΘΗΣΗ ΣΤΗΝ ΑΥΤΟΝΟΜΗ ΔΙΑΒΙΩΣΗ.

Στόχος του Έργου είναι: **α)** να υποστηρίξει τη μετάβαση από τον ιδρυματισμό στην αυτόνομη διαβίωση των ατόμων με αναπηρία που διαβιούν σε ιδρύματα ή που βρίσκονται σε απειλή απομόνωσης και **β)** να συγκεντρώσει και να καταγράψει σε ένα Τουριστικό Οδηγό όλους τους προσβάσιμους προορισμούς της Ελλάδας.

Στο πλαίσιο του έργου παρέχεται η δυνατότητα σε 3.000 ωφελούμενους – άτομα με αναπηρία από όλη τη χώρα να συμμετέχουν σε δραστηριότητες έκφρασης και ψυχαγωγίας, ψυχοκινητικής ανάπτυξης, άθλησης και σωματικής αγωγής προκειμένου να αξιοποιηθεί ο ελεύθερος χρόνος τους, να αναπτύξουν προσωπική ή ομαδική δραστηριότητα, να βελτιωθεί η ποιότητα ζωής τους, να υποστηριχθεί η οικογένεια και να αντιμετωπιστούν φαινόμενα κοινωνικού αποκλεισμού

Το Έργο θα υλοποιηθεί σε όλες τις Περιφέρειες της χώρας. Για περισσότερες πληροφορίες μπορείτε να επικοινωνείτε με την Ε.Σ.Α.μεΑ. στο τηλ. 210 9949837, φαξ 210 5238967, e-mail esaea@otenet.gr



Το Έργο συγχρηματοδοτείται από το Υπουργείο Υγείας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης και από το Ευρωπαϊκό Κοινωνικό Ταμείο



νέους όρους και προϋποθέσεις διαλόγου με τις δημόσιες και κοινωνικές αρχές για την προώθηση των αρχών της ένταξης και της ίσης μεταχείρισης, προϋποθέσεις απαραίτητες για την επίτευξη μιας ισότιμης ζωής.

Η 3η Δεκέμβρη είναι η αφορμή για τη διαμόρφωση μιας πλατιάς πολιτικής και κοινωνικής συμμαχίας, η οποία θα εμφορείται από τη νέα προσέγγιση για την αναπηρία και θα δεσμεύεται για την πραγμάτωση των στόχων της ισότιμης συμμετοχής των ατόμων με αναπηρία. Η επιτυχία της 3ης Δεκέμβρη είναι καθαρά υπόθεση των αναπηρικών οργανώσεων όλων των βαθμίδων, γι' αυτό και όλοι οι φορείς οφείλουν να την αξιοποιήσουν με τον καλύτερο δυνατό τρόπο, ανοίγοντας σχέσεις ισχυρής και μόνιμης συνεργασίας με εθνικούς, περιφερειακούς και τοπικούς φορείς, γεγονός που θέτει τα θεμέλια για την ανάπτυξη ενός εποικοδομητικού και γόνιμου διαλόγου για όλα ανεξαιρέτως τα προβλήματα των ατόμων με αναπηρία στη σύγχρονη Ελλάδα.

Στο πλαίσιο αυτό οι φορείς εκπροσώπησης των ατόμων με αναπηρία σε όλη τη χώρα, που έχουν ως στόχο την προάσπιση των δικαιωμάτων των ατόμων με αναπηρία, πρέπει να έχουν κατά νου μια και μοναδική στρατηγική: την άσκηση επιρροής ή πίεσης στο διηνεκές του χρόνου με αφορμή την Εθνική Ημέρα των Ατόμων με Αναπηρία για την εξεύρεση αποτελεσματικών λύσεων.

Κι αυτό μπορεί να επιτευχθεί με την:

► **Ενθάρρυνση του προβληματισμού** και της συζήτησης όσον αφορά προβλή-

ματα που αντιμετωπίζουν κατά τόπους τα άτομα με αναπηρία.

► **Ευαισθητοποίηση** της τοπικής κοινωνίας όσον αφορά στα δικαιώματα των ατόμων με αναπηρία.

► **Παροχή στοιχείων** για περιπτώσεις παραβίασης των δικαιωμάτων των ατόμων με αναπηρία ή διάδοση παραδειγμάτων ορθής πρακτικής για την διασφάλιση αυτών των δικαιωμάτων.

► **Ενίσχυση συνεργασίας** και σύναψη συμμαχιών με άλλες τοπικές οργανώσεις που δραστηριοποιούνται υπέρ της ίσης συμμετοχής όπως οργανώσεις για τα ανθρώπινα δικαιώματα, γυναικείες οργανώσεις, κλπ.

Το αναπηρικό κίνημα οφείλει να μετατρέψει την 3η Δεκέμβρη σε μια μεγάλη εκστρατεία ενημέρωσης και ευαισθητοποίησης για ζητήματα που αφορούν σε ανθρώπινα δικαιώματα, που με τη συμμετοχή όλων των φορέων μπορεί να πάρει εθνικές διαστάσεις και να στείλει ένα δυνατό μήνυμα απ' άκρη σ' άκρη σε ολόκληρη τη χώρα ότι τα άτομα με αναπηρία έχουν το αναφαίρετο δικαίωμα να ζουν όπως κάθε άλλος πολίτης αυτής της χώρας.

Η 3η Δεκέμβρη δεν είναι ούτε φιλανθρωπική εκδήλωση, ούτε γκαλά. Είναι ημέρα αφύπνισης των συνειδήσεων, ημέρα διεκδίκησης, εφελτήριο για να τεθούν ξανά επί τάπητος πάγια προβλήματα που ζητούν λύση. Μια λύση που με την συλλογική δουλειά και την συντονισμένη δράση καθενός από εμάς, μπορεί τελικά να δοθεί.

Θ.Α.

Τα πάγια αιτήματα του αναπηρικού κινήματος σε πρώτο πλάνο

Οι πρόσφατες Βουλευτικές Εκλογές της 16ης Σεπτεμβρίου 2007 αναμφίβολα μονοπώλησαν το ενδιαφέρον κάθε Έλληνα το φετινό καλοκαίρι. Και όπως κάθε φορά, ένα αίσθημα ελπίδας για την αλλαγή που σηματοδοτεί το εκλογικό αποτέλεσμα, ανεξαρτήτως νικητή, ήταν διάχυτο στην ατμόσφαιρα. Υποσχέσεις προσδοκίες, αιτήματα είναι οι ψηφίδες ενός δαιδαλώδους μωσαϊκού, το οποίο απεικονίζει την Ελλάδα της επόμενης μέρας, την Ελλάδα των επόμενων χρόνων.

Η Εθνική Συνομοσπονδία Ατόμων με Αναπηρία, πιστή στο ραντεβού της με τη νέα κυβέρνηση, δεν μπορούσε να μείνει αμέτοχη. Οι τάσεις στην Ευρώπη έχουν αλλάξει άρδην τα τελευταία χρόνια και επιτάσσουν δυναμικές και αποτελεσματικές πολιτικές για τα άτομα με αναπηρία που θα τους επιτρέψουν όχι απλά να ονειρεύονται, αλλά να ζουν μια ισότιμη ζωή.

Αμέσως μετά την ανακοίνωση του εκλογικού αποτελέσματος και

την ορκωμοσία της νέας κυβέρνησης, η Ε.Σ.ΑμεΑ., ως επίσημα αναγνωρισμένος τριτοβάθμιος κοινωνικός και συνδικαλιστικός φορέας εκπροσώπησης ατόμων με αναπηρία, ξεκίνησε ένα μαραθώνιο αγώνα ενημέρωσης – και υπενθύμισης – για τα προβλήματα που ταλανίζουν επί μακρόν τα άτομα με αναπηρία στην Ελλάδα. Έτσι, προέβη στην αποστολή Υπομνημάτων, αρχής γενομένης από τον Πρωθυπουργό κ. Κ. Καραμανλή και εν συνεχεία προσωπικά σε κάθε Υπουργό, με βασικό στόχο την άσκηση πίεσης για τη διαμόρφωση ατζέντας για τα μακροχρόνια προβλήματα των ατόμων με αναπηρία.

Οικονομική δυσχέρεια, αποκλεισμός από την αγορά εργασίας, τρομερό έλλειμμα στην εκπαίδευση όλων των βαθμίδων, πενιχρά επιδόματα, ζητήματα προσβασιμότητας και ανάγκη στελέχωσης κάθε νοσηλευτικού ιδρύματος με κατάλληλο προσωπικό, αποτελούν μερικά από τα σημαντικότερα θέματα, που πρέπει να τεθούν

στο τραπέζι του διαλόγου, ώστε να λυθούν μια για πάντα.

Τα Υπομνήματα

Στο επίκεντρο, για μια ακόμα φορά βρέθηκε το συλλογικό αίτημα να εκπονηθεί και να εφαρμοστεί ένα εθνικό πρόγραμμα για την ένταξη και την κοινωνική προστασία των ατόμων με αναπηρία, διασφαλίζοντας το δημόσιο χαρακτήρα των πολιτικών για τα άτομα με αναπηρία στη χώρα μας, που είναι άλλωστε επιταγή του Συντάγματος (άρθρο 21 παρ. 6), αίτημα που διατυπώθηκε εκτενώς στο Υπόμνημα προς τον Πρωθυπουργό κ. Κ. Καραμανλή και μπορεί να θέσει τα θεμέλια της πολυπόθητης αλλαγής.

Καμιά αλλαγή όμως, δεν μπορεί να γίνει χωρίς την ανάλογη οικονομική ενίσχυση. Για τα άτομα με αναπηρία, τα πράγματα είναι ξεκάθαρα: τα πενιχρά επιδόματα δεν αρκούν για να ζήσει κανείς αξιοπρεπώς. Γι' αυτό και για πολ-

λοστή φορά τέθηκε στον Υπουργό Οικονομίας και Οικονομικών κ. Γ. Αλογοσκούφη η ανάγκη σχεδιασμού πολιτικών και μέτρων που θα οδηγήσουν στην οικονομική ελάφρυνση των ατόμων με αναπηρία, ενόψει και της κατάθεσης του Προϋπολογισμού. Επιπλέον, ειδική εκτενή αναφορά έγινε και στα φορολογικά αιτήματα των ατόμων με αναπηρία, ενώ συμπεριλήφθηκε και σειρά συνταξιοδοτικών και ασφαλιστικών ζητημάτων που άπτονται της αρμοδιότητας του Υπουργείου Οικονομικών και δύνανται να βελτιώσουν κατά πολύ τις συνθήκες ανέχειας που βιώνουν συχνά συμπολίτες μας με αναπηρία.

Στο ίδιο μήκος κύματος κινήθηκε και το Υπόμνημα στον Υπουργό Υγείας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης κ. Δημήτρη Αβραμόπουλο, καθώς είναι αδήριτη η ανάγκη άμεσης ολοκλήρωσης της πρόβλεψης των αυξήσεων των προνοιακών επιδομάτων για την τετραετία 2008 – 2011, αφού για την συντριπτική πλειοψηφία των ατόμων με αναπηρία αυτό είναι και το μόνο εισόδημα, ο μόνος πόρος για την κάλυψη κάποιων – ελάχιστων – βασικών αναγκών τους. Γιατί για πολλούς, τα χρήματα αυτά δεν αρκούν ούτε για την αγορά της ενδεδειγμένης φαρμακευτικής αγωγής. Επιπλέον, η Συνομοσπονδία επανέλαβε και το αίτημα πρόσληψης καταρτισμένου ιατρικού και νοσηλευτικού προσωπικού στα νοσοκομεία και τις μονάδες κοινωνικής φροντίδας, διασφάλισης της προσβασιμότητας των ατόμων με αναπηρία σε όλα τα νοσοκομεία, κέντρα

υγείας, ιατρεία ασφαλιστικών φορέων και σε όλους τους οργανισμούς που εποπτεύει το Υπουργείο Υγείας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης.

Τι φταίει όμως γι' αυτή την τραγική οικονομική κατάσταση στην οποία έχουν περιέλθει εκατοντάδες Έλληνες με αναπηρία; Η απάντηση φυσικά είναι απλή: η έλλειψη παιδείας και ο συνακόλουθος αποκλεισμός τους από την αγορά εργασίας. Σε αυτό το μήκος κύματος απευθύνθηκε η Συνομοσπονδία στον νέο Υπουργό Εθνικής Παιδείας και Θρησκευμάτων κ. Ευρ. Στυλιανίδη, προβάλλοντας αιτήματα σε τρεις άξονες: υποχρεωτικότητα της εκπαίδευσης των ατόμων με αναπηρία και αναβάθμιση των παρεχόμενων εκπαιδευτικών υπηρεσιών σε όλες τις βαθμίδες εκπαίδευσης, απασχόληση των εκπαιδευτικών με αναπηρία και ένταξη των ατόμων με αναπηρία στην Γ' Βάθμια Εκπαίδευση.

Η εκπαίδευση αποτελεί και το κλειδί για την είσοδο στην αγορά εργασίας, παράγοντας σημαίνουσας σημασίας για τη βελτίωση της ζωής τους, όπως επισημάνθηκε χαρακτηριστικά και στον Υπουργό Απασχόλησης και Κοινωνικής Προστασίας κ. Β. Μαγγίνα, με αφορμή τη συζήτηση για το ασφαλιστικό. Όσον αφορά στον τομέα της απασχόλησης, η Ε.Σ.Α.μεΑ. πρότεινε μια σειρά μέτρων για την ενίσχυση της απασχόλησης των ατόμων με αναπηρία και την ομαλή τους ένταξη στην εργασία. Σχετικά με τον Τομέα της Κοινωνικής Προστασίας, η Συνομο-

σπονδία έκανε ιδιαίτερη αναφορά στο ζήτημα της επιδοματικής πολιτικής των ασφαλιστικών ταμείων. Επιπλέον, η Συνομοσπονδία αναφέρθηκε εκτενώς και στις απαιτούμενες συνταξιοδοτικές ρυθμίσεις, στο επίκεντρο των οποίων βρίσκεται η θεμελίωση του δικαιώματος πλήρους συνταξιοδότησης στην 25ετία για όλα τα άτομα με αναπηρία που έχουν ποσοστό αναπηρίας 67% και άνω, εφόσον έχουν συμπληρώσει το 50ο έτος ηλικίας τους.

Στα άλυτα ζητήματα προσβασιμότητας, που αποξενώνουν τα άτομα με αναπηρία υποβάλλοντάς τα σε ένα καθεστώς «εγκλεισμού» στα ίδια τους τα σπίτια, επέμεινε η Ε.Σ.Α.μεΑ. απευθυνόμενη στον Υπουργό Μεταφορών και Επικοινωνιών κ. Κ. Χατζηδάκη. Η ανάγκη ολοκλήρωσης της προσβασιμότητας του μεταφορικού δικτύου και όλων των υποστηρικτικών κατασκευών της Πρωτεύουσας και της Περιφέρειας, η βελτίωση της προσβασιμότητας των περιφερειακών αεροδρομίων, εν' όψει μάλιστα της υποχρεωτικής εφαρμογής του Κανονισμού (ΕΚ) 1107/06 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου για τα δικαιώματα των ατόμων με αναπηρία που ταξιδεύουν αεροπορικά και κατόπιν της αναμόρφωσης του Κώδικα Οδικής Κυκλοφορίας, είναι μερικά από τα πλέον σημαντικά θέματα που πρέπει να συμπεριληφθούν στην ατζέντα του νέου Υπουργού.

Σ' αυτή την κατεύθυνση μπορεί να συμβάλει και ο Υπουργός ΠΕΧΩΔΕ κ. Γ. Σουφλιάς, στον

οποίο η Συνομοσπονδία πρότεινε την ένταξη του κριτηρίου της προσβασιμότητας στις βασικές απαιτήσεις των προκηρύξεων για την εκτέλεση έργων του δημόσιου και ευρύτερου δημόσιου τομέα, αλλά και προμηθειών αρμοδιότητας Υ.ΠΕ.ΧΩ.Δ.Ε., ένταξη του κριτηρίου της προσβασιμότητας στις απολύτως απαραίτητες προϋποθέσεις μίσθωσης δημόσιων κτιρίων καθώς και τη διενέργεια αυστηρών ελέγχων για την διαπίστωση του τρόπου και του ποσοστού εφαρμογής των διατάξεων περί προσβασιμότητας και θέσπιση αυστηρών ποινών και προστίμων στους παραβάτες.

Επιπλέον, στο Υπόμνημα προς τον Υπουργό Εμπορικής Ναυτιλίας και Νησιωτικής Πολιτικής κ. Γ. Βουλγαράκη, περιλαμβάνονται αιτήματα σχετικά με τη διασφάλιση της πρόσβασης και ασφάλειας των επιβατών με αναπηρία στα πλοία, τις υποστηρικτικές δομές στους λιμένες και όλες τις εγκαταστάσεις του Υπουργείου, αλλά και τη διασφάλιση προσβάσιμων δρομολογίων από και προς όλα τα ελληνικά νησιά, με προτεραιότητα εκείνα που δέχονται τη μεγαλύτερη κίνηση ή επικοινωνούν με την ηπειρωτική χώρα μόνο μέσω θαλάσσης. Και βέβαια δεν θα μπορούσε να μην τονιστεί ότι βασική προτεραιότητα πρέπει να δοθεί στη λήψη μέτρων για την ασφάλεια, την εξυπηρέτηση και τη βελτίωση των παρεχόμενων υπηρεσιών προς τους επιβάτες με αναπηρία.

Πέραν όμως από τη βελτίωση των μετακινήσεων, απαραίτητη είναι

και η βελτίωση των συνθηκών στους προορισμούς που υποδέχονται ταξιδιώτες με αναπηρία. Στο επίκεντρο του υπομνήματος προς τον Υπουργό Τουριστικής Ανάπτυξης κ. Αρ. Σπηλιωτόπουλο βρέθηκε η ανάγκη να συγκαταλεχθεί ο Τουρισμός για όλους ανάμεσα στις προτεραιότητες του υπουργείου Τουρισμού, αφού το δικαίωμα της πρόσβασης των ατόμων με αναπηρία στον τουρισμό αποτελεί θεμελιώδες δικαίωμα των ατόμων αυτών, το οποίο σχετίζεται άμεσα με την ποιότητα ζωής τους και τη δυνατότητα συμμετοχής στις κοινωνικές δραστηριότητες και έτσι θα πρέπει να αντιμετωπίζεται.

Ζητήματα σχετικά με την προσβασιμότητα των ατόμων με αναπηρία στις δημόσιες δομές και υπηρεσίες, που επιβάλλει την άμεση ένταξη της διάστασης της προσβασιμότητας των ατόμων με αναπηρία σε όλους τους διαγωνισμούς έργων και προμηθειών των Φορέων του δημόσιου και ευρύτερου δημόσιου τομέα, των ΔΕΚΟ και ΟΤΑ τέθηκαν στον Υπουργό Εσωτερικών κ. Π. Παυλόπουλο. Πάγιο αίτημα αποτελεί και η διασφάλιση της εργασίας των ατόμων με αναπηρία που έχουν προσληφθεί μέσω των τετράχρονων επιδοτούμενων προγραμμάτων του Ο.Α.Ε.Δ. στις Δημοτικές και Αναπτυξιακές Επιχειρήσεις των ΟΤΑ της χώρας, καθώς και η διασφάλιση των προνοιακών δομών κοινωνικής φροντίδας που λειτουργούν στους Δήμους της χώρας.

Από τον Υπουργό Εθνικής Άμυνας

κ. Β. Μείμαράκη, η Συνομοσπονδία ζήτησε να κατατεθεί άμεσα το σχετικό με τη μεταβίβαση των αδειών περιπτέρων και στα άτομα με αναπηρία Νομοσχέδιο, το οποίο, σύμφωνα με δημοσιεύματα επρόκειτο να κατατεθεί λίγο πριν τη διακοπή των εργασιών της Βουλής λόγω των Βουλευτικών Εκλογών της 16ης Σεπτεμβρίου. Επιπλέον, ιδιαίτερη μνεία έγινε στην ευνοϊκότερη μεταχείριση στις μεταθέσεις όσων υπηρετούν και στα μέλη της οικογένειάς τους συμπεριλαμβάνεται άτομο με αναπηρία, όπως επίσης και ευνοϊκότερο καθεστώς μεταθέσεων και μετατάξεων των εργαζομένων στις υπηρεσίες αρμοδιότητας του Υπουργείου, που επίσης στην οικογένειά τους υπάρχουν άτομα με αναπηρία, αφού η οικονομική τους ευχέρεια είναι δεδομένα περιορισμένη, ενώ είναι απαραίτητη και η φυσική τους παρουσία στην οικογένεια.

Η Ε.Σ.Α.μεΑ. ζήτησε, τέλος, από τον Πρωθυπουργό και όλους τους Υπουργούς της Κυβέρνησης τον καθορισμό συνάντησης με αντιπροσωπεία της, με την ελπίδα ότι θα τεθούν αναλυτικά τα αιτήματα του αναπηρικού κινήματος σε κάθε τομέα ξεχωριστά, ώστε να αναπτυχθεί μια στενή και εποικοδομητική συνεργασία με τα Υπουργεία και τη νέα κυβέρνηση εν γένει με μοναδικό στόχο την επίτευξη ενός αξιοπρεπούς τρόπου ζωής για τα άτομα με αναπηρία σε κάθε γωνιά της Ελλάδας.

Θ.Α.



Ιωάννα Καρυσιάνη

“ Η συναισθηματική αναπηρία είναι μια μάστιγα της εποχής μας ”

Το βιβλίο ανέκαθεν αποτελούσε πηγή γνώσης και ισχυρό μέσο αφύπνισης συνειδήσεων. Πως η ελληνική και ξένη λογοτεχνία διαχρονικά παρουσίασε την αναπηρία; Εντοπίζετε διαφορές στον τρόπο παρουσίασης της αναπηρίας από γενιά σε γενιά λογοτεχνών;

Καλή ερώτηση, αλλά θα χρειαζόταν ένα ολόκληρο και μάλιστα πολυσέλιδο δοκίμιο για να πιάσει κανείς διαχρονικά την προσέγγιση του ζητήματος της αναπηρίας στη λογοτεχνία. Θα μπορούσα να ξεκινήσω με μια λίστα σπουδαίων λογοτεχνικών ηρώων που έχουν προκύψει από την Αρχαία Γραμματεία, ακόμα και τον Οιδίποδα, από τα Σαικσπηρικά Γράμματα και τον Ριχάρδο τον Γ΄ μέχρι τις μέρες μας ή θα μπορούσα να δώσω και μια λίστα λογοτεχνών που ήταν ανάπηροι, ακόμα και τον Όμηρο που

ξέρουμε ότι ήταν τυφλός, έως τον Μπόρχες, τον μεγάλο σύγχρονο συγγραφέα, ο οποίος επίσης είναι τυφλός.

Θα μου επιτρέψετε να πω ότι αυτό το θεωρώ μια αμυντική προσέγγιση. Είναι αμυντικό επιχείρημα να λες «να, ακόμα και αυτοί που έχουν κάποιο πρόβλημα μπορούν να γίνουν ήρωες ενός λογοτεχνικού κειμένου ή μπορούν να γράψουν ένα λογοτεχνικό κείμενο». Εγώ πιστεύω ότι αυτό που κινητοποιεί τον καλό συγγραφέα είναι καταρχήν η συνείδησή του και η διάθεσή του να μιλήσει για την ανθρώπινη περιπέτεια. Ο καλός, ο σοβαρός λογοτέχνης διαχρονικά προσπαθεί μέσα από την προσέγγιση της ανθρώπινης περιπέτειας που περιλαμβάνει όλη τη διαδρομή στο διάβα της ζωής, να νομιμοποιήσει δύσκολες καταστάσεις που

τις εξοστρακίζει η κεντρική σκηνή. Για παράδειγμα στην εποχή μας έχει γίνει μόδα η καταξίωση, η επιτυχία, τα λεφτά και αυτά είναι που πριμοδοτεί η κεντρική σκηνή. Ο σοβαρός συγγραφέας όμως, και παλιά και τώρα, αναλαμβάνει να νομιμοποιήσει ανθρώπινες εμπειρίες, όπως ο πόνος, η φτώχεια, η προβληματική καθημερινότητα, συναισθήματα και καταστάσεις ενοχλητικές στο υπερθέαμα της ματαιοδοξίας. Γι' αυτό και δεν περιλαμβάνω στους σοβαρούς λογοτέχνες όσους ποντάρουν στη μελοδραματική προσέγγιση και για το ζήτημα της αναπηρίας στην κραυγαλέα καταγγελία για ρατσισμό και ούτω καθεξής.

Νομίζω ότι ο σοβαρός λογοτέχνης επιμένει σε μια βαθιά διείσδυση στον συναισθηματικό κόσμο των ηρώων του και στους πολύπλο-

κους κοινωνικούς σχηματισμούς και επιταγές, οι οποίες διευκολύνουν ή δυσχεραίνουν πολλές φορές αφόρητα τις ζωές των ανθρώπων. Επιπλέον, θέλω να τονίσω ότι υπάρχουν αναπηρίες που φαίνονται και αναπηρίες που είναι αόρατες, όπως η συναισθηματική, να μην καταλαβαίνει δηλαδή κάποιος τι ρόλο παίζουν τα συναισθήματα όπως η καλοσύνη, η τρυφερότητα, η ανάγκη της συγχώρεσης μέσα στη ζωή, που για μένα είναι πολύ πιο βαριά και την έχουν πολλοί άνθρωποι και οι συνέπειές της είναι πολύ πιο δύσκολες και για τους ίδιους, αλλά και για το περιβάλλον τους.

Θεωρείτε ότι αυτό είναι μάστιγα της εποχής μας;

Δυστυχώς υπάρχουν πολλοί άνθρωποι τόσο αγέρωχοι, παχύδερμα, αδιάφοροι, που δεν μπορούν να καταλάβουν ότι η επικοινωνία η αληθινή, η γνώση του εαυτού μας και η γνώση των άλλων ανθρώπων που είναι απαραίτητες για μια ζωή με νόημα και αξία, έχουν προϋπόθεση να μπορείτε να νιώσετε. Για μένα εκείνοι είναι πραγματικά οι ανάπηροι. Θεωρώ ότι είναι μάστιγα της εποχής μας. Γιατί τα συναισθήματα για λόγους ασφάλειας είναι σαν να παραμένουν εν υπνώσει. Φοβούνται οι άνθρωποι σήμερα, όχι μόνο να τρομάξουν, να νιώσουν τύψεις ή να νιώσουν πόνο, αλλά καμιά φορά αποφεύγουν και τη χαρά, δεν ξέρουν να την χειριστούν και προτιμούν να μένουν οχυρωμένοι σε έναν κόσμο στεγνό και ανέκφραστο.

Έχετε ασχοληθεί με την εικονο-

γράφηση και το σκίτσο, ενώ έχετε συνεργαστεί και με εφημερίδες και περιοδικά, ελληνικά και ξένα. Ποια είναι η άποψή σας για τη στάση των σύγχρονων μέσω ενημέρωσης απέναντι στα προβλήματα των ατόμων με αναπηρία; Έχετε διαπιστώσει διαφορές στη στάση αυτή στην Ελλάδα και το εξωτερικό;

Πριν από λίγα χρόνια είχα πάει στο Μουσείο Παλαιών Ρολογιών της Βιέννης, ένα 4όροφο μικρό κτίριο με εκθέματα αμύθητης αξίας και είδα ότι όλοι οι υπάλληλοι και οι φύλακες, μηδενός εξαιρουμένου στο τετραώροφο κτίσμα, ήταν όλοι άνθρωποι με σύνδρομο down. Είναι θέμα παιδείας και εκπαίδευσης. Οι χώρες που είναι πιο μπροστά στην παιδεία και την εκπαίδευση έχουν και καλύτερα μέσα μαζικής ενημέρωσης. Και τα καλά μέσα μαζικής ενημέρωσης χειρίζονται πιο σωστά όλα τα θέματα, συμπεριλαμβανομένης και της αναπηρίας και τα αποτελέσματα των συντονισμένων ενεργειών μιας πολιτείας είναι ορατά στην εκεί καθημερινότητα. Ταξιδεύοντας στο εξωτερικό βλέπεις παντού, στα μουσεία, στο μετρό, στα πάρκα, στα καταστήματα ως πελάτες ή εργαζόμενους άτομα με αναπηρία, που είναι μέρος του πλήθους που συνιστά τις καθημερινές εκδηλώσεις της πόλης. Πιστεύω ότι υπάρχει πολλή δουλειά να γίνει και στον τόπο μας, πάντοτε με ένα τρόπο σοβαρό και όχι ως υπερέκθεση με συγκινησιακή φόρτιση του προβλήματος.

Από την επαφή σας με τον κινηματογράφο ως θεατής, αλλά και ως σεναριογράφος, πως κρίνετε

τον τρόπο που παρουσιάζονται τα άτομα με αναπηρία στο πανί;

Αν το δούμε διαχρονικά κι από τον παλιό ελληνικό κινηματογράφο, αλλά και τον διεθνή, έχω δει ταινίες και ταινίες που δυστυχώς προσεγγίζουν το θέμα ως θέαμα. Με μια νοσηρή περιέργεια για τη σωματική ανημποριά. Με μια ελεήμονα ψευτοκατανόηση, με ποταμούς δακρύων και με οίκτο. Πιστεύω ότι οι έχοντες κάποιο σωματικό πρόβλημα δεν είναι επαίτες συμπάθειας σε καμιά περίπτωση. Και σαφώς πάρα πολλοί άνθρωποι θα μπορούσαν να δουλέψουν όχι μόνο ως ηθοποιοί, αλλά σε όλη την κλίμακα της συλλογικής εργασίας για μια κινηματογραφική ταινία.

Για παράδειγμα σε μια ταινία του Τέρενς Μάλικ, ο διευθυντής φωτογραφίας ήταν τυφλός, όσο κι αν σας φαίνεται περίεργο. Μπορούν να δουλέψουν, ανάλογα με την αναπηρία και ως ηχολόγοι και ως σκηνογράφοι και ως ενδυματολόγοι, μέσα στην γκάμα των τεχνικών και καλλιτεχνικών συντελεστών. Πρόσφατα είχε λάβει χώρα και το φεστιβάλ κινηματογραφικών ταινιών και ντοκιμαντέρ Emotion Pictures, που αναδείκνυαν κυρίως το πρόβλημα. Υπήρχε και συμμετοχή από το Ειδικό Γυμνάσιο και Λύκειο του Ιλίου, όπου εκεί σε πρώτο πρόσωπο, οι άνθρωποι που βιώνουν το πρόβλημα, μιλούσαν και μάλιστα χωρίς να αυτοοικτίρονται για τα ζητήματά τους. Ήταν μια πάρα πολύ καλή προσπάθεια και εύχομαι κάποια στιγμή αυτές οι ταινίες να προβληθούν και από τα κανάλια, ώστε να τις δει όλος ο κόσμος, γιατί καμιά ανθρώπινη

εμπειρία δεν μπορεί να τίθεται εκτός της συλλογικής ανθρώπινης εμπειρίας.

Είχατε ποτέ κάποιο άτομο με αναπηρία στο περιβάλλον σας; Τι συμπεράσματα έχετε αποκομίσει από τις δυσκολίες στην καθημερινότητά του;

Ο μικρότερος από τα επτά αδέρφια μου έχασε το χέρι του σε εργατικό ατύχημα στα 19 του χρόνια. Τώρα είναι 52 ετών. Γνωρίζω από την καλή και από την ανάποδη τον αγώνα του να τα βγάλει πέρα, όχι μόνο οικονομικά, αλλά χωρίς να χάσει την αξιοπρέπειά του. Ο Κώστας είναι πάρα πολύ έντιμος, πάρα πολύ τρυφερός, πάρα πολύ συνεσταλμένος, με καρδιά διαμάντι και μέσα σε έναν κυκεώνα γραφειοκρατίας, αναλγησίας και υποκριτικού ενδιαφέροντος, τουλάχιστον κέρδισε το μείζον, τον αυτοσεβασμό του. Το θεωρώ πάρα πολύ σημαντικό αυτό.

Πιστεύετε ότι η αναπηρία είναι κοινωνική κατασκευή τελικά;

Θα έλεγα ναι και δεν νομίζω καθόλου πως είναι προωθημένη άποψη αυτή, γιατί στο διάβα της ζωής κανένας δεν μπορεί να εξασφαλίσει ότι κάποια στιγμή και ο ίδιος δεν θα υποστεί ένα τραύμα που θα του δημιουργήσει πρόβλημα για το υπόλοιπο της ζωής του. Θυμάμαι παλιά ας πούμε τους αναπήρους πολέμου. Σήμερα υπάρχουν άνθρωποι που έχουν κινητικά προβλήματα από την αθλητική δραστηριότητα, από τροχαία κτλ. Η προσέγγιση όμως είναι λάθος. Οι άνθρωποι αυτοί δεν θα έπρεπε να θεωρούνται ως άνθρωποι με

έλλειμμα των υπολοίπων ανθρωπίνων ιδιοτήτων και δραστηριοτήτων. Είναι άνθρωποι φυσιολογικάτατοι, οι οποίοι έχουν κάποιο πρόβλημα που απλώς είναι ορατό.

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 ανθρώπινο δικαίωμά τους. Για παράδειγμα για τα άτομα με αισθητηριακά προβλήματα η γνώση πρέπει να είναι σε προσβάσιμη μορφή (π.χ. γραφή braille). Τι θα μπορούσε να αλλάξει αυτή την κατάσταση κατά τη γνώμη σας;

Εδώ και τρία χρόνια πηγαίνω τακτικά στο Ειδικό Γυμνάσιο και Λύκειο στο Ίλιον που συστεγάζεται με το Κέντρο Αποκατάστασης Αναπήρων, όπου τα παιδιά του Γυμνασίου και Λυκείου, που μαζί κουβεντιάζουμε ποίηση και πεζογραφία, έχουν σοβαρότατα προβλήματα. Κι έχω μια μεγάλη πια εμπειρία και γνώση για τις αδυναμίες της Πολιτείας. Επίσης, πηγαίνω και σε άλλα σχολεία σε άλλα μέρη της Ελλάδας, όπως π.χ. στο Γυμνάσιο της Σούδας στα Χανιά πριν δύο χρόνια, όπου ο καλύτερος μαθητής της τάξης σε Γενικό σχολείο, με τρομερή γνώση πάνω στη λογοτεχνία, τρομερή ευστροφία και αντίληψη, ήταν ένα παιδί τυφλό. Είμαι σίγουρη ότι θα προχωρήσει στη ζωή του και τα άτομα αυτά δεν πρέπει να θεωρούν τους εαυτούς τους κατώτερους στις δυνατότητες και πρέπει με πείσμα και τσαγανό να διεκδικούν αυτά που τους ανήκουν.

Νομίζω απλώς ότι το κράτος είναι αυτό που διαθέτει τελικά μια αναπηρία τυφλότητας ή κωφότητας και δεν αντιλαμβάνεται τις δικές του ελλείψεις. Αλλά τα όνειρα επιτρέπονται, οπότε ας ονειρευτούμε ένα κοινωνικό κράτος που θα βάζει σε πρώτη προτεραιότητα τα προβλήματα των πολιτών που δοκιμάζονται στη ζωή περισσότερο γιατί έχουν ιδιαίτερα προβλήματα. Επειδή όμως το κράτος δεν είναι μια αφηρημένη έννοια, ένας υπουργός, μια κυβέρνηση στην τάδε διεύθυνση, αλλά το συνιστούμε όλοι εμείς, αυτά τα προβλήματα τελικά αντανακλούν την ανεπάρκεια και την υποκρισία όλων μας. Από την πλευρά μου θα ήταν θράσος να υποκαταστήσω επιστήμονες, πολιτικούς και συνδικαλιστές, παραθέτοντας τη λίστα των πολλών μέτρων που πρέπει να ληφθούν. Μπορώ όμως να πω από την εμπειρία του αδερφού μου αλλά και των παιδιών στα σχολεία ότι η κατάσταση ως έχει δεν επιτρέπει να υπερηφανευόμαστε για σύγχρονες δομές και σύγχρονες αντιλήψεις. Ούτε καν για δημοκρατική ευαισθησία. Ούτε καν για την υπεράσπιση των ανθρωπίνων δικαιωμάτων. Και νομίζω ότι το σχετικό αίτημα προς την Πολιτεία δεν είναι αίτημα της Συνομοσπονδίας σας, αλλά πρέπει να είναι αίτημα όλων μας.

Τα κενά στην εκπαίδευση, δεν μπορούν παρά να έχουν ισχυρό αντίκτυπο στην είσοδο των ατόμων με αναπηρία στην αγορά εργασίας. Ο δικός σας επαγγελματικός χώρος αφήνει περιθώρια σε άτομα με αναπηρία να επιτύχουν;

Δεν υπάρχει πια στη ζωή, όμως

έκανε μια μεγάλη διαδρομή στο χώρο του μοντάζ και του κινηματογράφου, ο Τάκης Δαυλόπουλος, ο οποίος είχε τεχνητό νεφρό. Επίσης, επισημαίνω αυτή τη στιγμή τον Βαγγέλη Χατζηγιαννίδη με σοβαρή κινητική αναπηρία, ο οποίος είναι έξοχος πεζογράφος, βραβευμένος. Υπάρχουν και άλλοι. Όποιος έχει το πείσμα και την τρομερή ανάγκη για προσωπική έκφραση, μπορεί να γράψει βιβλία, να επιδιώξει την έκδοσή τους και να την πετύχει, μπορεί να δουλέψει όμως και σε άλλους χώρους σχετικούς με το βιβλίο, όπως π.χ. στην εκτύπωση, στους εκδοτικούς οίκους, σε όλη την κλίμακα. Δεν νομίζω ότι υστερούν σε τίποτα τα άτομα με αναπηρία. Προς Θεού.

Στο τελευταίο σας μυθιστόρημα, το Σουέλ, κεντρικός ήρωας είναι ένας τυφλός. Πόση απήχηση πιστεύετε ότι έχουν τα βιβλία αυτού του περιεχομένου; Θα ξαναγράφατε ένα βιβλίο με κεντρικό ήρωα ένα άτομο με αναπηρία;

Ο κεντρικός ήρωας στο Σουέλ είναι τυφλός για δώδεκα χρόνια και είναι και 75χρονος. Είναι διπλή «αναπηρία» σε μια εποχή που τα γηρατειά είναι περίπου εκτός νόμου. Η τυφλότητα και η ηλικία όμως δεν εμποδίζουν τον λογοτεχνικό μου ήρωα τον Μήτσο Αυγουστή να παραμένει στο τιμόνι ενός φορτηγού, να το κουμαντάρει αξιοθαύμαστα να γυρίζει τους πέντε ωκεανούς. Βεβαίως και θα έγραφα. Χωρίς καμιά διάθεση να τον λυπηθώ ή να λειάνω, να μαλακώσω τη δυνατότητα αυτή. Είναι ένας άνθρωπος πολύ ζόρικος, διεκδικεί τα πάντα στη ζωή. Το πρόβλημά του

δεν τον αναστέλλει από μια πλήρη συμμετοχή σε όλες τις δραστηριότητες της ζωής. Νομίζω πως τέτοια βιβλία έχουν απήχηση εφόσον δεν αναδεικνύουν μια αναπηρία ως πιασάρικο στοιχείο, για να κάνουν ένα ήρωα θέαμα, ώστε ο αναγνώστης να πάρει αποστάσεις και να πει «ευτυχώς δεν είμαι τυφλός, κωφός ή σε καρτσάκι και ας λυπηθώ κάποιον που έχει αυτό το πρόβλημα». Εφόσον αντιμετωπίζουν έναν τέτοιο ήρωα όπως και τους υπόλοιπους που κινούνται μέσα σε ένα βιβλίο με την επιθυμία να ξεκλειδώσουν τον συναισθηματικό του κόσμο και να αναλύσουν τα γιατί και τα διότι της συμπεριφοράς του, νομίζω πως έχουν απήχηση. Αυτός είναι ο μόνος έντιμος, ειλικρινής και λογοτεχνικός τρόπος.

Πόσο μπορεί τελικά το βιβλίο να ανατρέψει στερεότυπα γύρω από την αναπηρία;

Το βιβλίο δεν μπορεί να κάνει κοινωνική επανάσταση και δεν μπορεί να λύσει, να υπογράψει τις λύσεις των μεγάλων προβλημάτων. Απλώς το βιβλίο – και αυτό δεν είναι καθόλου αμελητέο – σε αναγνώστες απαιτητικούς που πραγματικά αποζητούν μέσα στις σελίδες τρόπους για μια βαθιά γνώση της ζωής, να μπορεί να προσφέρει. Το βιβλίο μπορεί να προσφέρει μια πιο βαθιά γνώση της ανθρώπινης περιπέτειας, μια αληθινή συγκίνηση, μια αληθινή έγνοια και γιατί όχι, αυτή η αναστάτωση θα μπορούσε να οδηγήσει σε μια κινητοποίηση, χωρίς να αφήνει τον αναγνώστη απλώς να ξεφυλλίζει μέσα σε ένα δωμάτιο. ✓

Συνέντευξη: Άννα Θεωνά

Βιογραφικό Σημείωμα

Η Ιωάννα Καρυστιάνη γεννήθηκε το 1952 στα Χανιά της Κρήτης από γονείς Μικρασιάτες. Σπούδασε Νομικά. Επαγγελματικά ασχολήθηκε με το σκίτσο και την εικονογράφηση. Δούλεψε στην εφημερίδα «Ριζοσπάστης», στα περιοδικά «Τέταρτο», «Ένα», «Εικόνες», και σε ξένες εφημερίδες. Τα διηγήματά της συλλογής «Η κυρία Κατάκη» παρουσιάστηκαν στο θέατρο από τέσσερις διαφορετικούς θιάσους. Το μυθιστόρημα της «Μικρά Αγγλία» τιμήθηκε με το Κρατικό Βραβείο Μυθιστορήματος 1998 και ήταν υποψήφιο για το Ευρωπαϊκό Αριστείο και το βραβείο Balkanika. Το βιβλίο της «Κουστουμί στο χώμα» απέσπασε το Βραβείο Μυθιστορήματος 2001 του περιοδικού «Διαβάζω».

Εργογραφία

Σκίτσα

Με γκρι και γκριζο.
Αθήνα, Αίολος, 1987.
Ένα σκίτσο στο τσεπάκι.
Αθήνα, Αίολος, 1980.

Διηγήματα

Η κυρία Κατάκη.
Αθήνα, Καστανιώτης, 1995.

Μυθιστορήματα

Μικρά Αγγλία.
Αθήνα, Καστανιώτης, 1997.
Κουστουμί στο χώμα.
Αθήνα, Καστανιώτης, 2000.
Ο Άγιος της μοναξιάς.
Αθήνα, Καστανιώτης, 2003.
Σουέλ.
Αθήνα, Καστανιώτης, 2006.

Σε μια εποχή που τα δεδομένα γύρω από το χώρο της αναπηρίας αλλάζουν άρδην και σημαντικές αποφάσεις, όπως η πρόσφατη υπογραφή και επικείμενη επικύρωση της Σύμβασης των Ηνωμένων Εθνών για τα Δικαιώματα των Ατόμων με Αναπηρία, η πρωτοβουλία σε τοπικό επίπεδο σε μια χώρα όπως η Ελλάδα, όπου ο κεντρικός σχεδιασμός είναι αιώνια απών, αποτελεί ίσως το σημαντικότερο κινητήριο μοχλό για την επίτευξη της ισότιμης διαβίωσης των ατόμων με αναπηρία με τους υπόλοιπους συμπολίτες τους.

Λαμπρό παράδειγμα ως προς αυτό το ζήτημα συνιστά το Σωματείο Ατόμων με Αναπηρία Νομού Ρεθύμνου, αφού επί πολλά συναπτά έτη αναπτύσσει και επικεντρώνει τις δράσεις του στη βελτίωση των συνθηκών ζωής των ατόμων με αναπηρία όλων των κατηγοριών που ζουν στο Νομό Ρεθύμνου.

Σωματείο ΑμεΑ

N. Ρεθύμνης

10 χρόνια δυναμικά παρόν στα προβλήματα των ΑμεΑ όλων των κατηγοριών

Ρεπορτάζ: Άννα Θεωνά

Με μια πληθώρα υπηρεσιών που αν μη τι άλλο συμβάλλουν στην προώθηση των δικαιωμάτων των ατόμων με αναπηρία κάθε κατηγορίας και τη βελτίωση των όρων ζωής τους, το Σωματείο Ατόμων με Αναπηρία Νομού Ρεθύμνου αποσκοπεί στη διασφάλιση του δέοντα σεβασμού στη διαφορετικότητα στο πλαίσιο της τοπικής κοινωνίας, η οποία ανταποκρίνεται θετικά στα καλέσματα του και συμμετέχει ενεργά στις διαδικασίες που απαιτούνται για την επίτευξη της ισότιμης διαβίωσης των ατόμων με αναπηρία.

Το Σωματείο ΑμεΑ Νομού Ρεθύμνης με τις συνεχείς παρεμβάσεις του έχει επιτύχει να καθιερωθεί στη συνείδηση των πολιτών ως σύμβουλος της τοπικής κοινωνίας για τα θέματα αναπηρίας, ενώ παράλληλα ασκεί πιέσεις, σε συνεργασία πάντα με την Εθνική Συνομοσπονδία Ατόμων με Αναπηρία, ώστε να επιλυθούν τα σημαντικά προβλήματα της αναπηρίας και να αρθούν τα εμπόδια που

ορθώνει συχνά η ίδια η κοινωνία στην ομαλή κοινωνική ένταξη των Ελλήνων με αναπηρία.

Για το Σωματείο, αλλά και όλες τις δραστηριότητές του, μίλησε στα «Θέματα Αναπηρίας» ο Πρόεδρος του κ. Δημήτρης Τσαχάκης.

Ποιος είναι ο στόχος του Σωματείου ΑμεΑ N. Ρεθύμνου; Πόσα μέλη αριθμεί;

Το σωματείο ατόμων με αναπηρία N. Ρεθύμνης ως αναπόσπαστο κομμάτι του ενιαίου και ισχυρού αναπηρικού κινήματος αγωνίζεται ακατάπαυστα για την προώθηση των ανθρωπίνων και κοινωνικών δικαιωμάτων των ατόμων με αναπηρία όλων των κατηγοριών και των οικογενειών τους που κατοικούν στο Νομό μας. Σήμερα αριθμεί 920 μέλη. Εκπροσωπείται στην ΕΣΑμεΑ και είναι ιδρυτικό μέλος της περιφερειακής ομοσπονδίας ΑμεΑ Κρήτης. Συμμετείχε ενεργά και δυναμικά σε όλες τις πρωτο-

βουλίες και τις διεκδικήσεις της ΕΣΑμεΑ. Στόχος μας είναι η πλήρης και ισότιμη ένταξη των ατόμων με αναπηρία στην κοινωνική, οικονομική και πολιτική ζωή του τόπου μας.

Η επιδίωξη αυτού του στόχου θα επιτευχθεί με την καταπολέμηση των διακρίσεων και την άρση των εμποδίων που βιώνουν τα άτομα με αναπηρία καθημερινά σε όλες τις εκφάνσεις της ζωής τους. Ζήτημα αρχής για μας αποτελεί η καταπολέμηση της φιλανθρωπίας αλλά και της επαιτείας, αφ ενός μεν γιατί μας θίγουν ηθικά και αφ ετέρου υπονομεύουν και ακυρώνουν τους αγώνες μας για αξιοπρέπεια και ίσες ευκαιρίες.

Πείτε μας λίγα λόγια για τις δραστηριότητες του Συλλόγου, αλλά και τις πρωτότυπες πρωτοβουλίες που έχει αναπτύξει σε όλους τους τομείς.

Οι υπηρεσίες που προσφέρονται είναι οι εξής:

- Ενημέρωση για την υπάρχουσα ελληνική και ευρωπαϊκή νομοθεσία.
- Παροχή πληροφοριών και συμβουλών.
- Συμμετοχή στην επιτροπή του Ν.2643/98 για τις τοποθετήσεις ΑμεΑ σε θέσεις εργασίας.
- Πληροφόρηση όσον αφορά την ασφαλιστική κάλυψη των ΑμεΑ.
- Έλεγχος για τη σωστή εφαρμογή της υπάρχουσας νομοθεσίας για τα ΑμεΑ.
- Πολιτιστικές, κοινωνικές και αθλητικές δραστηριότητες.
- Δανειστική βιβλιοθήκη ομιλούντων βιβλίων σε κασέτες για τυφλούς.

- Πρόγραμμα εκμάθησης γραφής Braille για τυφλούς και Η/Υ.
- Διοργάνωση Πανελλήνιων και ευρωπαϊκών συνεδρίων, σεμιναρίων, ημερίδων.
- Λειτουργία διασκευασμένου λευκού ταξί για τις μετακινήσεις των κινητικά ανάπηρων.

Οι πρωτοβουλίες και οι παρεμβάσεις μας για όλα τα θέματα που μας αφορούν άμεσα ή έμμεσα μάς έχουν καταστήσει τυπικά και ουσιαστικά συμβούλους των τοπικών αρχών, δεδομένου ότι συμμετέχουμε σε νομαρχιακές και δημοτικές επιτροπές.

Είναι ένα πολύ ζωντανό σωματείο το οποίο στην δεκάχρονη πορεία του βρίσκεται συνέχεια στην επικαιρότητα με τη συνδικαλιστική και κοινωνική του δράση, με τις δραστηριότητες και τις εκδηλώσεις του. Μελετά και προβάλλει συστηματικά και σωστά όλα τα προβλήματα που αντιμετωπίζουν τα άτομα με αναπηρία όλων των κατηγοριών. Επίσης πραγματοποιούμε πλήθος σημαντικών πολιτιστικών, αθλητικών και κοινωνικών εκδηλώσεων και δραστηριοτήτων.

Για το παραπάνω πολύπλευρο έργο μας έχουμε τιμηθεί από τη Νομαρχιακή Αυτοδιοίκηση Ρεθύμνης σε ειδική εκδήλωση για την κοινωνική μας προσφορά και δράση.

Πως αντιμετωπίζει η τοπική κοινωνία τα άτομα με αναπηρία;

Η Ρεθυμνιώτικη κοινωνία ανταποκρίνεται θετικά στην εν γένει δράση μας, αντιμετωπίζοντας τα

άτομα με αναπηρία ως πολίτες με ίσα δικαιώματα. Η αναπηρία σήμερα είναι ορατή παντού, στο σχολείο, στο πανεπιστήμιο, στη δουλειά, στον τουρισμό, στην αγορά, σε κάθε δραστηριότητα της καθημερινής ζωής. Οι πολίτες του Ρεθύμνου συμμετέχουν στις εκδηλώσεις και στις δραστηριότητες μας. Η συνεργασία μας με τους φορείς της τοπικής κοινωνίας είναι στενή για την προώθηση των στόχων μας.

Δεδομένου ότι η ελληνική Περιφέρεια είναι το μεγαλύτερο θύμα της έλλειψης μέριμνας από την Πολιτεία, ποια είναι τα βασικότερα προβλήματα που αντιμετωπίζουν στη καθημερινή τους ζωή τα άτομα με αναπηρία όλων των κατηγοριών στο Νομό Ρεθύμνης;

Το Ρέθυμνο είναι ένας μικρός Νομός της Κρήτης που παρουσιάζει σημαντικές ελλείψεις σε υποδομές και υπηρεσίες υποστήριξης και υγείας για τα άτομα με αναπηρία, με χαρακτηριστικό παράδειγμα την έλλειψη γιατρών αρκετών ειδικοτήτων στο Γενικό Νοσοκομείο, το Ι.Κ.Α. και σε άλλα ασφαλιστικά ταμεία.

Ένα πάγιο αίτημα μας είναι η κάλυψη στο νοσοκομείο Ρεθύμνης της θέσης του οφθαλμίατρου, η θέση αυτή είναι κενή εδώ και 25 χρόνια. Τα άτομα με προβλήματα όρασης και οι τυφλοί αναγκάζονται να μεταβαίνουν σε γειτονικούς νομούς για να εξεταστούν και να λαμβάνουν γνωματεύσεις προκειμένου να εξεταστούν από τις Α΄/Βάθμιες επιτροπές.

Σε περίπτωση προσφυγής σε

Β' / Βάθμιες επιτροπές μεταβαίνουν εκ νέου σε γειτονικούς νομούς για επανεξέταση. Την ίδια διαδικασία ακολουθούν και τα άτομα που πρέπει να λάβουν βαθμό νομοσύνης από ειδικό ψυχίατρο και ψυχολόγο.

Το ΚΕΚΥΚΑμεΑ Ρεθύμνης υπολειτουργεί λόγω έλλειψης επιστημονικού και βοηθητικού προσωπικού, με αποτέλεσμα τα ΑμεΑ που έχουν ανάγκη τις υπηρεσίες υποστήριξης του να μεταβαίνουν στην Αθήνα για τη φυσική και λειτουργική τους αποκατάσταση και πολλές άλλες υπηρεσίες που έχουν ανάγκη, που θα μπορούσε να τους παράσχει το συγκεκριμένο κέντρο.

Το πρόβλημα της ανεργίας είναι πολύ μεγάλο στο χώρο μας, δεδομένου ότι η εφαρμογή του Ν. 2643/98 τον έχει καταστήσει ανεργό.

Επίσης, υπάρχουν σοβαρά προβλήματα καθημερινότητας των ατόμων με αναπηρία ιδιαίτερα τους καλοκαιρινούς μήνες που ο νομός μας κατακλύζεται από τουρίστες και αφορούν την προσπέλαση τους κυρίως στο κέντρο της πόλης και την εξεύρεση ελεύθερης θέσης πάρκινγκ αναπηρικών οχημάτων, παρά το γεγονός ότι υπάρχουν αρκετές.

Για ποια ζητήματα και με ποιο τρόπο έχει παρέμβει το Σωματείο, προκειμένου να επιλυθούν; Πως έχει η συνεργασία σας με την Νομαρχιακή Αυτοδιοίκηση Ρεθύμνης;

Με τον αγώνα και τις προσπάθειες μας δημιουργήθηκαν υποδομές,

παροχές και υπηρεσίες που αναβαθμίζουν σημαντικά τη ζωή των ΑμεΑ. Η συμβολή μας στη δημιουργία της σημαντικής δομής παροχής υπηρεσιών κοινωνικής υποστήριξης του ΚΕΚΥΚΑμεΑ ήταν καθοριστική. Σήμερα η προσπάθεια μας επικεντρώνεται στη στελέχωση του με μόνιμο εξειδικευμένο επιστημονικό και βοηθητικό προσωπικό αναγκαίο για την άμεση λειτουργία του. Καταφέραμε με διάφορους τρόπους να τοποθετηθούν σε θέσεις εργασίας αρκετά μέλη μας.

Με τις παρεμβάσεις μας βελτιώθηκαν οι συνθήκες εκπαίδευσης των μαθητών με αναπηρία στις σχολικές μονάδες ειδικής αγωγής και στα τμήματα ένταξης στη γενική εκπαίδευση. Με τις συνεχείς παρεμβάσεις μας δημιουργήθηκαν στοιχειώδεις υποδομές για την πρόσβαση μας στο φυσικό και στο δομημένο περιβάλλον. Σήμερα διαθέτουμε και λειτουργούμε λευκό ταξί για τις μετακινήσεις των ΑμεΑ.

Έγιναν προσβάσιμα σχεδόν όλα τα δημόσια κτήρια, δημιουργήθηκαν αρκετές θέσεις πάρκινγκ για τα οχήματα των ΑμεΑ, τοποθετούνται νηπτικοί σηματοδότες και διάδρομοι όδευσης τυφλών και με τις εκτεταμένες αναπλάσεις στους κεντρικούς δρόμους και πλατείες της πόλης δημιουργείται ένα περιβάλλον προσβάσιμο και στα άτομα με αναπηρία όλων των κατηγοριών.

Η συνεργασία μας με τη Νομαρχιακή Αυτοδιοίκηση Ρεθύμνης είναι στενή και συνεχής. Εκτός της συμμετοχής μας σε νομαρχιακές επιτροπές πραγματοποιούμε

από κοινού εκδηλώσεις και ημερίδες και φιλοξενούμε μεγάλες διοργανώσεις του αναπηρικού κινήματος στο Ρέθυμνο. Η συνεργασία μας αφορά και άλλους τομείς όπως η εκπαίδευση, η κατάρτιση κ.ά.

Πως κρίνετε τον τρόπο που παρουσιάζουν τα σύγχρονα μέσα μαζικής ενημέρωσης τα άτομα με αναπηρία σε τοπικό, αλλά και εθνικό επίπεδο; Τι πιστεύετε πως πρέπει να αλλάξει;

Τα ΜΜΕ της Κρήτης στη μεγάλη τους πλειοψηφία ανταποκρινόμενα στον κοινωνικό τους ρόλο προσεγγίζουν τα θέματα της αναπηρίας με σύγχρονο και θετικό τρόπο, προβάλλοντας την πραγματική εικόνα και αναδεικνύοντας τα προβλήματα που προκύπτουν από την ανάπηρη στάση και φύση της κοινωνίας και της πολιτείας. Σ' αυτό έχει συμβάλει η συνεργασία που έχουμε μαζί τους και η συνεχής παρουσία μας σ' αυτά, προβάλλοντας τα προβλήματα που μας απασχολούν. Με τον τρόπο αυτό τα τοπικά ΜΜΕ συμβάλλουν στην επίλυση ορισμένων από τα προαναφερθέντα προβλήματα. Δεν είναι τυχαίο το γεγονός ότι στη μεγάλη εκδήλωση που πραγματοποιήσαμε πρόσφατα για τα 10 χρόνια από την ίδρυση του σωματείου μας, εκτός από τον πρόεδρο της ΕΣΑμεΑ κ. Βαρδακαστάνη, τιμήσαμε έναν εκδότη και έναν δημοσιογράφο.

Δεν λείπουν όμως κι εκείνα, ευτυχώς λίγα, που ασχολούνται με τηλε-μαραθώνιους και reality show που εξευτελίζουν πρόσωπα και ευτελίζουν θεσμούς συντηρώντας έτσι την εικόνα μιας άλλης

εποχής. Η παραπάνω πραγματικότητα δεν διαφέρει πολύ από εκείνη των ΜΜΕ σε εθνικό επίπεδο. Χρέος μας είναι να καταπολεμήσουμε αυτή την κατάσταση επιδιώκοντας να επιβληθούν από το ΕΣΡ και τις δημοσιογραφικές ενώσεις κανόνες δημοσιογραφικής δεοντολογίας.

Το Σωματείο γιόρτασε φέτος τα 10 χρόνια από την ίδρυση του. Κάνοντας έναν απολογισμό, ποιες είναι οι στιγμές που θυμάστε εντονότερα;

Πρόσφατα στις 21-23 Ιουνίου 2007 φιλοξενήσαμε στο Ρέθυμνο τη συνεδρίαση της Εκτελεστικής Γραμματείας της ΕΣΑμεΑ. Με την ευκαιρία της παρουσίας του κ. Βαρδακαστάνη και των μελών της πραγματοποιήσαμε μεγάλη εκδήλωση εορτασμού των 10 χρόνων ζωής, δράσης και προσφοράς του σωματείου μας. Εκεί κάναμε τον απολογισμό μας και θυμηθήκαμε τα σημαντικότερα γεγονότα που σημάδεψαν την πορεία μας, όπως:

Το 2000 σε συνεργασία με τη Νομαρχιακή Αυτοδιοίκηση Ρεθύμνης, την ΕΣΑμεΑ και τους Δήμους Ρεθύμνης, Γεροποτάμου και Αρκαδίου οργανώσαμε σε μεγάλο ξενοδοχείο στη Σκαλέτα Ρεθύμνης συνέδριο του Ευρωπαϊκού Φόρουμ Ατόμων με Αναπηρία. Το συνέδριο αυτό είχε τόσο μεγάλη επιτυχία ώστε έμεινε ιστορικό ως το συνέ-

δριο του Ρεθύμνου.

Το 2003 σε συνεργασία με την Νομαρχιακή Αυτοδιοίκηση Ρεθύμνης, την ΕΣΑμεΑ και τον Δήμο Ρεθύμνης διοργανώσαμε το συνέδριο των αναπηρικών κινημάτων Ελλάδας - Κύπρου. Από την πρώτη συνεδρίαση των δυο παραπάνω κινημάτων ψηφίστηκε και η βαρυσήμαντη διακήρυξη τους. Στο πλαίσιο του συνεδρίου πραγματοποιήθηκε συνεδρίαση του Νομαρχιακού Συμβουλίου Ρεθύμνης με θέμα: «Η αναπηρία και ο ρόλος της Αυτοδιοίκησης Δεύτερου Βαθμού», στην οποία συμμετείχαν οι πρόεδροι και εκπρόσωποι των αναπηρικών κινημάτων Ελλάδας-Κύπρου. Το ίδιο διάστημα πραγματοποιήθηκε στην πόλη μας η συνεδρίαση του Γενικού Συμβουλίου της Εθνικής Συνομοσπονδίας Ατόμων με Αναπηρία.

Το 2005 σε συνεργασία με τον Πανελλήνιο Σύνδεσμο Τυφλών και τη Νομαρχιακή Αυτοδιοίκηση Ρεθύμνης πραγματοποιήσαμε στο Ρέθυμνο την πρώτη συνεδρίαση της επιτροπής της Ευρωπαϊκής Ένωσης Τυφλών (-EBU), στην οποία συμμετείχαν και εκπρόσωποι των Εθνικών Συμβουλίων Τυφλών από την Κεντρική και Ανατολική Ευρώπη.

Τα παραπάνω γεγονότα είχαν τόσο μεγάλη απήχηση και ενδιαφέρον που έγιναν επί μακρόν πρώτο θέμα στα τοπικά ΜΜΕ.

κοινωνική ένταξη των ατόμων με αναπηρία

Κοιτώντας το μέλλον, ποιες θα είναι οι βασικές διεκδικήσεις και οι προτεραιότητες του Σωματείου ΑμεΑ Ν. Ρεθύμνης;

Ανοίγοντας τον κύκλο της δεύτερης δεκαετίας μας έχουμε θέσει στις τοπικές αρχές ως προτεραιότητα την εκπόνηση ενός τοπικού σχεδίου δράσης για την κοινωνική ένταξη των ατόμων με αναπηρία που θα αποτελέσει τον οδηγό για τα επόμενα χρόνια, θα περιέχει στόχους μεσοπρόθεσμους και μακροπρόθεσμους, μετρήσιμους και ελεγχόμενους.

Αυτή την εποχή μελετούμε θέματα που αφορούν στους τουρίστες με αναπηρία. Επίσης, θεωρούμε αναγκαία την πιο συχνή παρουσία και ενσκόληση μας με τα προβλήματα που αντιμετωπίζουν τα μέλη μας στην ύπαιθρο και ιδιαίτερα στα χωριά της ενδοχώρας. Στις άμεσες προτεραιότητες μας είναι και η επίλυση θεμάτων που αφορούν τους φοιτητές και σπουδαστές με αναπηρία του Πανεπιστημίου Κρήτης και του Τ.Ε.Ι., όπως η προσβασιμότητα και η κοινωνική μέριμνα. Επίσης, προτεραιότητα μας είναι η διεκδίκηση με κάθε τρόπο της άμεσης και μόνιμης λειτουργίας του ΚΕΚΥΚΑμεΑ Ρεθύμνης με μόνιμο προσωπικό όλων των αναγκαίων ειδικοτήτων.

Θ.Α.

1 εκατομμύριο υπογραφές για την αναπηρία - Τα καταφέραμε!!!



221 Loi
TO LET
Offices
≈ 100m²
CBRE
02-643 3333

*Οι αφίσες της εκστρατείας δίνουν χρώμα
στην πλατεία Schuman*





Η εκστρατεία "1million4disability"

Ο ερχομός του 2007 σηματοδοτήθηκε από μια σειρά σημαντικών γεγονότων για το χώρο της αναπηρίας. Και μόνο η ανακήρυξή του σε Ευρωπαϊκό Έτος Ίσων Ευκαιριών αρκεί για να διαπιστώσει κανείς τη σημασία του και το πλήθος των δράσεων που θα λάβουν χώρα μέχρι και το 2008 για την προώθηση των δικαιωμάτων των ατόμων με αναπηρία, τόσο σε εθνικό, όσο και ευρωπαϊκό επίπεδο.

Το Ευρωπαϊκό Φόρουμ Ατόμων με Αναπηρία επέλεξε έναν διαφορετικό τρόπο για να γιορτάσουν αυτό το γεγονός, που συνέπεσε χρονικά με την 10η επέτειο από την ψήφιση της Συνθήκης του Άμστερνταμ (στην οποία περιλαμβάνεται το Άρθρο 13 που αφορά στην καταπολέμηση των διακρίσεων), τη συμπλήρωση 50 χρόνων από την ψήφιση της Συνθήκης της Ρώμης, καθώς και 10 χρόνων από την ίδρυση του Ευρωπαϊκού Φόρουμ Ατόμων με Αναπηρία.

Κάπως έτσι γεννήθηκε μια πρωτοβουλία ξεχωριστή, που δύναται να αλλάξει εκ θεμελίων την καθημερινότητα και τις συνθήκες διαβίωσης πλέον των 50 εκατομμυρίων ατόμων με αναπηρία σε ολόκληρη την Ευρώπη. Ο λόγος φυσικά για την εκστρατεία «1million4disability – 1 εκατομμύριο για την αναπηρία», που γνωρίσατε μέσα από τις σελίδες αυτού εδώ του περιοδικού και μπορεί να δώσει νέα πνοή στις πολιτικές για την αναπηρία.

Απολογισμός

Η εκστρατεία, που ξεκίνησε δειλά στις 23 Ιανουαρίου 2007, ολοκληρώθηκε δυναμικά και πανηγυρικά στις 4 Οκτωβρίου 2007. Το ταξίδι όμως μέχρι την τελετή λήξης ήταν μακρύ και δύσκολο.

Σε εθνικό επίπεδο από την πρώτη ημέρα, η Εθνική Συνομοσπονδία Ατόμων με Αναπηρία ξεκίνησε μια μαραθώνια "καμπάνια" ενημέρωσης, με στόχο να διαδοθεί το μήνυμα της εκστρατείας σε ολόκληρη τη χώρα. Το μήνυμα της εκστρατείας ήταν η ανάγκη για άμεση θέσπιση επαρκούς και αποτελεσματικής νομοθεσίας κατά των διακρίσεων που υφίστανται τα άτομα με αναπηρία σε κάθε τομέα της ζωής τους.

Στους 9 συνολικά μήνες κατά τους οποίους η εκστρατεία ήταν η πρώτη και βασική προτεραιότητα της Εθνικής Συνομοσπονδίας Ατόμων με Αναπηρία, έλαβαν χώρα ειδικές ενημερωτικές εκδηλώσεις και συνεντεύξεις τύπου σε πολλές πόλεις της χώρας μας (Πάτρα, Ρέθυμνο, Άργος), σε συνεργασία με τους τοπικούς φορείς, οι οποίοι κινητοποιήθηκαν και ανέλαβαν ανάλογες πρωτοβουλίες, ώστε να ενημερωθεί η κοινή γνώμη για την εκστρατεία και το σκοπό της και να συγκεντρωθούν υπογραφές.

Η ανταπόκριση των Ευρωπαίων πολιτών αποτυπώθηκε στις 1.232.771 υπογραφές που συγκεντρώθηκαν είτε μέσω της ιστοσελίδας της εκστρατείας, είτε γραπτώς στις ειδικές φόρμες ήταν τεράστια.

Σε εθνικό επίπεδο φτάσαμε τις 100.000 υπογραφές υπερ - τετραπλασιάζοντας τον αρχικό μας στόχο. Το γεγονός ότι ακόμα και απλοί πολίτες έσπευσαν να ζητήσουν πληροφορίες για την καμπάνια και στη συνέχεια έστειλαν υπογραφές μας χαροποίησε ιδιαίτερα. Και σ' αυτή την κινητοποίηση συνέβαλαν τα μέγιστα τα μέσα μαζικής ενημέρωσης, τα οποία, ιδίως σε περιφερειακό επίπεδο, προέβαλαν τους στόχους της εκστρατείας με τον καλύτερο δυνατό τρόπο. Τα αθηναϊκά μέσα από την άλλη, έπαιξαν επίσης σημαντικό ρόλο, θα μπορούσαν όμως να συμβάλλουν περισσότερο, αφού η δική τους εμβέλεια αγγίζει κάθε γωνιά της Ελλάδας.

Επιπλέον, αξιομνημόνευτη είναι και η στήριξη εκπροσώπων της πολιτικής σκηνής, κυρίως Ευρωβουλευτών, αλλά και βουλευτών, που με τη σειρά τους βοήθησαν στη συλλογή υπογραφών μέσω των πολιτικών τους γραφείων.

Η τελετή λήξης της εκστρατείας 4 Οκτωβρίου 2007 πλατεία Schuman

Η αυλαία γι' αυτήν τη διαφορετική εκστρατεία, δεν μπορούσε παρά να πέσει πανηγυρικά με μια εκδήλωση - γιορτή για τους πολίτες με αναπηρία της Ευρώπης. Η επίσημη τελετή λήξης της φιλόδοξης –

και όχι άδικα – εκστρατείας, που διατηρούσε και στοιχεία συγκέντρωσης «διαμαρτυρίας» έλαβε χώρα στις Βρυξέλλες στις 4 Οκτωβρίου 2007, με τη συμμετοχή 2000 εκπροσώπων του ευρωπαϊκού αναπηρικού κινήματος από 30 ευρωπαϊκές χώρες, ενώ στην τελετή παραβρέθηκαν και 50 εκπρόσωποι του εθνικού αναπηρικού κινήματος. Η ελληνική αντιπροσωπεία ήταν η μεγαλύτερη ανάμεσα στις αντιπροσωπείες των άλλων χωρών και βρέθηκε στις Βρυξέλλες για να παραδώσει τις 100.000 υπογραφές που συγκεντρώθηκαν στη χώρα μας.

Η επιλογή του σημείου συγκέντρωσης, δεν ήταν τυχαία. Πρό-

Η ελληνική αποστολή ήταν η μεγαλύτερη



Μια έκρηξη από μπαλόνια...

κειται για ένα στρατηγικό σημείο στις Βρυξέλλες, την πλατεία Schuman, όπου βρίσκονται τα σημαντικότερα κτίρια που στεγάζουν τα Ευρωπαϊκά θεσμικά όργανα, τοποθεσία ιδανική για να φτάσει στα αυτιά των ιθυνόντων το μεγάλο «ναι» στην άρση των διακρίσεων σε βάρος των ατόμων με αναπηρία.

Μουσικοί, τραγουδιστές, ξυλοπόδαροι έδωσαν τον απαραίτητο εορταστικό τόνο στην εκδήλωση, όπως άλλωστε άρμοζε στην επιτυχή έκβαση της εκστρατείας. Η πλατεία Schuman γέμισε με σημαίες από κάθε χώρα της Ευρώπης, τις οποίες ανέμιζαν οι παρευρισκόμενοι, δίνοντας χρώμα στην πλατεία, καθώς και με πανό με διάφορα συνθήματα σε διάφορες ευρωπαϊκές γλώσσες, ενώ ο έντονος ήχος των τυμπάνων μιας ορχήστρας δρόμου, τραβούσε την προσοχή κάθε περαστικού.

Μόνο μελανό σημείο στην εκδήλωση ήταν η απουσία του Προέδρου της Ευρωπαϊκής Επιτροπής κ. Barroso, κυριολεκτικά την τελευταία στιγμή, η οποία σχολιάστηκε τόσο από τους παρευρισκόμενους, όσο και από τους Ευρωπαίους και Έλληνες δημοσιογράφους που έσπευσαν να καλύψουν το γεγονός.

Τις υπογραφές παρέλαβε στη θέση του κυρίου Barroso, η Αντιπρόεδρος της Ευρωπαϊκής Επιτροπής κ. Margaret Wallström, η οποία δήλωσε: «Δεν είμαι ούτε υπερήφανη, ούτε σε θέση να πω ότι η Ευρώπη και οι θεσμοί της κατόρθωσαν να κάνουν το καλύτερο δυνατό. Αποτύχαμε και έχουμε ακόμη πολλή δουλειά μπροστά μας», απευθυνόμενη στους παρευρισκόμενους. «Η πίεση που μας ασκείτε, μας υπενθυμίζει τις εκκρεμότητες που πρέπει άμεσα να διευθετήσουμε και καταδεικνύει πόσο σημαντικός συνεργάτης είναι το



Ξυλοπόδαροι και συγκροτήματα δίνουν έναν εορταστικό τόνο στην πλατεία Schuman



Χιλιάδες μπαλόνια έδωσαν χρώμα στον ουρανό των Βρυξελλών



Ο κ. Βαρδακαστάνης παραδίδει το τσεκ των υπογραφών στην κ. Wallström



Εκατοντάδες κιβώτια από ολόκληρη την Ευρώπη θα σταλούν στον κ. Barroso



Ο Πρόεδρος του Ευρωκοινοβουλίου χαιρετίζει την επιτυχία της καμπάνιας



Ευρωπαϊκό Φόρουμ Ατόμων με Αναπηρία για την Ευρωπαϊκή Επιτροπή, στην προσπάθεια κατάρτισης μιας ολοκληρωμένης νομοθετικής πρότασης. Γνωρίζω ότι έχουν ξεκινήσει σημαντικές προσπάθειες για το ζήτημα αυτό, και ελπίζουμε να αποπερατωθούν την επόμενη χρονιά. Δώσαμε κάποιες υποσχέσεις και θα είμαστε συνεπείς», συνέχισε η κ. Wallström, ενώ όσον αφορά στην απουσία του κ. Barroso τόνισε: «Καταλαβαίνω την απογοήτευσή σας».

Ο Πρόεδρος του Ευρωκοινοβουλίου κ. Hans-Gert Pöttering, ένας από τους πιο ένθερμους υποστηρικτές της εκστρατείας ανανέωσε την πλήρη στήριξη του Κοινοβουλίου για μια στοχευμένη Ευρωπαϊκή Οδηγία, δηλώνοντας: «Τα θεμέλια της Ευρωπαϊκής Ένωσης βρίσκονται πάνω στις αρχές του σεβασμού και της ανθρώπινης αξιοπρέπειας. Ας εργαστούμε μαζί για την

επίτευξη αυτού του στόχου. Είμαι ιδιαίτερα χαρούμενος που κατορθώσατε να συγκεντρώσετε ένα εκατομμύριο υπογραφές, στέλνοντας ένα ελπιδοφόρο μήνυμα στην Ευρώπη».

Επίσης, η Πορτογαλική Προεδρία δια στόματος της κ. Idalia Moniz, τόνισε: «Η Πορτογαλία είναι έτοιμη να επεξεργαστεί την πρόταση της Επιτροπής με στόχο την ενδυνάμωση της ισότητας με την κατάλληλη νομοθεσία και να την υιοθετήσει».

Ο Πρόεδρος του Ευρωπαϊκού Φόρουμ Ατόμων με Αναπηρία και της Εθνικής Συνομοσπονδίας Ατόμων με Αναπηρία κ. Ιωάννης Βαρδακαστάνης, ανεβαίνοντας στο βήμα τόνισε ότι «είναι ανάγκη η Ευρωπαϊκή Επιτροπή να τηρήσει τις υποσχέσεις της από το 2004. Χρειαζόμαστε την απάντησή σας τώρα. Όχι μόνο για τους παρευρι-

σκόμενους, αλλά και για όλα τα άτομα με αναπηρία σε κάθε πρωτεύουσα, σε κάθε πόλη, σε κάθε χωριό της Ευρώπης. Είμαστε πεπεισμένοι ότι η Ευρώπη πρέπει να γίνει το λίκνο των ίσων ευκαιριών για όλους».

Συγκινητική ήταν η στιγμή της παράδοσης των υπογραφών στην Αντιπρόεδρο της Ευρωπαϊκής Επιτροπής, με τη μορφή ενός συμβολικού τσεκ για τις 1.232.771 υπογραφές. Την ίδια στιγμή, χιλιάδες μπαλόνια, σαν μια έκρηξη χρωμάτων, αφέθηκαν να γεμίσουν τον ουρανό των Βρυξελλών, ολοκληρώνοντας με τον καλύτερο δυνατό τρόπο τη γιορτή των ατόμων με αναπηρία, αλλά και μια καμπάνια που τους επιτρέπει πια να διακρίνουν στον ορίζοντα ένα καλύτερο μέλλον, ένα μέλλον ισότιμο με τους υπόλοιπους συμπολίτες τους.

ΠΙΝΑΚΑΣ ΚΑΤΑΝΟΜΗΣ ΤΩΝ ΥΠΟΓΡΑΦΩΝ

Χώρα	Ηλεκ/νικές Υπογραφές	Χειρόγραφες Υπογραφές	Σύνολο	Απαιτούμενη ποσότητα	Ποσοστό
Σλοβενία	364	66215	66579	4130	1612.08%
Ελλάδα	4643	100276	104919	22812	459.93%
Βέλγιο	52445	27622	80067	21439	373.46%
Βουλγαρία	454	52409	52863	15956	331.30%
Ουγγαρία	2398	66425	68823	20998	327.76%
Ιρλανδία	4678	21203	25881	8205	315.43%
Κύπρος	588	3421	4009	1482	270.51%
Ιταλία	8521	312419	320940	118677	270.43%
Λουξεμβούργο	1332	964	2296	927	247.68%
Λιθουανία	4951	8277	13228	7168	184.54%
Μάλτα	311	1065	1376	822	167.40%
Ρουμανία	859	73955	74814	44927	166.52%
Ισπανία	25122	112352	137474	84230	163.21%
Τσεχία	4820	26632	31452	21124	148.89%
Εσθονία	954	3163	4117	2807	146.67%
Αυστρία	3860	20616	24476	16702	146.55%
Σλοβακία	852	13713	14565	11136	130.79%
Δανία	6441	5346	11787	11145	105.76%
Φινλανδία	2065	6137	8202	10778	76.10%
Σουηδία	5371	6289	11660	18509	63.00%
Λετονία	1786	952	2738	4826	56.73%
Γερμανία	7591	65246	72837	170882	42.62%
Γαλλία	38834	12690	51524	123457	41.73%
Πορτογαλία	4748	3435	8183	21546	37.98%
Πολωνία	8800	11039	19839	79126	25.07%
Ολλανδία	3664	2056	5720	33524	17.06%
Ην. Βασίλειο	8801	2847	11648	122832	9.48%
Σύνολο		1.232.017		1.000.167	



Πλακάτ και πανό από κάθε γωνιά της Ευρώπης ήταν οι βασικοί πρωταγωνιστές



Ο Πρόεδρος του Φόρουμ κ. Γιάννης Βαρθαλαστήνης στο βήμα



Ένα μπαλόνι με το λογότυπο του Φόρουμ πετά πάνω από την πλατεία



Από αριστερά προς δεξιά οι κύριοι H.G. Pöttering, R Howitt, I. Moniz και Γ. Βαρθακαστάνης



Τα κιβώτια με τις χιλιάδες υπογραφές



Ο Γενικός Γραμματέας της ΕΣΑμεΑ, κος Παναγός, απαθανατίζει την εκδήλωση

Τι έγραψαν τα ελληνικά μέσα για την καμπάνια

ΕΛΕΥΘΕΡΟΤΥΠΙΑ:

«Το εκατομμύριο» της ισοτιμίας
Ο στόχος της καμπάνιας επιτεύχθηκε! Το 1.000.000 υπογραφές μαζεύτηκε – ανάμεσά τους και 100.000 περίπου ελληνικές – μάλιστα δε πολύ πιο εύκολα από ό,τι οι ίδιοι οι διοργανωτές ανέμεναν.

ΒΗΜΑ:

Έκκληση στην Ε.Ε. για μέτρα υπέρ των αναπήρων

Η αυλαία της οκτάμηνης εκστρατείας έπεσε με πανηγυρικό τρόπο σε εκδήλωση - γιορτή που πραγματοποιήθηκε στην πλατεία Σούμαν των Βρυξελλών

ΧΩΡΑ:

Μέριμνα για άτομα με αναπηρία από την Ε.Ε.

Την πρωτοβουλία του Ευρωπαϊκού Φόρουμ Ατόμων με Αναπηρία και της Ε.Σ.ΑμεΑ. στήριξαν πάνω

από 1 εκατ. 200 χιλιάδες πολίτες στα 27 κράτη - μέλη.

ΑΥΡΙΑΝΗ:

Ένα εκατομμύριο για την αναπηρία

Η αυλαία της οκτάμηνης εκστρατείας έπεσε... Η προσπάθεια του κινήματος θα συνεχιστεί και το 2008 με νέες κινητοποιήσεις σε όλες τις χώρες μέλη της Ε.Ε..

Θ.Α.

Υγεία. Έργο ευθύνης.

Δίνουμε ζωή στην ελπίδα.

Για μας υγεία σημαίνει φροντίδα και ευαισθησία, δύναμη και ελπίδα. Σημαίνει ένα καλύτερο αύριο. Σημαίνει έργο ευθύνης. Γι' αυτό στηρίζουμε τον αγώνα κατά των νευρωτικών και του καρκίνου, ενισχύουμε την έρευνα για την επιστημονική πρόοδο, και βοηθάμε όσους έχουν ανάγκη.

...για ένα μέλλον πιο ανθρώπινο, πιο αισιόδοξο, πιο επιτυχημένο.

Γιατί το πιο όμορφο παιχνίδι, είναι η ζωή!



ONRF

Πρόγραμμα Κοινωνικής Ευθύνης

της Πουλέα Κατερίνας
Εκπαιδευτριας Κ/Π & ΔΚΔ στον
Πανελλήνιο Σύνδεσμο Τυφλών

Η ανεξάρτητη κίνηση των ατόμων με πρόβλημα όρασης μέσα από την εκπαίδευση στην κινητικότητα και τον προσανατολισμό

«Όταν άρχισε η εκπαίδευσή μου αισθάνθηκα τον κόσμο που ήρθε κοντά μου. Το περιβάλλον μου έγινε τελείως ζωντανό». Τα λόγια αυτά ανήκουν στην Hellen Keller, τα οποία επισημένουν πολύ γλαφυρά το γεγονός της σπουδαιότητας της εκπαίδευσης του ατόμου με πρόβλημα όρασης, στην Κινητικότητα και τον Προσανατολισμό.

Όπως είναι γνωστό η περιορισμένη ή καθόλου όραση επιφέρει σημαντικούς περιορισμούς στην ικανότητα του ατόμου να κινηθεί στο περιβάλλον του.

Η διαφορά μεταξύ ενός τυφλού κι ενός βλέποντα πεζού είναι η διαφορετική **ποιότητα και ποσότητα** των πληροφοριών που παίρνουν από το περιβάλλον που κινούνται.

Για κάποιον που βλέπει η κίνηση στο χώρο επιτυγχάνεται χωρίς κάποια ιδιαίτερη προσπάθεια του ατόμου. Είναι εύκολο γι'αυτόν να κινηθεί γρήγορα και με ασφάλεια σ'ένα δρόμο και να διορθώσει ή να μεταβάλλει τη πορεία του αν συναντήσει εμπόδια. **Αντίθετα**, ένα τυφλό άτομο

χρειάζεται να πραγματοποιήσει μια περίπλοκη νοητική διεργασία και προσπάθεια προκειμένου να μετακινηθεί σ' ένα γνωστό ή άγνωστο γι'αυτό χώρο.

Το άτομο με πρόβλημα όρασης **χρειάζεται εκπαίδευση** στην Κινητικότητα / στον Προσανατολισμό με κύριο στόχο να κινείται με ανεξαρτησία, ασφάλεια, αποδοτικότητα και άνεση στο περιβάλλοντα χώρο του.

→ Τι είναι Κινητικότητα;

Η Κινητικότητα στηρίζεται σε τέσσερα βασικά στοιχεία:

1. **το λευκό μπαστούνι** ή άλλο βοήθημα που δίνει τις κατάλληλες πληροφορίες για το περιβάλλον,
2. τις ειδικές **τεχνικές** για την χρήση του μπαστουιού ή του άλλου βοηθήματος,
3. **την ικανότητα και τη θέληση του ατόμου** με πρόβλημα όρασης να χρησιμοποιεί τις σωστές τεχνικές,
4. **τον περιβάλλοντα χώρο** που κινείται το άτομο.

Οι βασικοί τομείς που εκπαιδεύεται ένα





άτομο με πρόβλημα όρασης στην Κινητικότητα είναι:

- Ανάπτυξη αντιληπτικής ικανότητας
- Λεπτή και Αδρή Κινητικότητα
- Ανάπτυξη και χρήση των άλλων αισθήσεων – αφή, ακοή, όσφρηση
- Χρήση βοηθημάτων Κινητικότητας / Προσανατολισμού (λευκό μπαστούνι, οπτικά βοηθήματα κτλ)
- Τεχνικές βλέποντα συνοδού
- Ικανότητα κίνησης σε ερμικές και σε πολυσύχναστες περιοχές
- Ικανότητα διάσχισης μιας διασταύρωσης, με ή χωρίς φανάρι
- Αξιοποίηση της λειτουργικής όρασης
- Χρήση των Μέσων Μαζικής Μεταφοράς
- Ικανότητα οργάνωσης και διεκπαιρέωσης μιας άγνωστης διαδρομής

- Ανάγνωση ανάγλυφου χάρτη

→ Τι είναι Προσανατολισμός;

Ο Προσανατολισμός απαντά στις ερωτήσεις, που βρίσκομαι, που πάω και πως θα πάω εκεί. **Περιλαμβάνει** την εκπαίδευση του ατόμου να μπορεί να ανταποκρίνεται σε διαφορετικές καταστάσεις και πληροφορίες του περιβάλλοντα χώρου. **Πραγματοποιείται** τοποθετώντας μόνιμα σημάδια στο χώρο (στήλους, μαγαζιά κτλ), ή ενδείξεις (άνεμος, ήχοι, μυρωδιές).

Αποτελεί ίσως το δυσκολότερο κομμάτι της εκπαίδευσης και σε αρκετές περιπτώσεις μπορεί να είναι πολύ δύσκολο να επιτευχθεί από το άτομο με πρόβλημα όρασης.

→ Σε ποιους απευθύνεται;

Η εκπαίδευση στην Κινητικότητα / στον Προσανατολισμό καλύπτει όλες τις ηλικίες των ατόμων με πρόβλημα όρασης (παιδιά, εφήβους, ενήλικες, ηλικιωμένους) και οι τεχνικές καθώς και η προσέγγισή τους αλλάζει ανάλογα με την περίπτωση. Το πρόγραμμα Κινητικότητας / Προσανατολισμού μπορεί να βοηθήσει άτομα με όλων των **ειδών απώλειας όρασης** (κεντρικής όρασης, περιφερικής όρασης, οπτικού πεδίου κτλ) είτε αυτά είναι εκ' γενετής, είτε νεοϋφλωθέντες.

→ Τρόπος Εκπαίδευσης;

Η εκπαίδευση γίνεται σε **εξατομικευμένο επίπεδο**

και σχεδιάζεται από τον εκπαιδευτή ανάλογα με τις ανάγκες του εκπαιδευόμενου. Είναι σημαντικό η αλληλοαποδοχή και η αλληλοεκτίμηση των δυο αυτών ανθρώπων για την καλύτερη έκβαση των μαθημάτων.

Ο χώρος που γίνονται τα μαθήματα είναι στο **φυσικό περιβάλλον**, στο δρόμο, στην αυλή του σχολείου, στο εργασιακό χώρο, στις Δημόσιες υπηρεσίες, στα μέσα μαζικής μεταφοράς. Το **λευκό μπαστούνι**, χρησιμοποιείται για να ανιχνεύει τον χώρο κίνησης του ατόμου **εντοπίζοντας τα εμπόδια που βρίσκονται μπροστά του** και βοηθά το άτομο να κινείται ανεξάρτητα.

Το **λευκό μπαστούνι** χρησιμεύει επίσης ώστε να **αναγνωρίζεται** το άτομο με πρόβλημα όρασης από το κοινό, ότι έχει πρόβλημα στην όραση. Οι περαστικοί και οι οδηγοί **ενημερώνονται** ότι το άτομο δεν μπορεί να δει καλά

και ότι χρειάζεται ειδική αντιμετώπιση.

→ Οφέλη από την Κινητικότητα / Προσανατολισμό;

Εάν κάποιος έχει καλή Κινητικότητα / Προσανατολισμό, έχει αυξήσει κατά πολύ την αυτοπεποίθησή του και την ανεξαρτησία του. Εάν δεν έχει **καλή Κινητικότητα / Προσανατολισμό**, θα πρέπει συνεχώς να αναζητά βοήθεια για να ανταπεξέλθει στις καθημερινές του δραστηριότητες (εργασία, διασκέδαση κτλ.) Το **λευκό μπαστούνι δεν λύνει όλα τα προβλήματα**, αλλά προσφέρει περισσότερη αυτονομία και αυτοσεβασμό στο άτομο που το χρησιμοποιεί.

Οι **διάφοροι περιορισμοί** στο να κινείται ένα άτομο ελεύθερα στο χώρο του, επιδρούν στη ζωή του κατά δύο τρόπους, μειώνοντας τις δυνατότητες για **περισσότερες εμπει-**

ρίες και περιορίζοντας σε κάποιο βαθμό τις **κοινωνικές σχέσεις**.

Μέσα από την κίνηση και την ελεύθερη μετακίνηση σε οποιοδήποτε χώρο, το άτομο αναπτύσσει ταυτόχρονα κι άλλες ικανότητες και δυνατότητες που αυτές με τη σειρά τους οδηγούν στη **ανάπτυξη της όλης προσωπικότητάς του**.

Η κοινωνικοποίηση, η ελεύθερη επιλογή και λήψης αποφάσεων, η αποδοχή από τον συνάνθρωπο, **η κατάκτηση της ανεξαρτησίας**, αλλά και η ανάπτυξη της αυτοεκτίμησης του ατόμου με πρόβλημα όρασης, είναι από τα βασικότερα οφέλη της εκπαίδευσης στην Κινητικότητα / Προσανατολισμό.

Με λίγα λόγια, «Η Κινητικότητα παίρνει το άτομο με πρόβλημα όρασης από το χέρι και το οδηγεί στη ζωή».



Η Υπηρεσία Κ/Π & ΔΚΔ λειτουργεί στον Πανελλήνιο Σύνδεσμο Τυφλών (Βερανζέρου 31 Ομόνοια ΑΘΗΝΑ, τηλ. 210-5245001 / 210-5228333) από το 1994 και παρέχει δωρεάν μαθήματα Κ/Π και ΔΚΔ στα άτομα με προβλήματα όρασης που επιθυμούν να αποκτήσουν την ανεξαρτησία τους στους τομείς αυτούς. Οι ενδιαφερόμενοι μπορούν να απευθύνονται στην Κοινωνική Υπηρεσία του συνδέσμου (εργάσιμες ώρες και ημέρες), όπου καταθέτουν αίτηση ενδιαφέροντος για την εκπαίδευση και ενημερώνονται για τα μαθήματα αυτά.

Ανασύνταξη και αναδιοργάνωση του Διεθνούς Αναπηρικού Κινήματος μετά την υπογραφή της Διεθνούς Σύμβασης για τα Δικαιώματα των Ατόμων με Αναπηρία

Αναμφίβολα η Διεθνής Σύμβαση για τα Δικαιώματα των Ατόμων με Αναπηρία δημιούργησε νέα δεδομένα για τις περιφερειακές και εθνικές οργανώσεις του παγκόσμιου χάρτη σε πολλούς τομείς και κυρίως όσον αφορά: α) στην ενίσχυση των συνεργασιών τους με άλλες οργανώσεις, β) στην ενδυνάμωση της σχέσης του διεθνούς αναπηρικού κινήματος με τον Οργανισμό Ηνωμένων Εθνών και τους εποπτευόμενους φορείς του, αλλά και γ) στη σχέση του διεθνούς αναπηρικού κινήματος με τη Διεθνή Επιτροπή Παρακολούθησης, τη σύσταση της οποίας προβλέπει η Σύμβαση για την ορθή ενσωμάτωση και εφαρμογή της.

Οι εξελίξεις αυτές, όπως ήταν αναμενόμενο γέννησαν νέες προκλήσεις και ανάγκες και επέφεραν κινητικότητα στο χώρο της αναπηρίας όχι μόνο σε παγκόσμιο αλλά και σε εθνικό επίπεδο. Η αναδιοργάνωση του Διεθνούς Αναπηρικού Κινήματος (International Disability Alliance – IDA) μπορεί να σημαίνει την πλήρη αναδιοργάνωση των εθνικών

κινήματων καθώς και τη συγκρότηση οργανώσεων σε γεωγραφικές Περιφέρειες του κόσμου, στις οποίες σήμερα δεν υπάρχουν οργανώσεις.

Το Ευρωπαϊκό Φόρουμ Ατόμων με Αναπηρία (EDF) από την αρχή διέγνωσε αυτές τις νέες συνθήκες και έδωσε δυναμικό παρόν σε όλες τις διαπραγματεύσεις, πρωτοστατώντας δια του Προέδρου του κ. Ι. Βαρδακαστάνη και καταθέτοντας πρόταση στο Διεθνές Αναπηρικό Κίνημα (IDA) να συμμετάσχουν ως μέλη σε αυτό και Περιφερειακές οργανώσεις, όπως άλλωστε είναι και το Ευρωπαϊκό Φόρουμ Ατόμων με Αναπηρία.

Τον περασμένο Σεπτέμβριο συνεδρίασε στη Γενεύη το Διεθνές Αναπηρικό Κίνημα (IDA), με τη συμμετοχή του Ευρωπαϊκού Φόρουμ Ατόμων με Αναπηρία και της Αραβικής Συνομοσπονδίας ΑμεΑ. Στις 16-18 Σεπτεμβρίου 2007, το Διεθνές Αναπηρικό Κίνημα έκανε το μεγάλο βήμα μπροστά, συμφωνώντας για την ανασυγκρότησή του. Το 2008 αναμένεται να γίνουν μέλη του Διεθνές Αναπηρι-

κού Κινήματος και η οργάνωση RIADIS (εκπροσωπεί την Λατινική Αμερική) καθώς και η οργάνωση Asian Pacific Forum (εκπροσωπεί χώρες του Ειρηνικού, της ΝΑ Ασίας και της Ωκεανίας).

Νέα δυναμική δίνει ταυτόχρονα και η απόφαση του Διεθνούς Αναπηρικού Κινήματος για την συγκρότηση του IDA Forum, ένα φόρουμ συζήτησης ειδικά για τη Σύμβαση, γεγονός που θα συμβάλει καταλυτικά στη δημιουργία ενός νέου περιβάλλοντος για την αναπηρία σε παγκόσμιο επίπεδο.

Το IDA Forum, θα είναι ανοικτό σε όλες τις οργανώσεις - μέλη του Διεθνούς Αναπηρικού Κινήματος, αλλά και σε όλες τις διεθνείς αναπηρικές οργανώσεις εν γένει, και θα πραγματοποιεί δύο συναντήσεις το χρόνο. Παράλληλα, θα αναπτυχθούν δίκτυα και ομάδες εργασίας, μέσω των οποίων πρόσωπα και οργανώσεις θα προσφέρουν την πολύτιμη τεχνογνωσία τους για την υλοποίηση της Σύμβασης σε διεθνές επίπεδο.

Θ.Α.

Ε.Σ.Α.μεΑ. – Δ.Ο.Μ Καταγραφή των αναγκών των μεταναστών με αναπηρία

Είναι πλέον κοινός τόπος στο αναπηρικό κίνημα ότι μεταξύ της πληθυσμιακής ομάδας των ατόμων με αναπηρία που υφίστανται έντονο αποκλεισμό, υπάρχουν κατηγορίες ατόμων με αναπηρία που είναι πρόσθετα αποκλεισμένες και χρήζουν ιδιαίτερης προσοχής και μέριμνας, όπως είναι τα άτομα με αναπηρία που υφίστανται πολλαπλή διάκριση λόγω μετανάστευσης, φύλου κλπ.



Η παρεμβατική δράση της Ε.Σ.Α.μεΑ. στο πεδίο της πολλαπλής διάκρισης ουσιαστικά ξεκίνησε το έτος 2002 μέσω του συντονιστικού ρόλου που ανέλαβε για την υλοποίηση του Έργου «Πρόκληση - Διακρίβωση και καταπολέμηση των διακρίσεων στην απλή και πολλαπλή τους μορφή που υφίστανται άτομα με αναπηρία στην αγορά εργασίας», το οποίο εντασσόταν στο Πρόγραμμα της Κοινωνικής Πρωτοβουλίας EQUAL.

Έτσι, μια καλή συνεργασία που προϋπήρχε με τον Διεθνή Οργανισμό Μετανάστευσης (Δ.Ο.Μ.) αναπτύχθηκε περαιτέρω. Μέσω της ανταλλαγής εμπειρίας και τεχνολογίας σε ζητήματα αναπηρίας και

μετανάστευσης, οι δύο φορείς μπόρεσαν να εντοπίσουν και να καταγράψουν τα εμπόδια - θεσμικά και άλλα - που αντιμετωπίζουν οι μετανάστες με αναπηρία στην προσπάθειά τους να ενταχθούν πλήρως στην ελληνική κοινωνία.

Η τρέχουσα συνεργασία της Ε.Σ.Α.μεΑ. με τον Δ.Ο.Μ. αφορά κυρίως στα εξής δύο επίπεδα:

α) σε ατομικό επίπεδο

Οι υπηρεσίες ενημέρωσης - πληροφόρησης των δύο φορέων συνεργάζονται στενά, ακόμη και μετά την λήξη του Έργου της Αναπτυξιακής Σύμπραξης «Πρόκληση» στο πλαίσιο του οποίου είχε δημιουργηθεί μια One Stop Shop υπηρεσία, προσπαθώντας μέσω μιας πιο εξατομικευμένης προσέγγισης να επιλύσουν τυχόν προβλήματα που αντιμετωπίζουν μετανάστες με αναπηρία στον τομέα της απασχόλησης, της πρόνοιας, της κοινωνικής ασφάλισης κ.λ.π.

β) σε συλλογικό επίπεδο

Θεωρώντας ότι η ενθάρρυνση - ενδυνάμωση των ίδιων των μεταναστών με αναπηρία είναι καταλυτική

σημασίας για την προώθηση σε συλλογικό επίπεδο των ανθρωπίνων δικαιωμάτων τους στην ελληνική κοινωνία και Πολιτεία, στο πλαίσιο υλοποίησης του Έργου «Ολοκληρωμένη παρέμβαση για την ισότιμη συμμετοχή των ατόμων με αναπηρία στην εργασία» της Αναπτυξιακής Σύμπραξης «Νέα Προσέγγιση», που εντάσσεται στο Πρόγραμμα της Κοινωνικής Πρωτοβουλίας EQUAL, και που για ακόμη μια φορά η Ε.Σ.Α. με Α. έχει αναλάβει το συντονιστικό ρόλο και ο Δ.Ο.Μ. συμμετέχει ως εταίρος, έχει ήδη συγκροτηθεί από τον δεύτερο, για πρώτη φορά σε εθνικό επίπεδο, ένα «φυσικό δίκτυο μεταναστών με αναπηρία».

Στο δίκτυο αυτό μέχρι στιγμής έχουν εγγραφεί 95 μετανάστες με αναπηρία, οι οποίοι πραγματοποιούν περιοδικές συναντήσεις, κατά τη διάρκεια των οποίων

συζητούν τα προβλήματα που αντιμετωπίζουν. Επιπρόσθετα, μέσω της χρήσης σχετικού ερωτηματολογίου καταγράφονται τα ατομικά χαρακτηριστικά τους (φύλο, είδος αναπηρίας κλπ), καθώς επίσης και οι ανάγκες τους σε περίθαλψη, απασχόληση, πληροφόρηση κλπ.

θ.Α.

Για περισσότερες πληροφορίες σχετικά με το «φυσικό δίκτυο μεταναστών με αναπηρία» μπορείτε να απευθυνθείτε στον Διεθνή Οργανισμό Μετανάστευσης (Δ.Ο.Μ.) στο τηλέφωνο 210 9919040.

Η ΕΣΑμεΑ παρεμβαίνει, προτείνει, διεκδικεί...



Άτυπο Συμβούλιο των Υπουργών Απασχόλησης και Κοινωνικών Υποθέσεων της Ευρωπαϊκής Ένωσης, Πορτογαλία 5 - 7 Ιουλίου 2007

Ο κ. Βαρδακαστάνης, ως μέλος του Διοικητικού Συμβουλίου της Πλατφόρμας των Ευρωπαϊκών Κοινωνικών ΜΚΟ, παραβρέθηκε στο Άτυπο Συμβούλιο των Υπουργών Απασχόλησης και Κοινωνικών Υποθέσεων της Ευρωπαϊκής Ένωσης, που έλαβε χώρα από τις 5 έως τις 7 Ιουλίου 2007 στην Πορτογαλία.

Στην παρέμβασή του στις 5 Ιουλίου 2007, ο κ. Βαρδακαστάνης επικεντρώθηκε στη σημασία που έχει για την ενδυνάμωση της νομιμοποίησης της Ευρωπαϊκής Ένωσης στη συνείδηση των πολιτών της Ευρώπης η ανάληψη πρωτοβουλιών με κοινωνικό προσανατολισμό, που μπορούν να οδηγήσουν στη δημιουργία μιας πιο συνεκτικής κοινωνίας, στην επίτευξη της ίσης μεταχείρισης και των ίσων ευκαιριών για όλους αλλά και στη διασφάλιση των ίσων δικαιωμάτων για τα άτομα με αναπηρία και τις άλλες ευπαθείς ομάδες του πληθυσμού, σημεία - κλειδιά και για την αναθεώρηση της Στρατηγικής της Λισσαβόνας.

Ο Πρόεδρος του Φόρουμ δήλωσε: «Η διασφάλιση ίσης μεταχείρισης

στην απασχόληση, τόσο για τα άτομα με αναπηρία όσο και για τις υπόλοιπες ευπαθείς ομάδες του πληθυσμού μπορεί οδηγήσει στη δημιουργία μιας κοινωνίας συνεκτικής, χωρίς αποκλεισμούς και εμπόδια και η Ευρωπαϊκή Ένωση πρέπει να παίξει καθοριστικό ρόλο στην επίτευξη αυτού του στόχου. Όλοι οι Ευρωπαίοι πολίτες είναι υποκείμενα ίσων δικαιωμάτων και ίσων ευκαιριών».

Η αναπηρία στην κορυφή της ατζέντας της Πορτογαλικής Προεδρίας

Ο Πρόεδρος του Ευρωπαϊκού Φόρουμ Ατόμων με Αναπηρία και της Εθνικής Συνομοσπονδίας Ατόμων με Αναπηρία κ. Ιωάννης Βαρδακαστάνης συμμετείχε στην εξαμηνιαία συνάντηση του Διοικητικού Συμβουλίου του Φόρουμ, που έλαβε χώρα στη Λισσαβόνα στις 7 και 8 Ιουλίου 2007, προκειμένου να οριστούν οι βασικές προτεραιότητες του ευρωπαϊκού αναπηρικού κινήματος. Τη συνάντηση φιλοξένησε η Πορτογαλική Προεδρία, η οποία έθεσε τα ζητήματα της αναπηρίας, στην κορυφή της ατζέντας των δράσεων της για μια ακόμα φορά.

«Οι ίσες ευκαιρίες για τα άτομα με αναπηρία είναι από τις προτεραιότητες της Πορτογαλικής Προεδρίας. Ελπίζουμε να αφήσουμε ένα ισχυρό σημάδι κατά τη διάρκεια αυτής της Προεδρίας, όπως έχου-

με κάνει και στις δύο προηγούμενες, και να προωθήσουμε τη διαδικασία της ευρωπαϊκής ολοκλήρωσης με επίκεντρο την ισότητα των πολιτών και ιδιαίτερα των πιο ευάλωτων», δήλωσε το Σάββατο 7 Ιουλίου 2007 ο κ. Rui Daniel εκ μέρους του Υπουργού Απασχόλησης της Πορτογαλίας, κατά την έναρξη της Συνεδρίασης του Δ.Σ. του Ευρωπαϊκού Φόρουμ Ατόμων με Αναπηρία στη Λισσαβόνα.

Κατά τη διάρκεια της εναρκτήριας ομιλίας του, ο κ. Rui Daniel υπογράμμισε τις πρωτοβουλίες της Πορτογαλικής Προεδρίας για τη συμπερίληψη των ζητημάτων της αναπηρίας στην ευρεία συζήτηση για τον κοινωνικό αποκλεισμό και τη φτώχεια, που πραγματοποιήθηκε στις 16 και 17 Οκτωβρίου 2007. Επιπλέον, υπενθύμισε τον ενεργό ρόλο της κυβέρνησης της Πορτογαλίας κατά τη διαπραγμάτευση της Σύμβασης των Ηνωμένων Εθνών για τα Δικαιώματα των Ατόμων με Αναπηρία και εξέφρασε την πεποίθηση για την άμεση επικύρωσή της.

Ο Πρόεδρος του Ευρωπαϊκού Φόρουμ Ατόμων με Αναπηρία κ. Ιωάννης Βαρδακαστάνης τόνισε τη σημασία του τρέχοντος έτους, κατά το οποίο γιορτάζεται η 10η επέτειος του άρθρου 13 κατά των διακρίσεων της Ευρωπαϊκής Συνθήκης, αλλά και το Ευρωπαϊκό Έτος Ίσων Ευκαιριών για Όλους. «Φέτος γιορτάζουμε και τα 10 χρόνια από την

ίδρυση του Φόρουμ, αλλά και την υιοθέτηση της Σύμβασης των Ηνωμένων Εθνών για τα Δικαιώματα των Ατόμων με Αναπηρία. Θα συνεχίσουμε να προωθούμε ενεργά τη θέσπιση ευρείας ευρωπαϊκής νομοθεσίας για την προστασία των ατόμων με αναπηρία από κάθε είδους διάκριση, συγκεντρώνοντας 1 εκατομμύριο υπογραφές υπέρ αυτού του σκοπού. Το Φόρουμ έχει μάθει να πετυχαίνει. Το μέλλον δεν μπορεί να περιμένει”.

Ο κ. Βαρδακαστάνης συνεχάρη την κυβέρνηση της Πορτογαλίας για την αφοσίωσή της στα θέματα της αναπηρίας και επεσήμανε τη σημασία της ανάπτυξης στενής συνεργασίας με τους εκπροσώπους του αναπηρικού κινήματος. *“Το Φόρουμ είναι η μόνη φωνή των ατόμων με αναπηρία στην Ευρώπη. Είμαστε ταγμένοι στη βελτίωση των συνθηκών διαβίωσης των ατόμων με αναπηρία στην Ευρώπη. Είναι πολύ σημαντικό για το Φόρουμ να βρίσκεται σήμερα στη Λισσαβόνα, όχι μόνο για τη δημιουργία και ανάπτυξη επαφών με την κυβέρνηση της Πορτογαλίας που έχει την Προεδρία της Ε.Ε., αλλά για την υποστήριξη του σημαντικού ρόλου του εθνικού αναπηρικού κινήματος της Πορτογαλίας”.*

Αντιπροσωπεία της Ε.Σ.ΑμεΑ με επικεφαλής τον Πρόεδρό της στη συνεδρίαση της Επιτροπής Εκτελεστών του Σταθακοπούλειου κληροδοτήματος

Αντιπροσωπεία της Εθνικής Συνομοσπονδίας Ατόμων με Αναπηρία με επικεφαλής τον Πρόεδρό της κ. Γ. Βαρδακαστάνη και αποτελούμε-

νη από τον Γενικό Γραμματέα κ. Αρ. Πανανό, τον Πρόεδρο της Πανελλήνιας Ομοσπονδίας Γονέων Κηδεμόνων ΑμεΑ κ. Δ. Στεφανίδη και το μέλος της Εκτελεστικής Γραμματείας της Συνομοσπονδίας κ. Αν. Χαροκόπο, παραβρέθηκε σε συνεδρίαση της Επιτροπής Εκτελεστών του κληροδοτήματος Πελοπίδα Σταθακόπουλου, που έλαβε χώρα στην Πάτρα στις 26 Ιουλίου 2007.

Κατά τη συνεδρίαση, η αντιπροσωπεία εξέθεσε αναλυτικά τις προτάσεις της Συνομοσπονδίας αναφορικά με την καλύτερη δυνατή αξιοποίηση του Σταθακοπούλειου κληροδοτήματος υπέρ των ατόμων με αναπηρία της περιοχής, τις οποίες είχε εκφράσει και γραπτώς στον Δήμαρχο Πατρέων κ. Ανδρέα Φούρα με επιστολή της.

Στη συνάντηση έγινε δεκτό το αίτημα της Ε.Σ.Α.μεΑ. για απολογισμό των μέχρι σήμερα πεπραγμένων αναφορικά με το κληροδοτήμα Σταθακόπουλου και κυρίως για την απογραφή των οικονομικών του στοιχείων. Επίσης, έγινε δεκτό το αίτημα της Ε.Σ.Α.μεΑ. για συμμετοχή δύο εκπροσώπων της ως παρατηρητές με δικαίωμα λόγου στις συνεδριάσεις της Επιτροπής Διαχείρισης του κληροδοτήματος.

Εν συνεχεία η αντιπροσωπεία ζήτησε να προχωρήσει άμεσα η αξιοποίηση της περιουσίας του κληροδοτήματος, ώστε το αργότερο σε ένα χρόνο από σήμερα να θεμελιωθεί το Κέντρο Ημερήσιας Υποστήριξης για τη Δυτική Πάτρα, το οποίο θα περιλαμβάνει και ξενώνες βραχείας φιλοξενίας υπό την ευθύνη του Δήμου Πατρέων και θα εξυπηρετεί τις ανάγκες ατόμων με νοητική υστέρηση, αυτι-

σμό, βαριές και πολλαπλές αναπηρίες και το αργότερο το 2010 να εγκατασταθεί.

Ο Πρόεδρος της Ε.Σ.Α.μεΑ. δήλωσε σχετικά: *«Για το αναπηρικό κίνημα της περιοχής, ο αγώνας θα είναι διαρκής και αέναος μέχρι το κληροδοτήμα Σταθακόπουλου να αξιοποιηθεί πλήρως για τα άτομα με αναπηρία καθώς επίσης μέχρι να τεθεί σε άμεση λειτουργία η επιτροπή διαχείρισης του κληροδοτήματος Καρανικολού, ώστε και αυτό να αποδώσει σε συνέργια με το Σταθακοπούλειο τα αναμενόμενα για το χώρο της αναπηρίας».*

Η Ε.Σ.Α.μεΑ. διεκδικεί δυναμικά την πλήρη εφαρμογή του Κανονισμού της Ε.Ε. για τα δικαιώματα των ΑμεΑ στις αεροπορικές μετακινήσεις

Από τις 26 Ιουλίου 2007 τέθηκε σε ισχύ μια σειρά μέτρων της Ευρωπαϊκής Ένωσης που υιοθετήθηκαν ένα χρόνο πριν από το Ευρωπαϊκό Κοινοβούλιο και το Συμβούλιο, τα οποία αποσκοπούν στη διασφάλιση της παροχής ίσων υπηρεσιών στα άτομα με αναπηρία με μειωμένη κινητικότητα στις αεροπορικές τους μετακινήσεις.

Πρόκειται για τον Κανονισμό (ΕΚ) 1107/2006, ο οποίος θα τεθεί σε πλήρη ισχύ από τον Ιούλιο του 2008, με εξαίρεση τα άρθρα 3 (πρόληψη άρνησης μεταφοράς) και 4 (παρεκκλίσεις, ειδικοί όροι και πληροφόρηση) που έχουν εφαρμογή από φέτος. Μεταξύ άλλων, ο Κανονισμός με το άρθρο 11 επιβάλλει την εκπαίδευση του προσωπικού των αερομεταφορέων και των φορέων διαχείρισης

των αερολιμένων ώστε να μπορεί να ανταποκριθεί στις ανάγκες των ατόμων με αναπηρία και των ατόμων με μειωμένη κινητικότητα και μάλιστα όχι μόνο κατά την πρόσληψή του αλλά επαναληπτικά.

Η Εθνική Συνομοσπονδία Ατόμων με Αναπηρία, αμέσως μετά την υιοθέτηση του Κανονισμού ήρθε σε επαφή με την Υπηρεσία Πολιτικής Αεροπορίας (ΥΠΑ), η οποία συνιστά την καθ' ύλη αρμόδια υπηρεσία στην Ελλάδα, και υπέβαλε σε αυτήν πλήρη πρόταση για τη συμπλήρωση του νέου Βασικού Κανονισμού Επίγειας Εξυπηρέτησης της ΥΠΑ, η οποία έγινε αποδεκτή. Επιπλέον, η Συνομοσπονδία, κατά την πρώτη συνάντηση με όλους τους αρμόδιους φορείς κατάρτισε και παρουσίασε σχέδιο προγράμματος καθώς και σχέδιο του εκπαιδευτικού εγχειριδίου που θα χρησιμοποιηθεί για την εκπαίδευση του προσωπικού των αερομεταφορέων και των φορέων διαχείρισης.

Δεδομένης της σημασίας της εν λόγω δέσμης μέτρων που δύναται αν αλλάξουν άρδην την ποιότητα των μετακινήσεων των ατόμων με αναπηρία και αναμφίβολα συνιστούν ένα βαρυσήμαντο βήμα στην άρση των διακρίσεων που υφίστανται τα άτομα με αναπηρία και του αποκλεισμού τους, η Συνομοσπονδία διεκδικεί την άμεση, πλήρη και άρτια εφαρμογή των προβλεπόμενων από τον Κανονισμό μέτρων και θα πρωτοστατήσει σε όλες τις πρωτοβουλίες, προκειμένου να διασφαλιστεί η ομαλή υλοποίηση των μέτρων αυτών.

Ο Πρόεδρος του εθνικού και ευρωπαϊκού αναπηρικού κινήματος κ. Γ. Βαρδακαστάνης δήλωσε

σχετικά: «*Η άμεση θεωρητική και πρακτική εκπαίδευση του προσωπικού των αερομεταφορέων και των φορέων διαχείρισης των αερολιμένων σε θέματα αναπηρίας είναι ένα ζήτημα που χρήζει άμεσης διευθέτησης, αφού θα επιτρέψει στους επιβάτες με αναπηρία να ταξιδεύουν αξιοπρεπώς, να γίνονται σεβαστές οι ανάγκες τους και να μην πέφτουν θύματα διακρίσεων λόγω της αναπηρίας. Και αυτό είναι ένα ηχηρό μήνυμα της Ε.Ε. κατά των διακρίσεων που υφίστανται τα άτομα με αναπηρία, το οποίο θα υπερασπιστούμε μέχρι την πλήρη και ουσιαστική εφαρμογή των προβλεπόμενων μέτρων».*

Προβλήματα για τα άτομα με θαλασσαιμία, αιμορροφιλία, κ.ά. από την έλλειψη αίματος κάθε καλοκαίρι

Έκκληση προς τα Μέσα Μαζικής Ενημέρωσης απύθυνη η Εθνική Συνομοσπονδία Ατόμων με Αναπηρία με αφορμή την έλλειψη αίματος στα μεγάλα νοσοκομεία της χώρας, που δημιουργεί σοβαρά προβλήματα στους θαλασσαιμικούς, αλλά και σε άλλες κατηγορίες χρόνιων παθήσεων κάθε καλοκαίρι. Σύμφωνα με πληροφορίες, ήδη από τις αρχές του καλοκαιριού είχε αρχίσει να παρουσιάζεται μικρή έλλειψη αποθεμάτων αίματος στην Καρδίτσα, ενώ η κατάσταση επιδεινώθηκε σχετικά τον Αύγουστο, ιδιαίτερα στην Κέρκυρα, τα Τρίκαλα, το Βόλο και τη Λάρισα.

Όπως κάθε χρόνο, τόσο η Εθνική Συνομοσπονδία Ατόμων με Αναπηρία (Ε.Σ.Α.μεΑ.), όσο και η Ελληνική Ομοσπονδία Θαλασσαιμίας (Ε.Ο.Θ.Α.), τόνισαν ότι η επάρκεια αίματος σπηρίζεται πρωτίστως

σε μια οργανωμένη και δυναμική εκστρατεία ενημέρωσης από όλους τους αρμόδιους φορείς της Πολιτείας.

Επιπλέον, η Ε.Σ.Α.μεΑ. επεσήμανε ότι αρκετές φορές στο παρελθόν διαπιστώθηκε με λύπη ότι, παρά τις συνεχείς και αγωνιώδεις προσπάθειες της Ε.Σ.Α.μεΑ. και της Ε.Ο.Θ.Α., το αίτημα για τη λήψη κατάλληλων μέτρων με σκοπό την εξάλειψη του απαράδεκτου και τραγικού φαινομένου της έλλειψης αίματος, που θέτει σε κίνδυνο τις ζωές χιλιάδων συμπολιτών μας, δεν βρήκε την ανάλογη ανταπόκριση.

Για το λόγο αυτό, τόνισε τη σημασία της συμβολής των Μέσων Μαζικής Ενημέρωσης προς αυτήν την κατεύθυνση, αφού δύνανται να πληροφρούν, να ενημερώνουν και το κυριότερο να ευαισθητοποιούν την κοινή γνώμη με βασική αρχή το γεγονός ότι τα άτομα με θαλασσαιμία έχουν την ανάγκη μας όλο το χρόνο.

Επίσκεψη αντιπροσωπείας της Ε.Σ.Α.μεΑ. με επικεφαλής τον Πρόεδρό της στην Ηλεία

Με αφορμή την τραγωδία που βίωσε ολόκληρη η χώρα το φετινό καλοκαίρι, αντιπροσωπεία της Εθνικής Συνομοσπονδίας Ατόμων με Αναπηρία με επικεφαλής τον Πρόεδρό της κ. Ιωάννη Βαρδακαστάνη μετέβη την Τρίτη 28 Αυγούστου 2007 στην Ηλεία προκειμένου να συμπαρασταθεί στους πληγέντες από την πύρινη λαίλαπα και κυρίως στα άτομα με αναπηρία της περιοχής.

Η αντιπροσωπεία της Ε.Σ.Α.μεΑ. επισκέφτηκε το Σύλλογο Ατόμων

με Αναπηρία και Γονέων αυτών Ν. Ηλείας «ΗΛΙΣ», ενώ πραγματοποίησε συναντήσεις με τοπικούς φορείς, προκειμένου να ενημερωθεί για την κατάσταση των ατόμων με αναπηρία στις πληγείσες περιοχές.

Η Εθνική Συνομοσπονδία Ατόμων με Αναπηρία απεύθυνε έκκληση προς όλους τους φορείς και τους πολίτες της χώρας, να σταθούν στο πλευρό των συνανθρώπων μας με αναπηρία που έπληξαν οι πυρκαγιές στην Ηλεία. Επιπλέον, κάλεσε όλους τους αρμόδιους φορείς, τους πολίτες, αλλά και τις οργανώσεις του αναπηρικού κινήματος να στηρίξουν τους πυροπαθείς με αναπηρία της Ηλείας καταθέτοντας χρήματα στον **αριθμό λογαριασμού 85467905 - Εμπορική Τράπεζα - του Νομαρχιακού Σωματείου «ΗΛΙΣ», προκειμένου το Σωματείο να προχωρήσει στην ενίσχυση των πληγέντων συνανθρώπων μας με αναπηρία.**

Η Ε.Σ.ΑμεΑ ζήτησε τη δέσμευση όλων των κομμάτων για την κατάρτιση Εθνικού Σχεδίου Δράσης για την Αναπηρία στη Δ.Ε.Θ.

Λίγο πριν ανοίξουν οι κάλπες για την εκλογική αναμέτρηση της 16ης Σεπτεμβρίου 2007, με αφορμή και την έναρξη της Διεθνούς Έκθεσης Θεσσαλονίκης, η Εθνική Συνομοσπονδία Ατόμων με Αναπηρία απέστειλε Υπόμνημα στον Πρωθυπουργό κ. Κώστα Καραμανλή, τον Πρόεδρο του Π.Α.Σ.Ο.Κ. κ. Γιώργο Παπανδρέου, τη Γενική Γραμματέα του Κ.Κ.Ε. κ. Αλέκα Παπαρήγα, τον Πρόεδρο του ΣΥΡΙΖΑ κ. Αλέκο Αλαβάνο και τον Πρόεδρο του ΛΑ.Ο.Σ κ. Γιώργο

Καρατζαφέρη, στο οποίο συμπεριέλαβε προτάσεις για τη δημιουργία ενός μακρόπνοου εθνικού σχεδίου δράσης για την ουσιαστική ένταξη των ατόμων με αναπηρία στην κοινωνική, πολιτική, οικονομική και πολιτιστική ζωή της χώρας μας.

Δεδομένων των σημαντικών εξελίξεων που σημειώνονται στα θέματα αναπηρίας σε διεθνές και ευρωπαϊκό επίπεδο, με σημαντικότερη την υπογραφή και επικείμενη επικύρωση της Διεθνούς Σύμβασης για τα Δικαιώματα Ατόμων με Αναπηρία του Ο.Η.Ε., η Συνομοσπονδία τόνισε την ανάγκη ενός νέου κύματος πολιτικών για τα θέματα των ΑμεΑ μέσω ενός μακροχρόνιου Σχεδίου Δράσης, το οποίο θα πρέπει να στηρίζεται στις αρχές της ισότητας, της δικαιοσύνης, της καταπολέμησης των διακρίσεων και του αποκλεισμού που βιώνουν καθημερινά τα άτομα με αναπηρία σε όλους τους τομείς της ζωής τους, χωρίς να αναλώνεται στην προκρούστια κλίνη του κομματικού ανταγωνισμού.

Συγκεκριμένα, η Συνομοσπονδία πρότεινε τα ακόλουθα μέτρα, που μπορούν να συντελέσουν στην οικοδόμηση ενός νέου κοινωνικού κράτους για τα άτομα με αναπηρία:

1. Άμεση επικύρωση της Διεθνούς Σύμβασης για τα Δικαιώματα των Ατόμων με Αναπηρία του Ο.Η.Ε.
2. Ψήφισμα εκτελεστικού νόμου του Συντάγματος άρθρου 21 παρ. 6 και συναφών διατάξεων, για την ίση μεταχείριση, τη συμμετοχή, την κοινωνική προστασία και την κοινωνική ένταξη των ατόμων με αναπηρία.
3. Άμεση λήψη μέτρων για την

υποχρεωτικότητα και την αναβάθμιση της εκπαίδευσης των ατόμων με αναπηρία

4. Εξασφάλιση ίσων ευκαιριών στον τομέα της απασχόλησης για τα άτομα με αναπηρία (ψήφισμα ειδικού νόμου για την απασχόληση, προστασία από την απόλυση, εξατομικευμένη υποστήριξη, υποστηριζόμενη απασχόληση)
5. Μέτρα για την ενίσχυση του τομέα της πρόνοιας και της υγείας και τη διασφάλιση του δημόσιου χαρακτήρα των προνοιακών δομών και του Εθνικού Συστήματος Υγείας
6. Θεσμικές Παρεμβάσεις για την εισοδηματική ενίσχυση των ατόμων με αναπηρία
7. Κατάρτιση εθνικού σχεδίου αποϊδρυματοποίησης
8. Προσβασιμότητα στο φυσικό και δομημένο περιβάλλον, στην πληροφόρηση, στην επικοινωνία, στην κοινωνία της πληροφορίας με θέσπιση της υποχρεωτικότητας και ταυτόχρονη νομοθέτηση αυστηρών ελέγχων και επιβολής κυρώσεων στους παραβάτες

Τέλος, η Ε.Σ.ΑμεΑ επεσήμανε ότι η ελληνική Πολιτεία οφείλει να θέσει σε αμφισβήτηση το υφιστάμενο μοντέλο σχεδιασμού πολιτικών και να υιοθετήσει ένα σχεδιασμό για όλους, που να ικανοποιεί τις ανάγκες όλων των πολιτών χωρίς διακρίσεις, διασφαλίζοντας τη διάχυση της διάστασης της αναπηρίας και τη λήψη μέτρων σε όλους τους τομείς πολιτικής, ώστε να γίνει πραγματικότητα η ισότιμη διαβίωση των ατόμων με αναπηρία με τους υπόλοιπους συμπολίτες τους και κάλεσε όλα τα κόμματα να πάρουν θέση για τα θέματα αναπηρίας.

ΕΚΛΟΓΕΣ 2007: Η Ε.Σ.Α.μεΑ. ευχαριστεί τους πολίτες που στήριξαν τους υποψηφίους με αναπηρία

Στον απόηχο των Γενικών Βουλευτικών Εκλογών της 16ης Σεπτεμβρίου 2007 η Εθνική Συνομοσπονδία Ατόμων με Αναπηρία επιθυμεί να ευχαριστήσει όλους τους πολίτες σε κάθε γωνιά της χώρας που αγκάλιασαν και στήριξαν με την εμπιστοσύνη και την ψήφο τους όλους τους υποψηφίους με αναπηρία.

Η Συνομοσπονδία από την ίδρυσή της αγωνίστηκε με σθένος, για την

ευρεία αναγνώριση και την ισότιμη και ανεμπόδιστη άσκηση των δικαιωμάτων των ατόμων με αναπηρία. Μεταξύ αυτών φυσικά και για το δικαίωμα της ισότιμης συμμετοχής των ατόμων με αναπηρία στο πολιτικό γίγνεσθαι, όπως άλλωστε ρητά ορίζει και το Σύνταγμα της χώρας (άρθρο 21 παρ. 6). Η Συνομοσπονδία ανέκαθεν απευθυνόταν σε όλα ανεξαιρέτως τα κόμματα, αναπτύσσοντας διάλογο και διεκδικώντας την ενίσχυση της συμμετοχής των ατόμων με αναπηρία στα ψηφοδέλτιά τους, γεγονός που, σε αντιστοίχιση και με τις προγραμματικές δηλώσεις των κομμάτων, δύναται να αναβαθμίσει το θέμα της αναπηρίας στην πολιτική ατζέντα

του τόπου, ώστε να πάρει σάρκα και οστά το όραμα της ισότιμης διαβίωσης των Ελλήνων και Ελληνίδων με αναπηρία.

Η συμμετοχή των ατόμων με αναπηρία στα ψηφοδέλτια όλων των κομμάτων μπορεί να σημάνει την εντατικοποίηση και αέναη συνέχεια στον αγώνα για ένα καλύτερο αύριο για τα άτομα με αναπηρία στη χώρα μας. Και πάλι ένα μεγάλο ευχαριστώ σε όλους τους πολίτες που με την ψήφο τους έστειλαν το μήνυμα της ισότιμης συμμετοχής όλων ανεξαιρέτως των πολιτών στα κέντρα λήψης αποφάσεων.

Θ.Α.

Καθορισμός συνάντησης με τον Υπουργό Οικονομίας στις 14 Νοεμβρίου και ώρα 16.00 μετά από την πορεία των ΑμεΑ και των οικογενειών τους στο Μέγαρο Μαξίμου

Εκατοντάδες άτομα με αναπηρία από όλες τις κατηγορίες αναπηρίας και μέλη των οικογενειών τους από την Αθήνα και την Περιφέρεια διαδήλωσαν την Τρίτη 6 Νοεμβρίου 2007 έξω από το Υπουργείο Οικονομίας και Οικονομικών ζητώντας άμεση λύση των οικονομικών προβλημάτων που τους καθιστούν δέσμιους της φτώχειας και της εξαθλίωσης. Πρόκειται για μια κινητοποίηση που αποφασίστηκε από την Εθνική Συνομοσπονδία Ατόμων με Αναπηρία ύστερα από αλληπάλληλες απόπειρες συζήτησης με το Υπουργείο Οικονομίας και Οικονομικών, που δυστυχώς δεν απέδωσαν καρπούς, αφού οι υποσχέσεις που απέσπασε ποτέ δεν υλοποιήθηκαν.

Έντονη δυσaráσκεια σε σύσσωμο το αναπηρικό κίνημα προκάλεσε η αδιαφορία και η άρνηση του Υπουργού Οικονομίας και Οικονομικών κ. Γιώργου Αλογοσκούφη να δεχθεί

την αντιπροσωπεία της Εθνικής Συνομοσπονδίας Ατόμων με Αναπηρία, γεγονός που μετέτρεψε τη διαδήλωση σε πορεία διαμαρτυρίας προς το Μέγαρο Μαξίμου και τη Βουλή. Οι εκατοντάδες διαδηλωτές από κάθε γωνιά της χώρας, αποφασισμένοι να αποσπάσουν απαντήσεις απέκλεισαν για λίγο την Πλατεία Συντάγματος, τη Βασιλίσσης Σοφίας και άλλους κεντρικούς δρόμους, φωνάζοντας συνθήματα υπέρ της οικονομικής ενίσχυσης των ατόμων με αναπηρία.

Τα πνεύματα έσπευσαν να κατευθύνουν ο Διευθυντής του Γραφείου του Πρωθυπουργού κ. Αγγέλου καθώς και ο Υπεύθυνος Τύπου κ. Ανδριανός, οι οποίοι δέχθηκαν την αντιπροσωπεία της Συνομοσπονδίας που αποτελείτο από τον Πρόεδρό της κ. Ι. Βαρδακαστάνη, τον Αντιπρόεδρο κ. Θ. Κλεισιώτη και τον Γενικό Γραμματέα κ. Αρ. Πανανό και καθόρισαν

συνάντηση της Συνομοσπονδίας με τον Υπουργό Οικονομίας και Οικονομικών κ. Γ. Αλογοσκούφη την Τετάρτη 14 Νοεμβρίου και ώρα 16.00 στο Υπουργείο.

Ο Πρόεδρος της Ε.Σ.Α.μεΑ. κ. Ιωάννης Βαρδακαστάνης δήλωσε σχετικά: «Ζητούμε εδώ και τώρα λύση στα πολλά και χρόνια οικονομικά προβλήματα των ατόμων με αναπηρία που πλήττονται από τη φτώχεια και τον κοινωνικό αποκλεισμό περισσότερο από κάθε άλλη πληθυσμιακή ομάδα. Είναι απαράδεκτο, οι εξαγγελίες για κοινωνική συνοχή να μην έχουν αντίκρισμα και για τα άτομα με αναπηρία. Ελπίζουμε ότι στη συνάντησή μας με τον κύριο Αλογοσκούφη θα τεθούν οι βάσεις για να περάσουμε πια από την θεωρία στην πράξη. Σε αντίθετη περίπτωση θα πραγματοποιηθεί νέα κινητοποίηση στις 3 Δεκεμβρίου 2007».



Η γνώση σχετικά με τον αυτισμό και τις συναφείς διάχυτες αναπτυξιακές διαταραχές παρουσιάζει εντυπωσιακή εξέλιξη τα τελευταία χρόνια. Επιστήμονες ανά τον κόσμο, που ασχολούνται συστηματικά με τη διαδικασία της διάγνωσης, με την αιτιολογία, τη θεραπευτική αντιμετώπιση και την εκπαίδευση των ατόμων με αυτές τις διαταραχές, συνέβαλαν καθοριστικά στη μετάδοση της γνώσης διεθνώς με την καταγραφή και τη δημοσίευση των ευρημάτων και των εμπειριών τους.

Παρά την εξαιρετικά πλούσια διεθνή βιβλιογραφία στον τομέα του αυτισμού, η αντίστοιχη ελληνική είναι περιορισμένη. Μεταξύ των σημαντικών, αλλά μεμονωμένων προσπαθειών, που έγιναν μέχρι σήμερα, αξίζει να αναφερθεί η έκδοση στην ελληνική γλώσσα σημαντικού αριθμού επιστημονικά έγκυρων βιβλίων της διεθνούς βιβλιογραφίας, από την Ελληνική Εταιρία Προστασίας Αυτιστικών Ατόμων.

Οι συγγραφείς Ι. Βογινδρούκας - λογοπεδικός και D. Sherratt - εκπαιδευτικός, με το βιβλίο τους "Οδηγός Εκπαίδευσης παιδιών με διάχυτες αναπτυξιακές διαταραχές", των εκδόσεων Ταξιδευτής, εμπλουτίζουν την ελληνική βιβλιογραφία στον τομέα του αυτισμού και παρέχουν ένα σημαντικό βοήθημα σε εκπαιδευτικούς, γονείς και όλους όσους συμμετέχουν στην εκπαίδευση, αλλά

Οδηγός εκπαίδευσης παιδιών με διάχυτες αναπτυξιακές διαταραχές

των Ι. Βογινδρούγκα – D. Sherratt
Εκδόσεις Ταξιδευτής

και στην αντιμετώπιση των ατόμων με αυτισμό.

Το βιβλίο παρέχει, εν συντομία, σημαντικές πληροφορίες σχετικά με τη φύση του αυτισμού και των συναφών διαταραχών και, κυρίως, οδηγίες και παραδείγματα εκπαιδευτικών παρεμβάσεων, ιδιαίτερα χρήσιμα στην καθημερινή ζωή στο σχολείο και στο σπίτι. Οι συγγραφείς, με τη χρήση του α' πληθυντικού προσώπου, που κυριαρχεί σε όλο το βιβλίο, προκαλούν άμεσα το ενδιαφέρον και τη συμμετοχή του αναγνώστη, ενώ η αποφυγή δυσνόητων επιστημονικών όρων, καθιστά το περιεχόμενο κατανοητό, εύχρηστο και προσφιλές σε ευρύ κοινό.

Η δομή των κεφαλαίων του βιβλίου, με τη σειρά που παρατίθενται, είναι ιδιαίτερα βοηθητική, ενώ το περιεχόμενο απαντά με ακρίβεια σε βασικά ερωτήματα γονέων και εκπαιδευτικών. Στην εισαγωγή του βιβλίου αναλύονται τα ιδιαίτερα χαρακτηριστικά του αυτισμού και των συναφών διάχυτων αναπτυξιακών διαταραχών, με απλούς, κατανοητούς όρους και ακολουθούν επιγραμματικές απαντήσεις σε ερωτήματα καθοριστικής σημασίας, που προωθούν την κατανόηση των διαταραχών.

Τα επόμενα κεφάλαια επικεντρώνονται, με τη σειρά, σε τεχνικές εκπαίδευσης, στους πιο σημαντικούς τομείς δυσκολιών που χαρακτηρίζουν τις διάχυτες αναπτυξιακές διαταραχές, όπως η κοινωνική αλληλεπίδραση και δημιουργία σχέσεων, η επικοινωνία, το παιχνίδι και η δημιουργικότητα. Το κεφάλαιο που

εστιάζεται στη γλωσσική εκπαίδευση παρέχει σημαντικές πληροφορίες σχετικά με τα προβλήματα λόγου, που συνοδεύουν τον αυτισμό και την αντιμετώπιση τους.

Η συμμετοχή της κας Ζαφειροπούλου, μητέρας και εκπαιδευτικού, με την προσωπική της μαρτυρία, καθιστά το βιβλίο μοναδικό για τα ελληνικά δεδομένα. Αποτελεί μια από τις ελάχιστες καταγεγραμμένες μαρτυρίες γονέων, μέχρι σήμερα, στην Ελλάδα. Η κα Ζαφειροπούλου κατορθώνει να εκφράσει απλά, άμεσα και κατανοητά όλα όσα βιώνουν οι γονείς των παιδιών με αυτισμό. Το κεφάλαιο αυτό είναι ιδιαίτερα σημαντικό γιατί εξηγεί ήπιες ή σοβαρές, καθημερινές προκλητικές συμπεριφορές από τη μεριά του παιδιού και παρουσιάζει τρόπους αντιμετώπισης και ανταπόκρισης από το οικογενειακό περιβάλλον. Μπορεί να προωθήσει την κατανόηση των δυσκολιών του παιδιού, να ανακουφίσει τους γονείς και να λειτουργήσει υποστηρικτικά, αφού δεν είναι οι μόνοι που αντιμετωπίζουν τέτοιες προκλήσεις. Επίσης, καθιστά σαφή την καθοριστική σημασία της συμμετοχής των γονέων στην αντιμετώπιση των δυσκολιών και στην εκπαίδευση των παιδιών με αυτισμό.

Οι αναφορές, στο τέλος του βιβλίου, σε χρήσιμα συγγράμματα για γονείς στις εκδόσεις της Ελληνικής Εταιρίας Αυτιστικών Ατόμων, παρέχουν επιπλέον βοήθεια στον αναγνώστη που έχει ανάγκη από περισσότερες πηγές και πληροφορίες.

Βάγια Α. Παπαγεωργίου
Παιδοψυχίατρος

σημαντικές πληροφορίες σχετικά με τη φύση του αυτισμού και των συναφών διαταραχών

Διεκδικούμε μαζί

Υπηρεσία Πληροφόρησης και Υποστήριξης

“Διεκδικούμε μαζί”

**Μία νέα υπηρεσία της ΕΣΑμεΑ
στη διάθεση των πολιτών
με ή χωρίς αναπηρία**

Κάθε ενδιαφερόμενος μπορεί να απευθύνεται καθημερινά
σ' αυτήν από τις 8.00 έως τις 16.00
στο τηλέφωνο 210 9949837 ή μέσω e-mail esaea@otenet.gr,
αρμόδιες υπάλληλοι
κ.κ. Σπυριδούλα Γεωργοπούλου και Φωτεινή Μπερδέκλη.

Η υπηρεσία μπορεί:

- Να δώσει απάντηση σε ερωτήματα σχετικά με τα δικαιώματα των ατόμων με αναπηρία όλων των κατηγοριών,
- Να υποστηρίξει και να συνηγορήσει υπέρ προσωπικών αιτημάτων σχετικά με την αναπηρία,
- Να δώσει πληροφορίες σε ομάδες του γενικού πληθυσμού (π.χ. φοιτητές, ερευνητές, επαγγελματίες κ.λ.π.) που ενδιαφέρονται για θέματα αναπηρίας.



ΕΘΝΙΚΗ ΣΥΝΟΜΟΣΠΟΝΔΙΑ ΑΤΟΜΩΝ ΜΕ ΑΝΑΠΗΡΙΑ

Ελ. Βενιζέλου 236, 163 41 Ηλιούπολη, Αθήνα

Τηλ. 210 - 9949837 • Fax: 210 - 5238967

e-mail: esaea@otenet.gr • <http://www.esaea.gr>